

Information om BLINCYTO® (blinatumomab)

BLINCYTO kan orsaka:

- Neurologiska biverkningar, däribland immuneffektorcell-associerat neurotoxicitetssyndrom (ICANS). Tecken och symptom på denna biverkning kan vara:
 - » okontrollerade skakningar (tremor)
 - » kommunikationssvårigheter (afasi) och/eller skrivsvårigheter (dysgrafi)
 - » förvirring
 - » störningar i hjärnans funktion (encefalopati)
 - » krampanfall (konvulsioner).
- Cytokinfrisättningssyndrom. Tecken och symptom på denna biverkning kan vara:
 - » feber
 - » frossa
 - » svullnad
 - » yrsel eller svimningskänsla.

Kontakta **omedelbart** läkare eller sjuksköterska eller sök vård akut om du får något av dessa symptom.

Ytterligare viktig vägledning:



Du ska inte köra eller använda fordon i rörelse/tunga maskiner eller delta i farliga aktiviteter medan du får BLINCYTO.



Rapportera alla biverkningar du får. Rapportera misstänkta biverkningar som du får till Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea, Biverkningsregistret, PB 55, 00034 Fimea (www.fimea.fi).

Version 4.0 Godkänd: juli 2025

Patientkort

Visa detta kort vid akutvård och när du träffar annan hälso- och sjukvårdspersonal.



Patienterna ska läsa bipacksedeln för att få fullständig information om biverkningarna av BLINCYTO och hälso- och sjukvårdspersonal ska läsa produktresumén.

Information om patient och hälso- och sjukvårdspersonal

Namn: _____

I en nödsituation,
kontakta:

Jag behandlas med BLINCYTO,
ett läkemedel mot pre-B akut
lymfatisk leukemi, som kan hämma
immunsystemet. Behandlingen
påbörjades (datum): _____

När man överväger eller påbörjar andra mediciner bör man beakta patientens pågående blinatumomab behandling och vid behov konsultera den behandlande enheten. Den behandlande läkarens kontaktuppgifter finns nedan. Vid eventuella medicinska bedömningar ska kopior på patientjournaler med eventuella behandlingar och/eller provsvar skickas till namngivna läkare nedan.

	Namn	Sjukhus	Stad	Telefonnummer
Hematolog				
Hematologi- sjuksköterska				

▼ Detta läkemedel är föremål för utökad övervakning. Detta kommer att göra det möjligt att snabbt identifiera ny säkerhetsinformation. Du kan hjälpa till genom att rapportera de biverkningar du eventuellt får till Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea, Biverkningsregistret, PB 55, 00034 Fimea (webbplats: www.fimea.fi).

Version 4.0 Godkänd: juli 2025