



Viktig säkerhetsinformation för patienter som får Lunsumio ▼ (mosunetuzumab)

## Patientkort

- Ha alltid med dig detta kort under din behandling med Lunsumio.
- Visa detta kort för alla läkare som är delaktiga i din vård.

▼ Detta läkemedel är föremål för utökad övervakning.  
Riskhanteringsmaterial, version 1. Godkänt av Fimea 22.9.2022

### Information till patienten

Kontakta **omedelbart** din läkare eller sök akut hjälp om du har **något** av dessa symtom:

- feber (38 °C eller mer)
- snabba eller oregelbundna hjärtslag
- frossa eller frossbrytningar
- förvirring
- svår trötthet eller svaghet
- svårt att andas
- yrsel eller svimningskänslor
  
- svimning eller dimsyn
- kall eller blek och klibbig hud
- huvudvärk.

Dessa symtom kan det bero på **cytokinfrisättningsyndrom**, vilket kräver omedelbar läkarbedömning.

### Cytokinfrisättningsyndrom

- är ett antal symtom som orsakas av små proteiner som kallas cytokiner, som frisläpps i din kropp under inflammation.
- kan uppstå då Lunsumio ges.

## Information till den behandlande läkaren

Denna patient får behandling med Lunsumio **vilket kan orsaka cytokinfrisättningsyndrom.**

- Utvärdera patienten omedelbart och behandla symtomen.
- Vid misstanke om cytokinfrisättningsyndrom, se avsnitt 4.4 i produktresumén för sammanfattade instruktioner om hantering av cytokinfrisättningsyndrom.
- Kontakta förskrivande läkare om möjligt eftersom nästa infusion av Lunsumio kan behöva modifieras.

## Kontaktinformation

Patientens namn:

Förskrivande läkares namn och telefonnummer:

Datum Lunsumio-behandling initierades:

## Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare eller vårdpersonal. Du kan också rapportera biverkningar direkt (se detaljer nedan).

- Fimea, Biverkningsregistret, PB 55, 00034 FIMEA, [www.fimea.fi](http://www.fimea.fi) eller
- Roche Oy, tfn: 010 554 500 (24 h) eller e-post: [finland.laaketurva@roche.com](mailto:finland.laaketurva@roche.com).

För mer information om Lunsumio, läs bipacksedeln eller produktresumén ([www.ema.europa.eu](http://www.ema.europa.eu) eller [www.fimea.fi/web/sv/soktjanster\\_och\\_forteckningar/lakemedelsoktjanst](http://www.fimea.fi/web/sv/soktjanster_och_forteckningar/lakemedelsoktjanst)) eller kontakta Roche Oy, tfn 010 554 500 (växel).