

Tähän lääkevalmisteeseen kohdistuu lisäseuranta. Tällä tavalla voidaan havaita nopeasti turvallisuutta koskevaa uutta tietoa. Terveystieteiden ammattilaisia pyydetään ilmoittamaan epäillyistä lääkkeen haittavaikutuksista.

Tämä potilaskortti sisältää tärkeitä turvallisuustietoja, joista sinun on oltava tietoinen ZYNLONTA®-hoidon aikana. Pidä tämä kortti aina mukana, ja näytä se kaikille sinua hoitaville lääkäreille.

- ZYNLONTA-hoito voi aiheuttaa valoherkkyysreaktioita altistuttaessa suoralle ja epäsuoralle auringonvalolle (mm. ikkunalasien läpi ajoneuvoissa ja joukkoliikenteessä). Tällaisia reaktioita voivat olla esimerkiksi:
 - auringonpoltaman kaltaiset reaktiot, kuten ihon kesiminen ja ärsytys valolle altistumisen jälkeen - kuttava ihottuma
- rakkuloiva iho
- tummemmat iholäiskät
- ärsytys, turpoaminen, kipu.
- Sinun on suojattava iho auringonvalolta koko hoitojakson ajan käyttämällä auringolta suojaavaa vaateusta ja/tai käyttämällä aurinkosuoja-aineita.
- Jos sinulle ilmaantuu tällaisia ihoreaktioita, soita välittömästi hoitavalle lääkärille tai hakeudu päivystykseen.

ZYNLONTA on ADC Therapeutics SA -yhtiön rekisteröity tavaramerkki.
©2022 Swedish Orphan Biovitrum AB (publ) - Kaikki oikeudet pidätetään.
www.sobi.com
Laadittu: syyskuussa 2023
NP-26805/10-2023 v1.0
Fimean hyväksymä 10-2023

Tärkeitä turvallisuustietoja ZYNLONTA® -valmistetta (lonkastuksimabitesiriini) käyttäville potilaille

Zynlonta
lonkastuksimabitesiriini



kuiva-aine välikonsentraatiksi
infusionestettä varten, liuos;
laskimoon

▼ Tähän lääkevalmisteeseen kohdistuu lisäseuranta

POTILASKORTTI

Tietoa terveydenhuollon ammattilaisille

Tämä potilas saa ZYNLONTA® (lonkastauskasimabitesiriini) -hoitoa uusituneen tai hoitoresistentin diffuusin suurisoluisen B-solulymfooman (DLBCL) tai korkean pahanlaatuisuusasteen B-solulymfooman (HGBL) hoitoon.

- ZYNLONTA voi aiheuttaa valoherkkyysoireita, mm. aurin gonpoltaman kaltaisia reaktioita, kuten ihon kesimistä ja ärsytystä valolle altistumisen jälkeen, kuttavaa ihottumaa, rakkulovaa ihoa, tummempia iholäiskä, ärsytystä, turpoamista ja kipua.

- ZYNLONTA-valmistetta ei pidä antaa vaikea-asteisten (vaikeusaste 3) ihoreaktioiden yhteydessä ennen kuin oireet ovat hävinneet.

- Dermatologista konsultaatiota on harkittava.
- Ota mahdollisimman pian yhteyttä lääkkeen määränneeseen lääkäriin (alla).

- Ilmoita haittatapahdumista:
Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea
Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri
PL 55
00034 FIMEA
www.fimea.fi

- Lisätietoja ZYNLONTA-valmistesta saat pakkausselostesta tai sähköpostitse osoitteesta: mail.fi@sobi.com

Yhteyshiedot

Potilaan nimi

Sairaala, jossa hoito annetaan

Lääkärin nimi

Lääkärin puhelinnumero