

BREYANZI®

(lisokabtagen-maraleucel)

PATIENTKORT

För patienter:

Bär **alltid** med dig detta kort för att kunna informera hälso- och sjukvårdspersonal att du är under behandling med BREYANZI.

Du bör hålla dig i närheten av kliniken där du fick Breyanzi i minst två veckor efter din behandling. Din läkare kan rekommendera att du stannar kvar längre för att säkerställa att vården du får efter din behandling uppfyller dina individuella behov.

För mer information, se BREYANZI-bipacksedel www.ema.europa.eu eller ring Bristol Myers Squibb Medicinsk Information på +358 9 25121244.

Du får inte köra något fordon, använda maskiner eller delta i någon (potentiellt farlig) aktivitet som kräver koncentration och uppmärksamhet under minst 4 veckor efter behandlingen. Breyanzi kan göra dig sömning, ge nedsatt medvetandegrad samt orsaka förvirring och krampanfall. Baserat på dina individuella behov kan läkaren rekommendera att du väntar längre innan du kör något fordon.

Breyanzi kan orsaka biverkningar som kan vara allvarliga eller livshotande.

Kontakta din läkare eller uppsök en akutmottagning **omedelbart** om du får något av följande symtom.

Neurologiska biverkningar:

Följande kan vara tecken och symtom på ICANS (immuneffektorcell-associerat neurotoxicitetssyndrom):

- Förvirring
- Mindre alert (sänkt medvetandegrad)
- Talsvårigheter eller sluddrigt tal
- Skakningar (tremor)
- Oro
- Yrsel
- Huvudvärk

Cytokinfrisättningssyndrom (tecken och symtom):

- Feber
- Frossa eller skakningar
- Trötthetskänsla
- Snabba eller ojämna hjärtslag
- Svindekänsla och andfåddhet

Jag har behandlats med Breyanzi

Patientens namn:

Läkarens namn:

Telefonnummer:

Jourtelefon:

Sjukhusets namn:

Datum för Breyanzi-infusion:

Batch-ID:

Information till hälso- och sjukvårdspersonal:

Denna patient har fått Breyanzi (lisokabtagen-maraleucel) CAR-T-cellterapi. Breyanzi är en cellbaserad produkt av genetiskt modifierade autologa celler riktade mot CD19.

Efter behandling med Breyanzi kan cytokinfrisättningssyndrom (CRS) och/eller neurologiska biverkningar (inklusive immuneffektorcell-associerat neurotoxicitetssyndrom (ICANS)) förekomma, vilka kan vara dödliga eller livshotande. Cytokinfrisättningssyndrom kan drabba alla organsystem.

Kontakta omedelbart läkaren som behandlade patienten med Breyanzi för mer information.

För mer information till hälso- och sjukvårdspersonal, se BREYANZI-produktresumé (www.fimea.fi/sv/soktjanster_och_forteckningar/lakemedelsoktjanst eller www.ema.europa.eu) eller ring Bristol Myers Squibb Medicinsk Information på +358 9 25121244.

▼ Detta läkemedel är föremål för utökad övervakning. Detta kommer att göra det möjligt att snabbt identifiera ny säkerhetsinformation. Om du får biverkningar, tala med läkare. Du kan också rapportera biverkningar till Fimea www.fimea.fi.

© 2025 Bristol Myers Squibb.

Godkänt av Fimea: 19.12.2025

Version: 2009-FI-2500002_December 2025