

Information om BLINCYTO®▼(blinatumomab)

BLINCYTO kan orsaka:

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

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

Ytterligare viktig vägledning:



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



Rapportera alla biverkningar du får. Rapportera misstänkta biverkningar som du får till Läkemedelsverket, Box 26, 751 03 Uppsala. Webbplats: www.lakemedelsverket.se

Detta patientkort uppfyller villkoren för försäljningsgodkännandet och har godkänts av behörig myndighet.

Version 4.0 Godkänd: april 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.

BLINCYTO®▼(blinatumomab)

Information för patient och hälso- och sjukvårdspersonal

Namn: _____

I en nödsituation, kontakta:

Jag behandlas med BLINCYTO, ett läkemedel mot pre-B-cells akut lymfatisk leukemi, som påverkar immunsystemet.

Behandlingen påbörjades (datum): _____

Kontakta min behandlande läkare (se nedan) innan du ordinerar någon behandling. Vid eventuella medicinska bedömningar ska kopior på patientjournaler med eventuella behandlingar och/eller provsvar skickas till namngivna läkare nedan.

	Namn	Sjukhus	Stad	Telefonnummer
Behandlande läkare				
Hematologisjuksköterska				

▼ 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 Läkemedelsverket, Box 26, 751 03 Uppsala.
Webbplats: www.lakemedelsverket.se