



Viktig säkerhetsinformation för patienter som tar ZYNLONTA® (lonkastuximabesirin)

▼ Detta läkemedel är föremål för utökad övervakning. Detta kommer att göra det möjligt att snabbt identifiera ny säkerhetsinformation. Hälso- och sjukvårdspersonal uppmanas att rapportera varje misstänkt biverkning.

Detta patientkort innehåller viktig säkerhetsinformation som du behöver känna till under behandling med ZYNLONTA®.

Ha alltid detta kort med dig och visa det för alla läkare som deltar i din vård.

- Behandling med ZYNLONTA kan orsaka allvarliga hudreaktioner vid exponering för direkt eller indirekt solljus (t.ex. genom fönster i fordon eller i kollektivtrafik) såsom:
 - solbrännskador som hudfjällning och irritation efter exponering för ljus
 - kliande hudutslag
 - blåsbildning på huden
 - mörkare hudfläckar
 - irritation, svullnad, smärta och/eller hudskada vid injektionsstället
- **Du måste skydda huden från solljus genom att använda solskyddande kläder och/eller solskyddsmedel under hela behandlingsperioden.**
- Om du får någon av dessa hudreaktioner, ska du omedelbart kontakta behandlande läkare eller uppsöka akutvård.

ZYNLONTA är ett registrerat varumärke som tillhör ADC Therapeutics SA.
©2022 Swedish Orphan Biovitrum AB (publ) – Alla rättigheter förbehålles.
www.sobi.com

Utarbetat: februari 2023

NP-26207

Senast granskad av Läkemedelsverket 2023-07-07

Information för hälso- och sjukvårdspersonal



Observera att denna patient behandlas med ZYNLONTA® (lonkastuximabtesirin) för recidiverande eller refraktärt diffust storcelligt B-cellslymfom (DLBCL) och höggradigt B-cellslymfom (HGBL).

- ZYNLONTA kan orsaka fotosensitivitetsreaktioner, däribland solbrännskador som hudfjällning och irritation efter exponering för ljus, kliande hudutslag, blåsbildning på huden, hyperpigmentering, irritation, svullnad och smärta.
- ZYNLONTA ska inte ges vid svåra (grad 3) kutana reaktioner förrän dessa har gått tillbaka.
- Konsultation med dermatolog ska övervägas.
- Kontakta förskrivande läkare (nedan) snarast möjligt.
- Rapportera biverkningar via:
Läkemedelsverket
Box 26
751 03 Uppsala
www.Lakemedelsverket.se
- För mer information om ZYNLONTA, se den fullständiga produktresumén eller skicka e-post till: mail.se@sobi.com



Kontaktuppgifter

Patientens namn

Sjukhus där behandlingen ges

Läkarens namn

Läkarens telefonnummer