

BLINCYTO[®] (blinatumomab)

Informatie voor patiënten en mantelzorgers

Let op bij gebruik van blinatumomab. Blinatumomab is het werkzaam bestanddeel in het medicijn. Uw medicijn kan ook een andere (merk)naam dragen. Kijk dus goed over welk medicijn dit gaat. De informatie in deze brochure is niet bedoeld als vervanging voor gesprekken met uw arts of andere zorgverleners die u behandelen.

Lees naast deze brochure ook de bijsluiter van blinatumomab, die u van uw arts of verpleegkundige hebt ontvangen.

Als u vragen heeft over blinatumomab kunt u deze aan uw arts of verpleegkundige stellen. Ook kunt u de bijsluiter raadplegen op de website van het CBG (www.cbg-meb.nl).

Deze brochure is ontwikkeld voor patiënten die behandeld worden met blinatumomab en hun mantelzorgers **om neurologische voorvallen inclusief immuun-effectorcel-geassocieerd neurotoxiciteitssyndroom (ICANS) te voorkomen of tot een minimum te beperken.**

Meld bijwerkingen bij het Nederlands Bijwerkingencentrum Lareb

▼Dit medicijn staat onder extra toezicht. Dit zorgt ervoor dat we snel nieuwe informatie over de veiligheid van dit medicijn verkrijgen. Neem contact op met uw arts als u last krijgt van bijwerkingen. Doe dit ook bij bijwerkingen die niet in de bijsluiter staan. U kunt bijwerkingen melden via het Nederlands Bijwerkingencentrum Lareb, website: www.lareb.nl. Door bijwerkingen te melden helpt u ons aan meer informatie over de veiligheid van dit medicijn.

Hoe wordt blinatumomab toegediend?

- Blinatumomab wordt toegediend via een infuus in een ader (intraveneus):
 - Om ervoor te zorgen dat u de juiste hoeveelheid van het product krijgt toegediend, wordt het toegediend via een infuus in een ader (intraveneus) met een infuuspomp.
 - Tijdens elke behandelingscyclus blijft het infuus ononderbroken aangesloten.
- Uw arts zal de duur van uw ziekenhuisopname en het aantal behandelingscycli die u krijgt met u bespreken.
- Uw arts bepaalt hoe vaak de infuuszak verwisseld moet worden, variërend van dagelijks tot elke 4 dagen.

BELANGRIJKE DINGEN DIE U EN/OF UW MANTELZORGER MOETEN WETEN OVER NEUROLOGISCHE VOORVALLEN INCLUSIEF ICANS TIJDENS HET GEBRUIK VAN BLINATUMOMAB

Belangrijke informatie over neurologische voorvallen:

- Blinatumomab kan neurologische klachten veroorzaken zoals:
 - Beven (of tremor)
 - In de war zijn
 - Ziekte van de hersenen (encefalopathie)
 - Minder goed kunnen praten, lezen of schrijven (afasie)
 - Verkrampen van uw spieren en schokken door uw hele lichaam (convulsies)



Bel meteen uw arts of verpleegkundige als u deze symptomen krijgt.

- Sommige neurologische voorvallen kunnen tekenen zijn van een ernstige immuunreactie, het zogenaamde 'immuun-effectorcel-geassocieerd neurotoxiciteitssyndroom' (ICANS).
- Bestuur geen voertuigen, bedien geen zware machines en onderneem geen gevaarlijke activiteiten tijdens uw behandeling met blinatumomab.

Meer informatie

Deze informatie is ook terug te vinden op <https://www.amgen.nl/nl-nl/over-amgen/geneesmiddelen>.
Lees de bijsluiter voor meer informatie over uw medicijn. Ga met vragen over uw medicijn naar uw arts of apotheker. Dit materiaal is goedgekeurd door het Nederlandse College ter Beoordeling van Geneesmiddelen (www.cbg-meb.nl).