

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 medicatiefouten en neurologische voorvallen 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 Bijwerkingen Centrum 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 met u 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.
- Blinatumomab blijft enkele uren actief in uw lichaam.

BELANGRIJKE DINGEN DIE U EN/OF UW MANTELZORGER MOETEN WETEN OVER HET GEBRUIK VAN BLINATUMOMAB

Belangrijke informatie over medicatiefouten

- U krijgt blinatumomab toegediend via een infuus dat het geneesmiddel rechtstreeks afgeeft via een slangetje dat in een ader is gebracht. De pomp blijft 28 dagen lang 24 uur per dag op u aangesloten.
- Het is belangrijk dat het infuus wordt toegediend zoals uw zorgverlener dit heeft bepaald om medicatiefouten te voorkomen en ervoor te zorgen dat u de juiste hoeveelheid van het medicijn krijgt.



Om medicatiefouten te voorkomen is het belangrijk het volgende te onthouden:

- Ontgrendel, ontkoppel of verander de instellingen van de pomp niet.
- Neem contact op met uw arts of verpleegkundige als er een probleem is met de pomp of als het alarm afgaat.
- Ga niet op de slang liggen, zorg dat de slang altijd met de pomp verbonden blijft, zorg dat de slang nooit in de war of gedraaid raakt. Zorg dat de afdekking op de plaats waar het infuus in uw ader is ingebracht, altijd droog blijft.



Neem contact op met uw arts of verpleegkundige als u zich zorgen maakt over de werking van uw pomp.

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.

- 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 www.amgen.nl/products/risicominalisatiematerialen. 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).