

▼ BREYANZI®

(lisokabtagen maraleucel)

PASIENTKORT

For pasienter:

Ha alltid med deg dette kortet for å informere helsepersonell om at du behandles med Breyanzi.

Du bør oppholde deg i nærheten av behandlingstedet hvor du fikk Breyanzi i minst 2 uker etter infusjonen. Legen kan anbefale at du blir lenger for å sikre at oppfølgingen du får etter behandlingen, dekker dine individuelle behov.

For mer informasjon, se Breyanzi-pakningsvedlegget (www.felleskatalogen.no) eller ring Bristol Myers Squibb Medisinsk informasjon på +47 23120637.

Ikke kjør, bruk maskiner, eller delta i aktiviteter der du må være årvåken i minst 4 uker etter behandlingen. Breyanzi kan gjøre deg søvnig, redusere bevisstheten, og føre til forvirring og anfall (krampeanfall). Basert på dine individuelle behov kan legen råde deg til å vente lenger før du kjører.

Breyanzi kan gi alvorlige eller livstruende bivirkninger.

Kontakt **umiddelbart** legen som behandler deg med Breyanzi, eller oppsøk legevakten, dersom du får noen av de følgende symptomene.

Nevrologiske bivirkninger:

Disse kan være symptomer på ICANS:

- Forvirring
- Mindre årvåken (redusert bevissthet)
- Vanskeligheter med å snakke eller slurvete tale
- Risting (tremor)
- Føler deg engstelig
- Føler deg svimmel
- Hodepine

Cytokinfrigjøringsyndrom (CRS):

- Feber
- Frysninger eller risting
- Tretthetsfølelse
- Rask eller ujevn hjerterytme
- Ørhet og kortpustethet

Jeg har blitt behandlet med Breyanzi

Pasientens navn:

Legens navn:

Telefonnummer:

Vakttelefon:

Sykehusets navn:

Dato for Breyanzi-infusjon:

Batch-ID:

Informasjon til helsepersonell:

Pasienten har fått Breyanzi kimær antigenreseptor (CAR) positiv T-celleterapi som er et CD19-rettet, genmodifisert autologt cellebasert preparat.

Etter behandling med Breyanzi kan det oppstå cytokinfrigjøringsyndrom (CRS) og/eller neurologiske toksisiteter, inkludert immuneffektorcelleassosiert nevrotoksitetssyndrom (ICANS), som kan være fatale eller livstruende. Cytokinfrigjøringsyndrom kan involvere alle organsystemer.

Kontakt legen som behandler pasienten med Breyanzi umiddelbart for ytterligere informasjon.

For mer informasjon for helsepersonell, se Breyanzi preparatomtale (www.felleskatalogen.no, www.legemiddelsok.no eller www.ema.europa.eu) eller ring Bristol Myers Squibb Medisinsk informasjon på +47 23120637.

▼ Dette legemiddelet er underlagt særlig overvåking for å oppdage ny sikkerhetsinformasjon så raskt som mulig. Du kan bidra ved å melde enhver mistenkt bivirkning: www.dmp.no/pasientmelding.

© 2025 Bristol Myers Squibb.

Opplæringsmaterieell etter krav fra Direktoratet for medisinske produkter.

Version: 2009-NO-2500018_Desember 2025