

BLINCYTO (blinatumomab)

Cardul pacientului

Cardul pacientului

Vă rugăm să prezentați acest card tuturor cadrelor medicale, inclusiv celor care vă acordă asistență în situații de urgență

Informații BLINCYTO ▼ (blinatumomab)

Numele pacientului _____

Contact în caz de urgență medicală _____

Acest pacient este tratat cu medicamentul BLINCYTO, un tratament pentru leucemie limfoblastică acută cu precursor de celulă B, care afectează sistemul imun.

Data începerii tratamentului _____

Înainte de administrarea oricărui tratament, vă rog să îl contactați pe medicul care îi prescrie pacientului medicamentul Blincyto, la numărul de telefon indicat în tabelul de mai jos. Dacă sunt efectuate evaluări medicale, vă rog să furnizați medicului **care îi prescrie pacientului medicamentul Blincyto** copii ale tuturor fișelor medicale, inclusiv tratamentele și/sau rezultatele testelor.

	Nume	Spital	Oraș	Număr de telefon
Medic specialist hematolog				
Medic specialist oncolog				
Asistent medical hematologie				

▼ Acest medicament face obiectul unei monitorizări suplimentare. Acest lucru va permite identificarea rapidă de noi informații referitoare la siguranță. Puteți ajuta raportând orice reacții adverse pe care le manifestați către e-mail:

Versiune aprobată de ANM DMR octombrie 2021

BLINCYTO (blinatumomab)

Cardul pacientului

safety-romania@amgen.com

Telefon: +40 21 527 3000

Fax: +40 21 529 1250/+40 21 527 3001.

Vă rugăm să rețineți:

- BLINCYTO poate determina apariția de evenimente neurologice inclusiv tremurături (sau tremor), confuzie, tulburări ale funcției cerebrale (encefalopatie), dificultăți în comunicare (afazie) sau convulsii. Vă rugăm să discutați imediat cu medicul dumneavoastră sau asistentul medical dacă prezentați oricare dintre aceste simptome.
- Aveți grijă să vă deplasați acasă în siguranță și să nu conduceți sau să operați vehicule/utilaje grele aflate în mișcare sau să vă angajați în activități periculoase în timpul tratamentului cu BLINCYTO.
- Dacă apar probleme sau dacă pompa de perfuzie se oprește în mod neașteptat, vă rugăm să vă adresați imediat medicului dumneavoastră sau asistentului medical. Vă rugăm nu încercați să remediați defecțiunile singur/ă.

Apel la raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice reacții adverse nemenționate în prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de raportare:

Agencia Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România

Str. Aviator Sănătescu nr. 48, sector 1

011478 - Bucuresti

Fax: +4 0213 163 497

tel: + 4 021 317 11 02

e-mail: adr@anm.ro

Reacțiile adverse suspectate se pot raporta și către reprezentanța locală a deținătorului autorizației de punere pe piață, la următoarele date de contact:

Amgen Romania SRL

Bucharest Business Park, Șos. București-Ploiești, Nr. 1A, Clădirea A, Etaj 2, Sector1, 013681, București, România

Telefon: +40 21 527 3000

Versiune aprobată de ANMDMR octombrie 2021

BLINCYTO (blinatumomab)

Cardul pacientului

Fax: +40 21 529 1250/+40 21 527 3001

E-mail: safety-romania@amgen.com