

▼ Columvi[®] (glofitamab)

PASIENTKORT

Viktig sikkerhetsinformasjon for pasienter som mottar Columvi

- Ha dette kortet med deg til enhver tid mens du mottar Columvi
- Vis dette kortet til enhver lege som er involvert i behandlingen din

Kontaktinformasjon

Pasientens navn:

Forskrivende leges navn:

Forskrivende leges telefon nummer:

Dato for oppstart av behandling med Columvi:

Oppfordring til å rapportere bivirkninger

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

For fullstendig oversikt over mulige bivirkninger, se preparatomtalen (SPC) på www.felleskatalogen.no. Dette kortet kan lastes ned fra felleskatalogen.no eller bestilles fra Roche Norge AS.

- Tlf: 22 78 90 00
- E-post: pharma.norge@roche.com
- www.roche.no

Informasjon til pasienten:

Kontakt lege **øyeblikkelig** hvis du får **noen** av disse symptomene:

- Feber (38 °C eller høyere)
- Rask hjerterytme
- Frysninger
- Kortpustethet
- Føler deg svimmel eller ustødig

Oppløper du noen av disse symptomene, kan dette skyldes **cytokinfrigjøringsyndrom**, en tilstand som krever umiddelbar evaluering av en lege.

Cytokinfrigjøringsyndrom

- er en gruppe symptomer forårsaket av små proteiner kalt cytokiner, frigjort i kroppen din under en betennelse.
- kan være forårsaket av behandling med Columvi

Informasjon til behandlende lege:

Denne pasienten har fått Columvi - **som kan forårsake cytokinfrigjøringsyndrom (CRS).**

- Evaluer pasienten umiddelbart og start behandling av symptomer.
- Hvis CRS mistenkes, se SPC for omfattende instruksjoner om håndtering av CRS.
- **Kontakt forskrivende lege** - de må kanskje tilpasse neste infusjon av Columvi.