

Contactgegevens

Naam patiënt:

Naam voorschrijvend arts:

Telefoonnummer voorschrijvend arts:

Startdatum van mosunetuzumab:

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.

Wilt u meer informatie over uw medicijn?

Lees de bijsluiter of scan de QR-code (zie voorkant) voor het online materiaal. Ga met vragen over uw medicijn of bijwerkingen naar uw arts of apotheker.

Dit materiaal is goedgekeurd door het Nederlandse College ter Beoordeling van Geneesmiddelen (www.cbg-meb.nl) op 13 januari 2025.

(RMP v2.0).

Patiëntenkaart Waarschuwingskaart voor de patiënt

Let op bij gebruik van Lunsumio®
(mosunetuzumab is de werkzame stof)

- Draag deze kaart altijd bij u terwijl u behandeld wordt met mosunetuzumab.
- Laat deze kaart zien aan elke arts bij wie u onder behandeling bent.



Informatie voor de patiënt/verzorger

Neem **onmiddellijk** contact op met uw arts of zoek spoedeisende hulp als u last krijgt van **een of meerdere** van deze klachten:

Let op klachten die ontstaan door het **cytokine-release-syndroom (of cytokineafgiftesyndroom)**:

- koorts (38°C of hoger)
- snelle of onregelmatige hartslag
- koude rillingen of bibberen
- verwardheid
- zich erg moe of zwak voelen
- moeite met ademen
- duizeligheid of een licht gevoel in het hoofd
- flauwvallen
- wazig zien
- koude of bleke, klamme huid
- hoofdpijn

Let op klachten die ontstaan door het **immuun-effectorcel-geassocieerd neurotoxiciteitssyndroom (ICANS)**:

- verwardheid of desoriëntatie
- hallucinaties (zien, horen of voelen van dingen die er niet zijn)
- aanvallen (toevallen)
- problemen met geheugen
- problemen met taal (moeite met spraak of verandering in spraak)
- problemen met beoordelingsvermogen (verandering in denken)
- zich niet kunnen concentreren (moeite met wakker blijven)

Informatie voor de behandelend arts

Deze patiënt heeft mosunetuzumab gekregen - **wat cytokine-release-syndroom (CRS) en immuun-effectorcel-geassocieerd neurotoxiciteitssyndroom (ICANS) kan veroorzaken.**

- Evalueer de patiënt onmiddellijk en behandel symptomen.
- Als CRS wordt vermoed, raadpleeg rubriek 4.2 (tabel 3) van de Samenvatting van de productkenmerken (SmPC) voor instructies over CRS-management.
- Als ICANS wordt vermoed, raadpleeg rubriek 4.2 (tabel 4) van de Samenvatting van de productkenmerken (SmPC) voor instructies over ICANS-management.
- **Neem contact op met de voorschrijvend arts**
 - hij/zij moet mogelijk de volgende infusie aanpassen van mosunetuzumab.