

Informazioni importanti per la sicurezza dei pazienti in trattamento con LUNSUMIO▼ (mosunetuzumab)

Scheda Paziente

- Porti questa scheda sempre con sé durante il trattamento con LUNSUMIO.
- Mostri questa scheda ad ogni medico coinvolto nel suo percorso di cura.

Informazioni per il paziente

Contatti il suo medico **immediatamente** o si rivolga al Pronto Soccorso se manifesta **uno** qualsiasi di questi sintomi:

- Febbre (uguale o superiore a 38°C)
- Battito cardiaco accelerato o irregolare
- Brividi o brividi scuotenti
- Confusione
- Grave affaticamento o debolezza
- Difficoltà a respirare
- Vertigini o stordimento
- Svenimento o visione offuscata
- Pelle fredda o pallida
- Mal di testa

La comparsa di uno di questi sintomi potrebbe essere dovuta alla **Sindrome da Rilascio di Citochine**, che richiede una valutazione immediata da parte di un medico.

La Sindrome da Rilascio di Citochine

- consiste in un insieme di sintomi causati da piccole proteine chiamate “citochine”, che vengono rilasciate nell’organismo durante un’infezione.
- può essere causata dal trattamento con LUNSUMIO

Informazioni per il medico curante

Questo paziente ha ricevuto LUNSUMIO – **che può causare la Sindrome da Rilascio di Citochine (CRS).**

- Valuti immediatamente il paziente e tratti i sintomi.
- Se si sospetta una Sindrome da Rilascio di Citochine faccia riferimento alla sezione 4.2 del Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto per istruzioni dettagliate e complete sulla gestione della CRS.
- **Contatti il medico prescrittore** appena possibile – potrebbe essere necessario modificare la successiva somministrazione di LUNSUMIO.

Informazioni di Contatto

Nome del paziente:

Nome del medico prescrittore:

Numero di telefono del medico prescrittore:

Data della prima somministrazione di LUNSUMIO:

Per ulteriori informazioni su LUNSUMIO, leggere il Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto disponibile sul sito www.ema.europa.eu. Informazioni di contatto dell'Azienda - Medical Information Roche Italia: può chiamare al numero verde 800.31.21.55 o scrivere alla casella di posta milano.romis@roche.com.

▼ *Medicinale sottoposto a monitoraggio addizionale. Ciò permetterà la rapida identificazione di nuove informazioni sulla sicurezza. Lei può contribuire segnalando qualsiasi effetto indesiderato riscontrato durante l'assunzione di questo medicinale. Vedere paragrafo 4 del Foglio Illustrativo per le informazioni su come segnalare gli effetti indesiderati.*