

Informationen für Patientinnen und Patienten

ABECMA® kann schwere bis lebensbedrohliche Nebenwirkungen verursachen.

Rufen Sie unverzüglich den Arzt an, der Ihnen ABECMA® verabreicht hat, oder suchen Sie die Notaufnahme auf, wenn eines der folgenden Symptome auftritt:

Zytokinfreisetzungssyndrom (CRS)

- Fieber
- Schüttelfrost
- Atembeschwerden
- Schwindel oder Benommenheit
- Übelkeit
- Kopfschmerzen
- Schneller Herzschlag
- Niedriger Blutdruck
- Ermüdung

Neurologische Nebenwirkungen

- Verwirrung
- Gedächtnisstörungen
- Schwierigkeiten beim Sprechen oder verlangsamtes Sprechen
- Schwierigkeiten beim Sprachverständnis
- Gleichgewichts- oder Koordinationsverlust
- Desorientiertheit
- Verminderte Aufmerksamkeit (vermindertes Bewusstsein) oder übermäßige Schläfrigkeit
- Bewusstlosigkeit
- Delirium
- Krampfanfälle
- Zittern oder Schwäche mit Verlust der Bewegungsfähigkeit auf einer Körperseite
- Symptome von Parkinsonismus, wie Zittern, langsame Bewegungen und Versteifung



Karte für Patientinnen
und Patienten

▼ **ABECMA®**
(Idecabtagene Vicleucel)

Bitte tragen Sie diese Karte immer bei sich. Zeigen Sie sie jedem Arzt/
Gesundheitsdienstleister, der Sie betreut, auch in Notfällen.

Informieren Sie jeden Arzt/Gesundheitsdienstleister, der Sie betreut, darüber,
dass Sie mit ABECMA® behandelt wurden.

Bis mindestens 4 Wochen nach Erhalt von ABECMA® sollten Sie in der Nähe
des Ortes bleiben, an dem Sie die Behandlung erhalten haben (dieser sollte
innert 2 Stunden zu erreichen sein).

Dieses Arzneimittel unterliegt zusätzlicher Überwachung. Dies ermöglicht eine
schnelle Identifizierung neuer Erkenntnisse über die Sicherheit. Angehörige
von Gesundheitsberufen sind aufgefordert, den Verdacht von neuen oder
schwerwiegenden Nebenwirkungen zu melden. Im Abschnitt «Unerwünschte
Wirkungen» in der schweizerischen Fachinformation finden Sie Hinweise zur
Meldung von Nebenwirkungen.

Ich wurde mit ABECMA® behandelt

Wichtige Kontaktinformationen

Mein Name:

Name des ABECMA® verabreichenden Arztes:

Telefonnummer Praxis/Spital:

Telefonnummer ausserhalb Praxiszeiten:

Name des Spitals:

Datum der ABECMA®-Infusion (TT. MM. JJJJ):

Chargennummer:

Bitte in DRUCKBUCHSTABEN schreiben.

Informationen für den Gesundheitsdienstleister

Diese/r Patient/in hat eine CAR-T-Zelltherapie mit ABECMA® erhalten, eine
gegen das B-Zell-Reifungsantigen gerichtete Immuntherapie mit genetisch
modifizierten autologen T-Zellen.

Nach der Behandlung mit ABECMA® kann es zu einem Zytokinfreisetzungssyndrom (CRS) und/oder neurologischen Toxizitäten kommen, die tödlich oder lebensbedrohlich sein können. Das Zytokinfreisetzungssyndrom kann sich auf jedes Organsystem auswirken.

Kontaktieren Sie sofort den ABECMA® verabreichenden Arzt der Patientin bzw. des Patienten, um weitere Informationen zu erhalten.

Bitte lesen Sie die Produktinformation und
Patienteninformation zu ABECMA®, die Sie unter
www.swissmedinfo.ch finden



2012-CH-2400011 (Version 4.0, 06-2024)