

Contactgegevens

Naam patiënt:

Naam voorschrijvend arts:

Telefoonnummer voorschrijvend arts:

Startdatum van glofitamab:

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 (versie 2.0) is goedgekeurd door het Nederlandse College ter Beoordeling van Geneesmiddelen (www.cbg-meb.nl) op datum 8 mei 2025 (RMP v3.1).

Patiëntkaart Waarschuwingskaart voor de patiënt

Let op bij gebruik van Columvi®
(glofitamab is de werkzame stof)

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



Informatie voor de patiënt

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

- koorts (38°C of hoger)
- snelle hartslag
- koude rillingen
- kortademigheid
- duizeligheid of een licht gevoel in het hoofd
- zich verward voelen
- slaperig zijn
- minder alert of bewust zijn
- gedesoriënteerd zijn
- aanval van epilepsie
- moeite met praten of schrijven

Als u last krijgt van een van deze klachten kan dat komen door het **‘cytokine release’-syndroom en neurotoxiciteitssymptomen**, waarvoor onmiddellijke beoordeling door een arts nodig is.

‘Cytokine release’-syndroom

- Door afgifte van grote hoeveelheden van bepaalde eiwitten (cytokinen) ontstaat een ontstekingsreactie in het hele lichaam. Hierdoor kunt u last krijgen van klachten die eerder staan beschreven.
- Kan worden veroorzaakt door glofitamab.

Informatie voor de behandelend arts

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

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