

Renseignements importants sur l'innocuité à l'intention des patients traités par Pr COLUMVI® (glofitamab pour injection)

Veillez conserver cette carte sur vous en tout temps au cours de votre traitement par COLUMVI, et présentez-la à tout médecin qui vous prodigue des soins

Ces ressources ont été élaborées par Roche dans le cadre de son plan d'atténuation des risques liés à COLUMVI et ne sont pas destinées à être utilisées à des fins promotionnelles.

Renseignements destinés aux patients

Communiquez avec votre médecin ou obtenez des soins d'urgence immédiatement si vous présentez l'un des symptômes suivants :

Symptômes du syndrome de libération de cytokines

- Fièvre (38 °C/100,4 °F ou plus)
- Battements de cœur rapides
- Frissons
- Essoufflement
- Étourdissements ou sensation de tête légère
- Confusion
- Somnolence
- Altération de l'état de conscience

Le syndrome de libération de cytokines :

- est un ensemble de symptômes causés par de petites protéines appelées cytokines, qui sont libérées dans le corps durant l'inflammation;
- peut être causé par le traitement par COLUMVI.

Symptômes de problèmes neurologiques (manifestations indésirables)

- Agitation
- Anxiété
- Confusion
- Désorientation
- Étourdissements
- Somnolence
- Mal de tête
- Faiblesse musculaire dans le corps ou sur le visage
- Engourdissement, picotements et/ou sensation de brûlure
- Altération de l'état de conscience

L'apparition de l'un de ces symptômes pourrait indiquer **un syndrome de libération de cytokines (SLC) et des symptômes de neurotoxicité**, qui nécessite une évaluation médicale immédiate.

Renseignements destinés au médecin traitant

Ce patient reçoit un traitement par COLUMVI **pouvant causer un syndrome de libération de cytokines (SLC) et un syndrome de neurotoxicité associé aux cellules immunitaires effectrices (ICANS).**

- Évaluez immédiatement le patient et traitez ses symptômes.
- Si l'on soupçonne un SLC ou une neurotoxicité, consultez la monographie de COLUMVI (section 4 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION, sous-section 4.2 Posologie recommandée et ajustement posologique) pour obtenir des directives complètes sur la prise en charge. Communiquez avec le médecin prescripteur si le patient ne répond pas au traitement immédiat.
- Communiquez avec le médecin prescripteur dès que possible – des changements pourraient devoir être apportés à la prochaine perfusion de COLUMVI.

Coordonnées

Pour obtenir de plus amples renseignements sur COLUMVI, veuillez consulter la section « Renseignements destinés aux patients » de la monographie.

Pour obtenir des exemplaires de ces ressources ou pour déclarer un effet indésirable, veuillez communiquer avec le service d'Information sur les médicaments de Roche, sans frais au 1-888-762-4388 ou à mississauga.canada_medinfo@roche.com.

Nom du patient :

Date de naissance (JJ/MM/AAA) : _____

Date d'instauration du traitement (JJ/MM/AAA) : _____

Nombre de doses reçues : _____

Nom du médecin prescripteur :

Numéro de téléphone du médecin prescripteur :

Si vous souhaitez recevoir ces renseignements dans un format accessible, veuillez communiquer avec Roche au 1-800-561-1759.

© 2025 Hoffmann-La Roche Limited/Limitée
COLUMVI® est une marque déposée de F. Hoffmann-La Roche AG, utilisée sous licence.



Hoffmann-La Roche Limited/Limitée
Mississauga (Ontario) L5N 5M8