

# Potilaan ja hänestä huolehtivan henkilön opas – tärkeää tietoa riskien minimoinnista

Tämä opas sisältää tärkeää tietoa, joihin on hyvä perehtyä ennen kuin Blincyto-hoito aloitetaan. Tämän koulutusmateriaalin tarkoituksena on varmistaa lääkkeen turvallinen ja tehokas käyttö ja tiettyjen merkittävien riskien hyvä hallinta. Siksi se on luettava huolellisesti ennen lääkkeen saamista.

Jos sinulla on kysyttävää Blincytosta, keskustele sinua hoitavan lääkärin tai sairaanhoitajan kanssa tai lue pakkausseloste, joka on saatavana verkkosivulla [www.laakeinfo.fi](http://www.laakeinfo.fi).

▼ Tähän lääkkeeseen kohdistuu lisäseuranta. Tällä tavalla voidaan havaita nopeasti uutta turvallisuutta koskevaa tietoa. Voit auttaa ilmoittamalla kaikista mahdollisesti saamistasi haittavaikutuksista osoitteeseen Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea, Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri, PL 55, 00034 FIMEA ([www.sivusto: www.fimea.fi](http://www.sivusto:www.fimea.fi)). Ilmoittamalla haittavaikutuksesta voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisteen turvallisuudesta.

Tämän oppaan tarkoituksena ei ole korvata keskusteluja hoitavan lääkärin tai muun terveydenhoitohenkilökunnan kanssa akuutin lymfaattisen leukemian hoidosta. Lue tämän oppaan lisäksi myös lääkärin tai sairaanhoitajan antama Blincyton pakkausseloste.

## Yleistä Blincyto-hoidosta

### Mitä Blincyto on?

Blincyto on lääke, joka auttaa elimistön immuunijärjestelmää taistelemaan epänormaaleja veren valkosoluja eli leukemiasoluja vastaan ja tuhoamaan ne.

### Mihin Blincyttoa käytetään?

Blincyto on tarkoitettu aikuisille ja vähintään 1-vuotiaille lapsille akuutin lymfaattisen leukemian hoitoon. Akuutti lymfaattinen leukemia on verisyöpä, jossa tietyntyyppiset veren valkosolut, niin kutsutut B-lymfosyytit, lisääntyvät hallitsemattomasti. Blincyttoa käytetään, kun akuutti lymfaattinen leukemia on uusiutunut tai kun aikaisempi hoito ei ole tehonnut (uusiutunut tai refraktaarinen akuutti lymfaattinen leukemia).

Sitä käytetään myös akuuttia lymfaattista leukemian sairastaville aikuisille potilaille, joille on aiemman hoidon jälkeen jäänyt vähäinen määrä syöpäsoluja (tätä kutsutaan minimaaliseksi jäännöstaudiksi).

### Miten Blincyttoa annetaan?

Blincyttoa annetaan laskimoon (infuusiona) jatkuvasti 4 viikon ajan infuusiopumppua käyttäen (tämä on ensimmäinen hoitajakso). Tämän jälkeen on 2 viikon tauko, jonka aikana infuusiota ei anneta. Infuusiokatetri on kiinnitettynä sinuun koko ajan jokaisen hoitajakson aikana.

Blincyttoa annetaan yleensä 2 hoitajaksoa, jos sinulla on uusiutunut tai refraktaarinen akuutti lymfaattinen leukemia, tai 1 hoitajakso, jos sinulla on akuutin lymfaattisen leukemian minimaalinen jäännöstauti. Jos hoito tehoaa, lääkäri saattaa antaa vielä kolme hoitajaksoa lisää. Annettavien hoitajaksojen lukumäärä riippuu siitä, kuinka hyvin siedät Blincyttoa ja kuinka se tehoaa sairauteesi. Lääkäri keskustele kansasi siitä, kuinka kauan hoitoa jatketaan. Hoito voidaan myös keskeyttää riippuen siitä, kuinka siedät Blincyttoa.

Jos sinulla on uusiutunut tai refraktaarinen akuutti lymfaattinen leukemia, suositellaan, että ensimmäisen hoitajakson 9 ensimmäisen päivän aikana ja toisen hoitajakson 2 ensimmäisen päivän aikana hoito annetaan sairaalassa tai klinikalla syöpälääkkeiden käyttöön perehtyneen lääkärin tai sairaanhoitajan valvonnassa.

Jos sinulla on akuutin lymfaattisen leukemian minimaalinen jäännöstauti, suositellaan,

että ensimmäisen hoitajakson 3 ensimmäisen päivän aikana ja seuraavien hoitajaksojen 2 ensimmäisen päivän aikana hoito annetaan sairaalassa tai klinikalla syöpälääkkeiden käyttöön perehtyneen lääkärin tai sairaanhoitajan valvonnassa.

Jos sinulla on tai on ollut neurologisia häiriöitä, suositellaan, että ensimmäisten 14 päivän aikana hoito annetaan sairaalassa tai klinikalla. Lääkäri keskustelee kanssasi siitä, voitko jatkaa hoitoa kotona ensimmäisten päivien sairaalajakson jälkeen. Hoito voi vaatia sairaanhoitajan tekemän infuusiopussin vaihdon.

Lääkäri päättää, milloin Blincyto-infuusiopussi vaihdetaan. Vaihdivälvi voi olla 1–4 vuorokautta. Infuusionopeus (kuinka nopeasti lääke menee laskimoon) voi olla hitaampi tai nopeampi riippuen siitä, kuinka usein pussi vaihdetaan.

## Tärkeitä asioita, jotka sinun ja/tai sinusta huolehtivan henkilön on tiedettävä Blincyton käytöstä

<p><b>Infuusiopumppu ja sen lisävarusteet</b></p>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Blincyto-liuos annetaan infuusiona, mikä tarkoittaa sitä, että lääke johdetaan letkun kautta suoraan laskimoon.</li> <li>• Infuusiopumppu on kytketty sinuun 24 tuntia vuorokaudessa 28 vuorokauden ajan. Pumpun lukitusta ei saa avata.</li> <li>• Varmista, että letkusto on koko ajan kiinnitetty pumppuun.</li> <li>• <b>Älä päästä letkustoa sotkeentumaan tai kiertymään.</b></li> <li>• <b>Älä makaa letkujen päällä.</b></li> <li>• <b>Älä muuta pumpun asetuksia:</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Ota heti yhteyttä lääkäriin tai sairaanhoitajaan milloin tahansa, jos pumpun hälytys menee päälle.</li> <li>• Pyydä heti apua lääkäriltä tai sairaanhoitajalta, jos pumppu lakkaa toimimasta odottamatta tai jos infuusiopussi tyhjenee liian nopeasti.</li> </ul> </li> <li>• <b>Älä vedä letkusta äläkä irrota pumpun virtajohtoa pistorasiasta, kun se lataa.</b></li> <li>• <b>Ota heti yhteyttä lääkäriin tai sairaanhoitajaan, jos letkustossa näkyy verta.</b> Pidä pumppu, letkusto ja katetrin kiinnityskalvo aina kuivana.</li> <li>• Jos jokin pumpun toiminnassa huolestuttaa sinua, ota yhteyttä lääkäriin tai sairaanhoitajaan.</li> </ul>
<p><b>Hermostolliset häiriöt</b></p>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Blincyto voi aiheuttaa huimausta, sekavuuden tunnetta, käsien vapinaa, kouristuskohtauksia tai kävely-, puhe- tai kirjoitusvaikeuksia.</li> <li>• Ota heti yhteyttä lääkäriin tai sairaanhoitajaan, jos sinulla on tällaisia oireita. Katso lisätietoja pakkausselosteesta.</li> <li>• <b>Älä aja autoa äläkä käytä raskaita koneita ja pidättäydy vaarallisista toiminnoista sinä aikana, kun saat tätä lääkettä.</b></li> </ul>

Amgen tekee parhaillaan muutamissa Euroopan maissa tutkimusta, jossa kerätään tietoja Blincyto-hoitoa saavilla potilailla esiintyvistä haittavaikutuksista ja lääkitysvirheistä. Lisäksi tehdään potilaskysely, jolla pyritään selvittämään, ovatko potilaat saaneet neurologisia tapahtumia ja lääkitysvirheitä koskevan potilaan koulutusmateriaalin ja kuinka hyvin he tuntevat sen. Lääkitysvirheet ovat terveydenhoitohenkilökunnan, potilaan tai muun käyttäjän tahattomia virheitä lääkevalmisteen määräämisessä, toimittamisessa tai antamisessa. Lääkäri voi kertoa, tehdäänkö näitä tutkimuksia Suomessa.

Jos tutkimuksia tehdään Suomessa, sinun toivotaan osallistuvan niihin. Lääkäri voi antaa tästä lisätietoja.