



156-ZYN-D(D)-0323-V01

* Die Verwendung des Sternsymbols (*) bezieht neben weiblichen und männlichen Personen weitere Geschlechtsidentitäten mit ein.

Zynlonta® ist ein eingetragenes Warenzeichen von ADC Therapeutics SA.

© 2023 Swedish Orphan Biovitrum AB (publ) – Alle Rechte vorbehalten. www.sobi.com
Version 1.0 - RMP Version 1.0 (Sep 2022), Stand März 2023
NP-26324

5

6

Kontaktinformationen

Name des Patienten

Krankenhaus/Praxis, in dem die Behandlung erfolgt

Name des Arztes

Telefonnummer des Arztes

7

**Wichtige Sicherheitsinformationen
für Patienten*, die mit Zynlonta®
(Loncastuximab tesirin) behandelt werden**

Patientenpass

▼ Dieses Arzneimittel unterliegt einer zusätzlichen Überwachung. Dies ermöglicht eine schnelle Identifizierung neuer Erkenntnisse über die Sicherheit. Sie können dabei helfen, indem Sie jede auftretende Nebenwirkung melden. Hinweise zur Meldung von Nebenwirkungen, siehe Seite 4.



Zynlonta®
Loncastuximab tesirin
intravenöse Anwendung • 10 mg

Dieser Patientenpass enthält wichtige Sicherheitsinformationen, die Sie während der Behandlung mit Zynlonta® berücksichtigen müssen.

Bitte tragen Sie diesen Pass stets bei sich und zeigen Sie ihn allen Ärzten*, die an Ihrer Versorgung beteiligt sind.

- Die Behandlung mit Zynlonta kann zu Lichtempfindlichkeitsreaktionen durch Exposition gegenüber direkter und indirekter Sonneneinstrahlung (z. B. durch Glasfenster in Fahrzeugen und öffentlichen Verkehrsmitteln) führen, einschließlich:
 - Reaktionen, wie sie bei einem Sonnenbrand auftreten, wie beispielsweise Abschälen der Haut und Hautreizung, nachdem Sie Licht ausgesetzt waren
 - Juckender Hautausschlag
 - Blasenbildung der Haut
 - Dunklere Hautbereiche
 - Reizung, Schwellung, Schmerz

1

- **Sie müssen während des gesamten Behandlungszeitraums die Haut durch sonnendichte Kleidung und/oder Sonnenschutzmittel vor Sonneneinstrahlung schützen.**
- Sollte bei Ihnen eine dieser Hautreaktionen auftreten, wenden Sie sich bitte umgehend an Ihren behandelnden Arzt oder begeben Sie sich in eine Notaufnahme.

2

Informationen für medizinisches Fachpersonal

Bitte beachten Sie, dass dieser Patient eine Behandlung mit Zynlonta (Loncastuximab tesirin) gegen das rezidierte/refraktäre diffuse großzellige B-Zell-Lymphom (DLBCL) oder das hochmaligne B-Zell-Lymphom (HGBL) erhält.

- Zynlonta kann Lichtempfindlichkeitsreaktionen hervorrufen, einschließlich Reaktionen, wie sie bei einem Sonnenbrand auftreten, wie beispielsweise Abschälen der Haut und Hautreizung, nachdem die Patienten Licht ausgesetzt waren, juckender Hautausschlag, Blasenbildung der Haut, dunklere Hautbereiche, Reizung, Schwellung, Schmerz.
- Im Fall einer schweren (Grad 3) Hautreaktion sollte die Gabe von Zynlonta unterbrochen werden, bis die Reaktion abgeklungen ist.
- Gegebenenfalls ist ein Hautarzt aufzusuchen.

3

- Wenden Sie sich schnellstmöglich an den verschreibenden Arzt (siehe Seite 7).
- Meldung von Verdachtsfällen einer Nebenwirkung über:
Bundesinstitut für Impfstoffe und biomedizinische Arzneimittel
Paul-Ehrlich-Institut
Paul-Ehrlich-Str. 51-59, 63225 Langen
Tel: +49 6103 77 0 | Fax: +49 6103 77 1234
Website: www.pei.de
oder direkt an das Unternehmen Swedish Orphan
Biovitrum GmbH (pv.medical.info.de@sobi.com)
- Weitere Informationen zu Zynlonta erhalten Sie in der Fachinformation oder per E-Mail: Mail.de@sobi.com

4