

Blinatumomab

Substance active

Blinatumomab

Spécialité(s) pharmaceutique(s)

Blinicyto

Générique(s) disponible(s)

Non

Mesures additionnelles de réduction du risque validées par l'ANSM et diffusées par le(s) laboratoire(s) exploitant(s) le(s) médicament(s)

Ce matériel éducatif comprend :

- ↓ Une brochure médecin informant sur les erreurs médicamenteuses avec la pompe à perfusion et sur la surveillance et prise en charge de la neurotoxicité (27/07/2022)
- ↓ Une brochure pharmacien détaillant les procédures de reconstitution et de préparation de la solution pour perfusion (27/07/2022)
- ↓ Une brochure infirmier/ère décrivant les procédures d'administration et la surveillance et prise en charge des signes et symptômes précoces des événements neurologiques (27/07/2022)
- ↓ Une brochure patient sur l'utilisation de la pompe à perfusion pour éviter les erreurs médicamenteuses ; les principaux signes/symptômes des événements neurologiques et l'importance d'en informer le médecin ou l'infirmier/ère (27/07/2022)
- ↓ Une carte d'alerte patient avertissant tous les professionnels de santé que le patient reçoit Blincyto ; contact prescripteur (27/07/2022)

Base publique du médicament

Données BDPM

Agence européenne du médicament

[Données EMA](#)

[Lire aussi](#)