

Patientkort vuxen

HYRIMOZ[®] (adalimumab)

▼ Detta läkemedel är föremål för utökad övervakning.

Information för dig och den vårdpersonal som är involverad i din vård eller behandling.

Det är inte alla eventuella biverkningar som har tagits med på detta kort. Läs bipacksedeln till Hyrimoz[®] eller tala med läkaren för att få mer information om biverkningar.

Det här kortet innehåller viktig säkerhetsinformation som du behöver känna till före och under din behandling med Hyrimoz[®].

- Du ska alltid ha med dig detta kort under behandlingen och även i 70 dagar efter din sista injektion med Hyrimoz[®].
- Du ska alltid visa det här kortet för alla läkare och all vårdpersonal som du träffar.
- Anteckna information om eventuella tester eller behandlingar för tuberkulos som du har genomgått på baksidan av detta kort.

Introduktion

Hyrimoz[®] är ett läkemedel som är avsett för att behandla vissa sjukdomar som påverkar en del av immunförsvaret. Trots att Hyrimoz[®] kan vara effektivt i behandlingen av dessa sjukdomar kan vissa personer få en eller flera biverkningar. Det är viktigt att du diskuterar med läkaren om de möjliga fördelar och eventuella biverkningar som finns när man tar Hyrimoz[®]. Dessa kan skilja sig från person till person.

- Syftet med detta kort är att informera dig om några av de eventuella biverkningar du kan få av Hyrimoz[®].
- Några av de allvarliga biverkningar som kan förekomma är bland annat infektioner, cancer och problem med nervsystemet.
- Detta är inte alla eventuella biverkningar som kan orsakas av Hyrimoz[®].

Innan du får behandling med Hyrimoz[®]:

Tala om för läkaren om du har några eventuella hälsoproblem och vilka andra läkemedel du tar. Detta kommer att göra det enklare för dig och läkaren att avgöra om Hyrimoz[®] är rätt för dig.

Tala om för läkaren om du:

- har en infektion eller symtom på infektion (till exempel feber, sår, trötthetskänsla eller problem med tänder)
- har tuberkulos eller om du har haft nära kontakt med någon som har tuberkulos
- har eller har haft någon typ av cancer
- upplever några domningar eller stickningar i kroppen eller om du har problem som påverkar nervsystemet, till exempel multipel skleros.

Läkaren kommer att undersöka dig för tecken och symtom på tuberkulos innan du påbörjar behandlingen med Hyrimoz. Du kan behöva få behandling för tuberkulos innan du påbörjar behandlingen med Hyrimoz.

Vaccinationer

- Du kan få vaccinationer förutom med levande vaccin.
- Om du har fått Hyrimoz[®] medan du var gravid är det viktigt att du informerar barnläkaren om det innan ditt barn får några vaccinationer. Barnet bör inte få något "levande vaccin" som BCG (mot TBC) inom 5 månader efter den sista injektionen med Hyrimoz[®] som du fick under graviditeten.

Under behandlingen med Hyrimoz[®]:

För att vara säker på att Hyrimoz[®] fungerar som det ska och är säkert för dig ska du ha regelbunden kontakt med läkaren för att diskutera hur du mår. Tala genast om för läkaren om eventuella förändringar av ditt hälsotillstånd.

Håll läkaren informerad om hur behandlingen med Hyrimoz[®] fungerar för dig.

- Det är viktigt att du kontaktar läkaren omedelbart om du får några ovanliga symtom. Det kommer hjälpa dig att få rätt vård. Det minskar även risken för att en biverkning förvärras.
- Många biverkningar, däribland infektioner, kan behandlas om du omedelbart talar med läkaren.
- Om du får en biverkning kommer läkaren att avgöra om du ska fortsätta eller avsluta behandlingen med Hyrimoz[®]. Det är viktigt att du talar med läkaren för att ta reda på vad som är rätt för dig.

Rapportering av biverkningar

Om du märker några biverkningar, kontakta läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i bipacksedeln. Du kan också rapportera biverkningarna direkt (se kontaktuppgifter nedan). Genom att rapportera biverkningarna kan du hjälpa till att få mer information om säkerheten för detta läkemedel.

Webbplats: www.fimea.fi

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

00034 FIMEA

- Eftersom biverkningar kan förekomma efter att du har fått din sista Hyrimoz[®]-dos ska du tala med läkaren om eventuella problem du har upp till 70 dagar efter din sista Hyrimoz[®]-injektion.

Tala med läkaren om:

- du får några nya hälsoproblem
- du tar något nytt läkemedel
- du har någon inplanerad operation eller något inplanerat ingrepp.

En del personer som tar Hyrimoz[®] kan få allvarliga biverkningar, bland annat:

Infektioner

Hyrimoz[®] hjälper människor med vissa inflammatoriska sjukdomar. Läkemedlet fungerar genom att blockera en del av immunförsvaret. Denna del av immunförsvaret är även den del som hjälper till att bekämpa infektioner. Det betyder att Hyrimoz[®] kan göra att du lättare får infektioner eller att en infektion du redan har blir värre. Detta gäller bland annat infektioner som till exempel förkylningar eller allvarligare infektioner som tuberkulos.

Cancer

- Om du tar Hyrimoz[®] ökar risken för att få vissa cancertyper.

Problem med nervsystemet

- Vissa personer har utvecklat nya eller förvärrade problem med nervsystemet när de har tagit Hyrimoz[®], detta inkluderar multipel skleros.

Läs bipacksedeln till Hyrimoz[®] om du vill ha mer information. Alla biverkningar som kan förekomma under behandlingen med Hyrimoz[®] har inte tagits med här.

Kontakta läkaren eller sök vård omedelbart om du upplever något av följande symtom på dessa potentiella allvarliga biverkningar:

Infektioner

- Feber, frossa, onormala svettningar, sjukdomskänsla eller att du känner dig tröttare än normalt, illamående eller kräkningar, diarré, buksmärta, aptitlöshet eller viktninskning, hosta eller upphostning av blod eller slem, andfåddhet, svårt att kissa, hudsår, sår, muskelsmärta eller problem med tänderna.

Cancer

- Nattsvettningar, svullna lymfkörtlar på halsen, i armhålorna, ljumskarna eller på andra ställen, viktninskning, nya hudlesioner eller förändringar i hudlesioner som du redan har (t.ex. födelsemärken eller fräknar), eller svår klåda som inte har någon känd orsak.

Problem med nervsystemet

- Domningar eller stickningar, synförändringar, muskelsvaghet eller oförklarlig yrsel.

Tala omedelbart om för läkaren om du märker av några ovanliga symtom som förekommer under behandlingen med Hyrimoz[®]. Detta är inte alla möjliga symtom på dessa biverkningar.

Information för dig och den vårdpersonal som är involverad i din vård eller behandling

Tester och behandlingar för tuberkulos (TBC)

Kryssa i denna ruta om du någon gång har testats för TBC:

JA (Kontrollera med läkaren om du inte vet)

Kryssa i denna ruta om du någon gång har haft ett test som visat positivt för TBC:

JA (Kontrollera med läkaren om du inte vet)

Kryssa i denna ruta om du någon gång har tagit läkemedel för att behandla eller förebygga TBC:

JA (Kontrollera med läkaren om du inte vet)

Läs bipacksedeln till Hyrimoz[®] om du vill ha mer information. Om du har några övriga frågor tala med läkaren eller annan vårdpersonal.

Ditt namn: _____

Läkarens namn (som har skrivit ut Hyrimoz[®]):

Läkarens telefonnummer: _____

Indikation: _____

Datum för din första Hyrimoz[®]-injektion: _____

Dos vid din Hyrimoz[®]-injektion: _____

Datum för din sista Hyrimoz[®]-injektion (om du inte längre tar Hyrimoz[®]): _____

Fyll i information för dig och den vårdpersonal som är involverad i din vård eller behandling.