

TYSABRI-hoidon aloittamislomake

Lue tämä lomake huolellisesti ennen kuin aloitat TYSABRI-hoidon. Noudata tässä lomakkeessa annettuja ohjeita, jotta voidaan varmistaa, että olet täysin tietoinen ja ymmärrät TYSABRI-hoitoon liittyvien progressiivisen multifokaalisen leukoencefalopatian (progressive multifocal leukoencephalopathy, PML) ja elpyvän immunitetin tulehdusoireyhtymän (Immune Reconstitution Inflammatory Syndrome, IRIS) kehittymisen sekä muiden merkityksellisten haittavaikutusten riskin.

Ennen kuin aloitat TYSABRI-hoidon

- **lue TYSABRI-pakkauksen sisältämä pakkausseloste**
- **lue lääkäriltä saamasi seurantakortti**
- **keskustele lääkärin kanssa hoidosta odotettavissa olevista hyödyistä ja siihen liittyvistä riskeistä.**

Pakkausselosteessa ja potilaan seurantakortissa on tärkeää progressiiviseen multifokaaliseen leukoencefalopatiaan (PML) liittyvää turvallisuustietoa. PML on harvinainen aivoinfektio, jota on esiintynyt TYSABRI-hoitoa saaneilla potilailla ja joka saattaa aiheuttaa toimintakyvyn vaikeasteisen heikkenemisen tai johtaa kuolemaan.

JC-virusta esiintyy ihmisillä yleisesti, mutta se ei tavallisesti aiheuta merkityksellisiä sairauksia. PML aiheutuu JC-viruksen hallitsemattomasta lisääntymisestä aivoissa, mutta syytä viruksen tällaiseen lisääntymiseen joillakin TYSABRI-hoitoa saavilla potilailla ei tiedetä.

PML:n riski näyttää olevan TYSABRI-hoidon yhteydessä suurempi:

- jos veressäsi on JC-viruksen vasta-aineita
- mitä kauemmin TYSABRI-hoitoa jatketaan, etenkin jos saat hoitoa yli kahden vuoden ajan
- jos olet milloin tahansa ennen TYSABRI-hoidon aloittamista käyttänyt immunosuppressoriksi kutsuttua lääkettä (joka heikentää elimistön puolustusjärjestelmän toimintaa).

Lääkärin on keskusteltava kanssasi PML:n mahdollisesta riskistä ennen TYSABRI-hoidon aloittamista.

Lääkäri saattaa ottaa sinulta verikokeita tarkistaakseen, onko veressäsi JC-viruksen vasta-aineita ennen TYSABRI-hoidon aloittamista. Lääkäri saattaa ottaa verikokeet uudestaan TYSABRI-hoidon aikana tarkistaakseen, ettei tilanne ole muuttunut. PML:n riski on suurempi, jos sinulla on kaikki edellä mainitut riskitekijät tai et ole ottanut immunosuppressoriläkettä ennen TYSABRI-hoidon aloittamista ja JC-viruksen vasta-aineiden määrä veressäsi on suurentunut ja olet saanut TYSABRI-hoitoa yli 2 vuoden ajan. Lääkäri seuraa sinua tarkemmin, jos sinulla on suurentunut PML:n riski.

Selvitä lääkärin kanssa, onko TYSABRI sinulle sopivin hoito ennen kuin aloitat TYSABRI-hoidon ja kun TYSABRI-hoito on kestänyt yli kaksi vuotta.

Potilaille, joilla on PML, ilmaantuu todennäköisesti elpyvän immunitetin tulehdusoireyhtymäksi (IRIS) kutsuttu reaktio, kun TYSABRI poistuu hoidon jälkeen heidän elimistöstään. IRIS saattaa heikentää potilaan vointia, myös aivojen toimintaa.

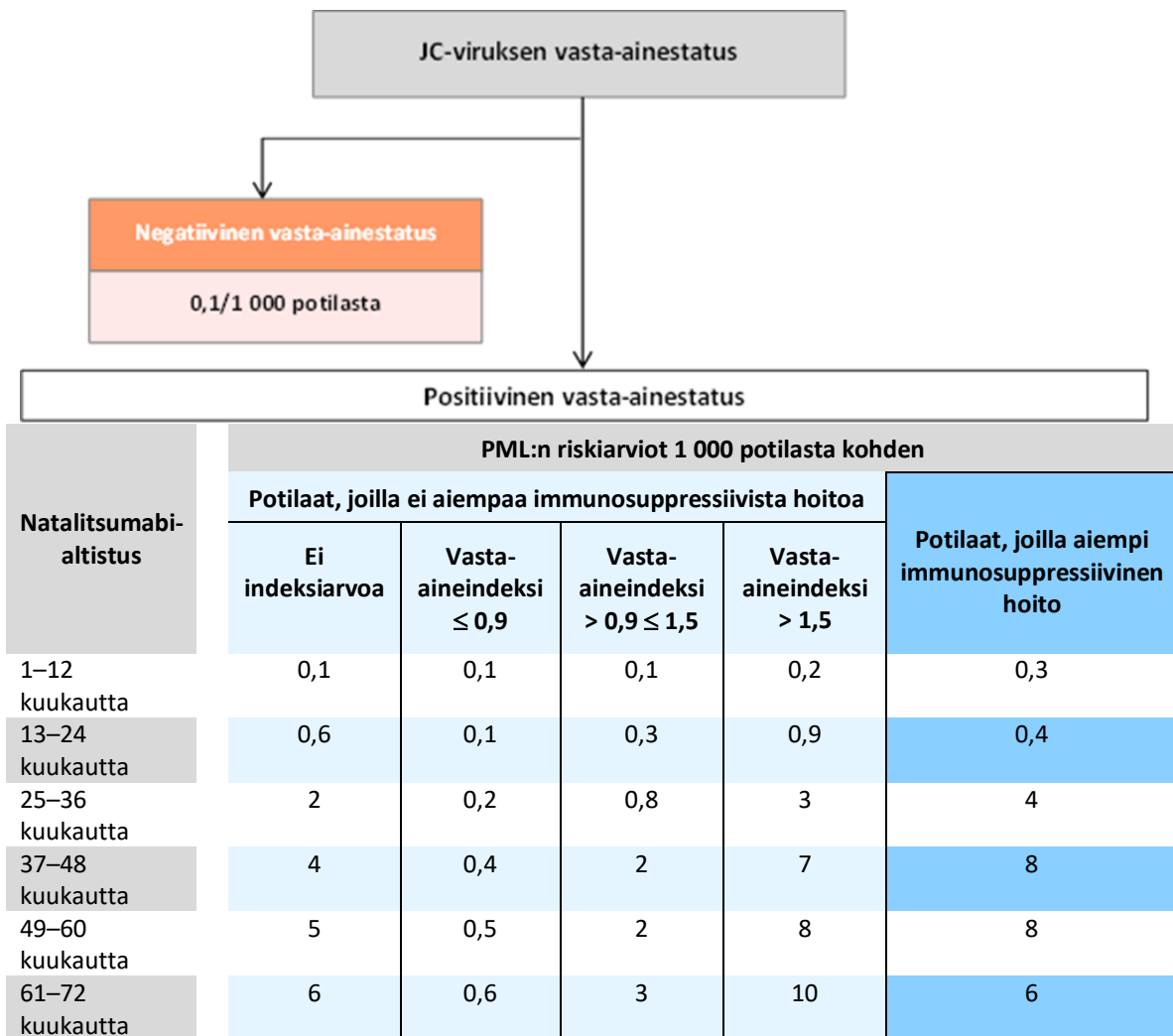
Lue pakkausseloste aina, kun saat TYSABRI-hoitoa, koska siinä saattaa olla hoitosi kannalta tärkeitä uusia tietoja.

Pidä potilaan seurantakortti mukana muistuttamassa hoitoon liittyvistä tärkeistä turvallisuustiedoista, etenkin PML:ään mahdollisesti viittaavista oireista. Näytä seurantakorttia myös puolisollesi tai hoitajallesi.

Jos sinulla ei ole pakkausselostetta tai potilaan seurantakorttia, pyydä ne lääkäriltä ennen TYSABRI-hoidon aloittamista.

[Potilaan nimi, allekirjoitus ja allekirjoittamispäivämäärä sekä lääkärin nimi, allekirjoitus ja allekirjoittamispäivämäärä].

PML:n riskiarvio



Potilaat, joiden JC-virusvasta-ainemääritys on negatiivinen

Maailmanlaajuisen aineiston perusteella todennäköisyys saada PML on 0,1/1 000 potilaasta (tai 1/10 000 potilaasta), jos veressä ei ole JC-viruksen vasta-aineita.

Potilaat, joiden JC-virusvasta-ainemääritys on positiivinen

Jos veressä on JC-viruksen vasta-aineita, PML:n riski riippuu TYSABRI-hoidon kestosta, JC-viruksen vasta-aineiden määrästä veressä ja aiemmasta immunosuppressorilääkityksen käytöstä. Lääkäri keskustelee kanssasi mahdollisesta riskistä ennen hoidon aloittamista.

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan

www-sivusto: www.fimea.fi

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

00034 FIMEA

TYSABRI on biologinen lääke, joten terveydenhuollon ammattilaisten pitää haittavaikutuksia raportoidessaan mainita valmisteen kaupp nimi ja eränumero.