

RUCONEST® (alfakonestaatti)

## POTILASKORTTI

### Yliherkkyys kanin proteiinijäämille – käytön aikaiset varotoimet

Potilas saa RUCONEST®-hoitoa periytyvän angioedeeman akuutteihin kohtauksiin. RUCONEST® on ihmisen C1-esteraasi-inhibiittorin rekombinantti, joka on puhdistettu siirtogeenisen kanin maidosta ja sisältää kanin proteiinien jäämiä. Ennen RUCONEST®-hoidon aloittamista potilaan aiempi ja nykyinen sairaushistoria on arvioitava huolellisesti kaniiallergian varalta. Jos potilaalla tiedetään tai epäillään olevan kaniiallergia, muita, ei-kaniperäisiä, hoitovaihtoehtoja on harkittava.

### Noudata tämän potilaan hoidon suhteen seuraavaa käytäntöä:

1. Seuraa potilaan kliinisiä yliherkkyyteen viittaavia merkkejä ja oireita.
2. Anafylaktisen reaktion tai sokin tapauksessa järjestä ensihoito välittömästi.
3. Kerro potilaalle yliherkkyysreaktion yleisistä merkeistä, joita ovat mm. nokkosihottuma, yleistynyt urtikaria, puristava tunne rinnassa, hengityksen vinkuminen, hypotensio ja anafylaksia, ja että jonkin näistä oireista ilmaantuessa asiasta on ilmoitettava hoitohenkilökunnalle. Keskustele potilaan kanssa miten oireet eroavat angioedeemakohtauksesta.
4. Neuvo potilasta määrääjain raportoimaan mahdollisista kaniiallergiareaktioista välittömästi.
5. Pyydä potilasta pitämään tätä korttia aina mukanaan ja esittämään se periytyvän angioedeeman akuuttia kohtausta hoitavalle henkilökunnalle.
6. Raportoi kaikista epäillyistä yliherkkyysreaktioista / immunologisista haittavaikutuksista.

Lisätietoa saat tutustumalla opetusmateriaaliin/-materiaaleihin ja valmisteyhteenvetoon tai ottamalla yhteyttä paikalliseen RUCONEST®-edustajaan:

**medinfo.fi@pharming.com.**

## Minulla on periytyvä angioedeema (HAE)

Potilaan nimi .....

Henkilötunnus .....

Paino .....

## Oma HAE-asiantuntija tai -hoitoyksikkö

Nimi .....

Puhelin .....

Minulla on diagnosoitu periytyvä angioedeema (HAE), harvinainen autosominen häiriö, johon liittyy selvästi havaittavia toistuvia turvotuskohtauksia. Turvotuskohtaukset johtuvat hallitsemattomista komplementti- ja kontaktijärjestelmien aktivaatioista, jotka puolestaan aiheutuvat endogeenisen C1-esteraasi-inhibiittorin määrällisestä tai toiminnallisesta puutteesta. Ilman asianmukaista hoitoa HAE-kohtaukset voivat vakavasti vaarantaa terveyden, mikäli turvotus ilmenee esimerkiksi nielun tai kurkunpään alueella.

**Voin käyttää RUCONEST®-valmistetta vain, jos minulla ei ole tunnettua tai epäiltyä kaniiallergiaa.**

Käy lääkärillä, jos uskot allergisoituneesi kaneille.

Lisätietoja, lue pakkausseloste.

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu pakkausselosteessa.

Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan (ks. yhteystiedot alla). Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisteen turvallisuudesta.

www-sivusto: [www.fimea.fi](http://www.fimea.fi)

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

00034 FIMEA

Hyväksytty Fimeassa 13.11.2020

2020/NP-FI-001

