

Detta kort innehåller viktig säkerhetsinformation som du bör vara medveten om före och under behandling med:

Zoledronic Acid Hospira

4 mg/5 ml

4 mg/100 ml

koncentrat för infusionsvätska, lösning
infusionsvätska, lösning

Din läkare har rekommenderat att du ska behandlas med zoledronsyra för att minska risken för benkomplikationer (t.ex. frakturer) orsakade av benmetastaser eller bencancer, eller för att minska mängden kalcium i blodet hos vuxna patienter där denna är för hög på grund av en tumör.

En biverkning som kallas osteonekros i käken (ONJ) (allvarlig benskada i käken) har rapporterats i mycket sällsynta fall hos patienter som får zoledronsyra mot osteoporos. ONJ kan också uppträda efter att behandlingen avslutats.

För att minska risken att utveckla ONJ finns några försiktighetsåtgärder du bör iaktta:

Före behandling:

- Be din läkare att berätta för dig om ONJ innan du påbörjar behandlingen.
- Kontrollera med din läkare om det är rekommenderat att du genomgår en tandundersökning innan du påbörjar behandlingen med zoledronsyra.
- Tala om för din läkare/sjuksköterska (sjukvårdspersonal) om du har några problem med din mun eller dina tänder.

Patienter som genomgår tandkirurgi (t.ex. tandutdragning), som inte får rutinmässiga tandundersökningar eller har sjukdom i tandköttet, som röker, som får olika sorters knacerbehandling eller som tidigare har behandlats med en bisfosfonat (används för att motverka bensjukdomar) kan ha högre risk att utveckla ONJ.

Under behandling:

- Du bör upprätthålla en god munhygien, se till att dina tandproteser passar ordentligt och gå på regelbundna tandkontroller.
- Om du får tandbehandling eller skall genomgå tandkirurgi (t.ex. dra ut en tand), informera din läkare och berätta för din tandläkare att du behandlas med zoledronsyra.
- Kontakta din läkare och tandläkare omedelbart om du upplever några problem med din mun eller tänder såsom lösa tänder, smärta eller svullnad, eller sår som inte läker eller vätskar, eftersom detta kan vara tecken på osteonekros i käken.

Läs bipacksedeln för ytterligare information.

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även biverkningar som inte nämns i bipacksedeln. Du kan också rapportera biverkningar direkt via det nationella rapporteringssystemet: Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea, Biverkningsregistret, PB 55, 00034 FIMEA, webbplats: www.fimea.fi. Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.