

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

Zoledronic Acid Hospira

5 mg/100 ml infusionsvätska, lösning

Din läkare har rekommenderat att du ska behandlas med Zoledronic Acid Hospira 5 mg/100 ml infusionsvätska, lösning, vilket används för behandling av Pagets sjukdom (bensjukdom) hos vuxna. Denna sjukdom inkluderar förtunning och försvagning av benen, så de bryts lättare.

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.

Det är viktigt att försöka motverka ONJ då det är ett smärtsamt tillstånd som kan vara svårbehandlat. För att minska risken att utveckla ONJ finns några försiktighetsåtgärder som du bör iaktta:

Före behandling:

Tala om för din läkare/sjuksköterska (sjukvårdspersonal) om du har några problem med din mun eller dina tänder. Din läkare kan be dig genomgå en tandundersökning om du:

- tidigare har behandlats med en bisfosfonat
- tar läkemedel som kallas kortikosteroider (såsom prednisolon eller dexametason)
- röker
- har cancer
- inte har genomgått en tandundersökning på länge
- har problem med din mun eller dina tänder

Under behandling:

- Du bör upprätthålla en god munhygien, borsta tänderna regelbundet och gå på regelbundna tandkontroller. Om du bär tandproteser bör du se till att dessa passar ordentligt.
- Om du får tandbehandling eller skall genomgå tandkirurgi (t.ex. dra ut en tand), informera din läkare samt 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.

Vänligen läs bipacksedeln som följer med ditt läkemedel 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.