

TÄRKEÄÄ TIETOA POTILAILLE

POTILASKORTTI

Tämä muistutuskortti sisältää tärkeää turvallisuuteen liittyvää tietoa, josta sinun tulee olla tietoinen ennen hoitoa ja hoidon aikana seuraavalla valmisteella:

- **Pamidronatdinatrium Hospira 3 mg/ml infuusiokonsentraatti, liuosta varten**
- **Pamidronatdinatrium Hospira 9 mg/ml infuusiokonsentraatti, liuosta varten**

Lääkärisi on suositellut sinulle Pamidronatdinatrium Hospira -injektioita kasvaimien aiheuttaman, kohonneen kalsiumpitoisuuden alentamiseen veressä.

Leukaluun osteonekroosiksi (leukaluun vaurioituminen) kutsuttua haittavaikutusta on raportoitu melko harvinaisena Pamidronatdinatrium Hospira -injektioita syöpään liittyvien sairauksien hoitoon saavilla potilailla. Leukaluun osteonekroosi voi ilmentyä myös hoidon päättymisen jälkeen.

Leukaluun osteonekroosin riskin pienentämiseksi on olemassa varotoimenpiteitä, joita sinun tulisi noudattaa:

Ennen hoidon aloittamista:

- Pyydä lääkäriä kertomaan sinulle leukaluun osteonekroosista ennen hoidon aloittamista.
- Tarkasta lääkäriiltäsi, onko hammastarkastus suositeltavaa tehdä ennen Pamidronatdinatrium Hospira -hoidon aloittamista.
- Kerro lääkärille/sairaanhoitajalle (terveydenhoidon ammattilaiselle), jos sinulla on suun tai hampaiden terveyteen liittyviä ongelmia.

Potilailla, joille tehdään hammaskirurgista toimenpidettä (esim. hampaanpoisto), jotka eivät käy säännöllisessä hammashoidossa tai joilla on iensairaus, jotka tupakoivat, jotka saavat erityyppisiä syöpähoitoja tai joita on aiemmin hoidettu bisfosfonaatilla (käytetään luusairauksien hoitoon tai ennaltaehkäisyyn), voi olla suurentunut leukaluun osteonekroosin riski.

Hoidon aikana:

- Sinun tulee huolehtia hyvästä suuhygieniasta, varmistua proteesisi istuvuudesta ja käydä säännöllisesti hammastarkastuksessa.
- Jos sinulle tehdään parhaillaan hampaiden hoitotoimenpidettä tai olet menossa hammaskirurgiseen toimenpiteeseen (esim. hampaan poisto), kerro asiasta lääkäriillesi. Kerro myös hammaslääkäriillesi, että sinua hoidetaan Pamidronatdinatrium Hospira -valmisteella.
- Ota välittömästi yhteyttä lääkäriisi ja hammaslääkäriisi, jos suussasi tai hampaissasi ilmenee ongelmia, esim. hampaan löystymistä, kipua tai turvotusta, parantumattomia haavaumia tai märkävuotoa, sillä ne saattavat olla merkki leukaluun osteonekroosista.

Lue lisätietoja pakkausselosteesta.

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille, apteekkihenkilökunnalle tai sairaanhoitajalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu pakkausselosteessa. Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan [www-sivusto: www.fimea.fi](http://www.fimea.fi), Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea, Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri, PL 55, 00034 FIMEA. Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisteen turvallisuudesta.