

# Patientkort

Ha alltid detta kort med dig och visa det för alla läkare du träffar för medicinsk behandling.

## Infektioner

CIMZIA® ökar risken att få infektioner. Infektioner kan utvecklas snabbare och bli allvarigare. Detta inkluderar tuberkulos, som förekommer främst i lungorna (lungtuberkulos). I vissa fall kan tuberkulos förekomma i ett annat organ (extra-pulmonär tuberkulos) eller i mer än ett organ samtidigt (spridd tuberkulos).

Före behandling med CIMZIA®:

- Du får inte behandlas med CIMZIA® om du har en allvarlig infektion.
- Du ska undersökas för hepatit B. Om du är bärare av hepatit B-virus ska du följas upp noggrant beträffande tecken och symtom på aktiv hepatit B-infektion. Behandling med CIMZIA® ska avbrytas hos patienter som utvecklar aktiv hepatit B-infektion
- Du ska undersökas för tuberkulos. Det är mycket viktigt att du talar om för läkaren om du tidigare haft tuberkulos, eller om du har varit i nära kontakt med någon som haft tuberkulos

Notera datum för senaste undersökning för tuberkulos nedan:

Tuberkulintest/IGRA: \_\_\_\_\_

Lungröntgen: \_\_\_\_\_

Under behandling med CIMZIA®:

- Om du utvecklar symtom som tyder på en infektion, t ex feber, ihållande hosta, viktnedgång eller trötthet, ska du omedelbart söka läkarvård.

## Hjärtsvikt

Före behandling med CIMZIA®:

- Läkaren ska vara försiktig vid behandling av patienter med hjärtsvikt. Du ska inte använda CIMZIA® om du har måttlig till svår hjärtsvikt.

Under behandling med CIMZIA®:

- Om du utvecklar symtom som kan vara tecken på hjärtsvikt (t ex andnöd eller svullna fötter) ska du omedelbart söka läkarvård

## Allergiska reaktioner

Om du upplever symtom som kan bero på allergiska reaktioner t ex trånghets känsla i bröstet, väsande andning, yrsel, svullnad eller utslag ska du sluta använda CIMZIA® och kontakta läkare omedelbart. Vissa av dessa reaktioner kan uppkomma efter första administreringen av CIMZIA®.

Patienter som vaccineras:

- Levande eller försvagade vacciner ska inte ges samtidigt med CIMZIA®.

Patienter som behöver genomgå kirurgi:

- Om du behöver genomgå kirurgi medan du behandlas med CIMZIA® ska du övervakas noggrant för infektion och lämpliga åtgärder ska vidtas vid behov.

Cancer:

- Risken för cancer kan vara förhöjd hos patienter som har någon svår kronisk inflammatorisk sjukdom, såsom reumatoid artrit. Behandling med TNF-hämmare kan också öka risken för cancer. I studier avseende reumatoid artrit rapporterades ändå cancer hos ungefär lika många patienter i gruppen som behandlades med CIMZIA® som i jämförelsegruppen som inte behandlades med CIMZIA®.

## Påverkan på testresultat

Informera din läkare om du får koagulationshämmande behandling eller om du genomgår tester för att kontrollera blodkoagulationen.

Vissa blodkoagulationstester kan störas hos patienter som behandlas med CIMZIA®. CIMZIA® kan påverka dessa tester att visa en förlängd koagulationstid, som inte är korrekt. Denna effekt har observerats för testerna PTT-LA och STA-PTT A från Diagnostica Stago och HemosL APTT-SP liquid och HemosL lyofiliserad silika från Instrumentation Laboratories. Andra aPTT-tester kan också påverkas.

Påverkan på tester för trombintid (TT) och protrombintid (PT) har inte observerats. Det har inte påvisats att behandling med CIMZIA® påverkar blodkoagulationen i kroppen.

Varje förskrivare som ger medicinsk behandling till denna patient ska konsultera produktresumén för CIMZIA®.

## Datum för behandling med CIMZIA®:

1:a injektionen: \_\_\_\_\_

Följande injektioner: \_\_\_\_\_

Patientens namn: \_\_\_\_\_

Läkarens namn: \_\_\_\_\_

Läkarens tel: \_\_\_\_\_

- Läs bipacksedeln för ytterligare information
- Se till att du även har en lista över alla dina övriga läkemedel med dig vid varje besök hos sjukvårdspersonal

Ha detta kort med dig i 5 månader efter den sista CIMZIA®-dosen, eftersom vissa biverkningar kan uppträda lång tid efter den sista CIMZIA®-dosen.