

LÄÄKÄRIN TARKISTUSLISTA

(strontiumranelaatti)

SEURAAVAT OVAT PROTELOS/OSSEOR®-VALMISTEEN KÄYTÖN VASTA-AIHEITA

Jos jokin seuraavista kohdista koskee potilasta, ÄLÄ MÄÄRÄÄ PROTELOS®-VALMISTETTA

- Todettu, parhaillaan sairastettava tai aiemmin sairastettu **iskeeminen sydäntauti, perifeerinen valtimotauti ja/tai aivoverisuonisairaus.**
- **Huonossa hoitotasapainossa oleva verenpainetauti.**
- Parhaillaan sairastettava tai aiemmin sairastettu **laskimotromboembolia**, kuten syvä laskimotukos ja keuhkoembolia.
- **Tilapäinen tai pysyvä immobilisaatio** esim. leikkauksen jälkeen tai pitkäaikaisen vuodelevon yhteydessä.
- Yliherkkyys strontiumranelaatille tai apuaineille.

SEURAAVAT TIEDOT OVAT PERÄISIN VAROITUKSISTA JA KÄYTTÖÖN LIITTYVISTÄ VAROTOIMISTA

- Jos potilaalla on merkittäviä sydän- ja verisuonitapahtumien riskitekijöitä (kuten korkea verenpaine, hyperlipidemia, diabetes, tupakointi), Protelos®-hoitoa on annettava vain tarkan harkinnan jälkeen. **Hoidon aikana sydämeen ja verisuonistoon kohdistuvia riskejä on seurattava säännöllisesti yleensä 6–12 kuukauden välein.**
- Protelos®-hoidossa pitää olla varovainen, jos potilaalla on laskimotromboembolian riski. Jos hoidettava potilas on yli 80-vuotias ja hänellä on laskimotromboembolian riski, Protelos®-hoidon jatkamista on arvioitava uudelleen.
- Jos potilaalla on Stevens-Johnsonin oireyhtymän tai toksisen epidermaalisen nekrolyysin oireita tai löydöksiä (esim. etenevää ihottumaa, johon liittyy usein rakkuloita tai limakalvovaurioita) tai lääkeainehottumaa, johon liittyy eosinofiliaa ja systeemioireita (esim. ihottumaa, kuumetta, eosinofiliaa ja systeemisiä oireita, kuten adenopatiaa, hepatiitti, interstitiaalinen munuaissairaus, interstitiaalinen keuhkosairaus), Protelos®-hoito on heti lopetettava eikä sitä saa enää aloittaa uudelleen.