


Novartis Finland Oy

Aclasta

Påminnelsekort för patienter
om osteonekros i käken

Detta påminnelsekort innehåller viktig säkerhetsinformation
som du måste känna till före och under behandling med
Aclasta (zoledronsyra).





Din läkare har rekommenderat att du får Aclasta (zoledronsyra) som används för behandling av kvinnor som passerat klimakteriet och vuxna män med osteoporos eller osteoporos som beror på behandling med kortikosteroider, och Pagets bensjukdom hos vuxna. Osteoporos medför förtunning och försvagning av benvävnaden och ökar risken för benbrott.

En biverkning som kallas osteonekros i käken (ONJ) (svåra benskador i käken) rapporterats mycket sällan hos patienter som behandlats med zoledronsyra mot osteoporos. Osteonekros i käken kan också uppstå efter avslutad behandling.

Det är viktigt att försöka förhindra osteonekros i käken att utvecklas, eftersom det är ett smärtsamt tillstånd som kan vara svårt att behandla. För att minska risken för att utveckla osteonekros i käken finns det vissa försiktighetsåtgärder du bör vidta:

Innan du börjar behandlingen:

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

- du tidigare har behandlats med ett annat läkemedel som är en bisfosfonat
- du tar läkemedel som kallas kortikosteroider (såsom prednisolon eller dexametason)
- du är rökare
- du har cancer
- du inte genomgått någon tandundersökning på lång tid
- du har några problem med din mun eller tänder

Under behandlingen:

- 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 ska genomgå tandkirurgi (t.ex. dra ut en tand), informera din läkare om din tandvård 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 dessa kan vara tecken på osteonekros i käken.

Läs bipacksedeln som följer med läkemedlet för mer information.



Du kan rapportera biverkningar direkt via det nationella
rapporteringsystemet: Säkerhets-och utvecklingscentret
för läkemedelsområdet Fimea, Biverkningsregistret,
PB 55, 00034 FIMEA.

www.fimea.fi

Du kan också rapportera biverkningar direkt till innehavaren
av försäljningstillståndet: Novartis Finland Oy,
Skogsjungfrugränden 10, 02130 Esbo,
Finland Tel. 010 6133 200,

www.novartis.fi

Har du frågor om Novartis läkemedel?

Novartis Läkemedelsinformation, tel. 010 6133 210,
novartis.laakeinformaatio@novartis.com