

Potilaan nimi: _____

Lääkärin nimi: _____

Lääkärin puhelinnumero: _____

Tässä potilaskortissa on tärkeitä turvallisuustietoja. Perehdy niihin ja noudata niitä ennen Hyrimoz® (adalimumabi) -hoidon alkamista, hoidon aikana ja sen jälkeen. Näytä tämä potilaskortti kaikille hoitoosi osallistuville lääkäreille (huolimatta siitä, minkä tilan tai sairauden hoidosta on kyse). Lue Hyrimoz®-pakkausseloste huolellisesti, ennen kuin aloitat lääkkeen käytön.

▼ Tähän lääkkeeseen kohdistuu lisäseuranta.

Ensimmäisen Hyrimoz®-pistoksen päivämäärä: _____

Hyrimoz®-pistoksen annos: _____

Viimeisen Hyrimoz®-pistoksen päivämäärä
(jos Hyrimoz®-hoito on jo päättynyt): _____

Muut tiedot: _____

On tärkeää, että sinä ja lääkärisi kirjaatte ylös kaikkien käyttämiesi lääkevalmisteiden tuotenimet (esim. Hyrimoz®) ja eränumerot.

Pyydä sinua hoitavaa lääkäriä kirjaamaan tähän sinulle viimeksi tehtyjen tuberkuloosin seulontatutkimusten päivämäärät ja tyypit:

Testi: _____

Päivämäärä: _____

Tulokset: _____

Testi: _____

Päivämäärä: _____

Tulokset: _____

Tee luettelo kaikista muista käyttämistäsi lääkkeistä ja ota se mukaan jokaiselle vastaanottokäynnille. Kirjoita luetteloon myös kaikki mahdollisesti käyttämäsi käsikauppalääkkeet ja/tai vaihtoehtoiset/täydentävät hoitomuodot.

Luettele tähän kaikki muut säännöllisesti käyttämäsi lääkkeet:

Luettele tähän mahdolliset allergiasi:

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu pakkausselosteessa. Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan (ks. yhteystiedot alla). Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisteen turvallisuudesta.

www-sivusto: www.fimea.fi

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea
Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri
PL 55
00034 FIMEA

Pidä tämä potilaskortti mukana 5 kuukauden ajan viimeisen Hyrimoz®-annoksen jälkeen tai kunnes vauva on 6 kuukauden iässä, jos olet ollut hoidon aikana raskaana. Haittavaikutuksia voi ilmetä pitkänkin ajan kuluttua viimeisestä hoitoannoksesta.

Infektiot

Ennen Hyrimoz[®]-hoidon alkua:

- Kerro lääkärille, jos sinulla on jokin tulehdus (infektio), vaikka se olisi vähäinenkin.
- On erittäin tärkeää kertoa lääkärille, jos olet joskus sairastanut tuberkuloosin tai jos olet ollut tekemisissä sellaisen henkilön kanssa, jolla on ollut tuberkuloosi. Lääkäri testaa sinut tuberkuloosin varalta. Pyydä lääkäriä kirjaamaan sinulle viimeksi tehtyjen tuberkuloosin seulontatutkimusten tyytit ja päivämäärät potilaskorttiin.

Infektiot

Hyrimoz[®]-hoidon aikana:

- Käänny heti lääkärin puoleen, jos sinulla ilmenee tulehduksen merkkejä tai oireita. Niitä ovat esimerkiksi kuume, väsymys, (pitkittynyt) yskä, hengenahdistus, painon lasku, öinen hikoilu, ripuli, huonosti parantuvat haavat, hammasongelmat, kirvely virtsatessa ja flunssan kaltaiset oireet.

Syöpä

Ennen Hyrimoz[®]-hoidon alkua:

- Kerro lääkärille, jos sinulla on ollut mikä tahansa syöpä.

Hyrimoz[®]-hoidon aikana:

- Käänny heti lääkärin puoleen, jos sinulla ilmenee öistä hikoilua, imusolmukkeiden turvotusta (rauhasen turpoamista) kaulan, kainaloiden tai nivusten alueella tai muissa kehon osissa, selittämätöntä painon laskua, uusia ihovaurioita tai ihomuutoksia (kuten luomien tai pisamien muodostumista tai muutoksia) tai vaikeaa, selittämätöntä kutinaa jossakin kehon osassa.

Hermoston ongelmat

Ennen Hyrimoz[®]-hoidon alkua:

- Kerro lääkärille, jos olet havainnut tunnottomuutta tai pistelyä jossakin kehon osassa tai sinulla on jokin hermostoon vaikuttava tila, kuten MS-tauti.

Hyrimoz[®]-hoidon aikana:

- Käänny heti lääkärin puoleen, jos sinulla ilmenee käsien tai jalkojen tunnottomuutta tai pistelyä, näkömuutoksia, lihasten heikkoutta tai selittämätöntä huimausta.

Sydämen vajaatoiminta

Ennen Hyrimoz[®]-hoidon alkua:

- Kerro lääkärille, jos sinulla on jokin sydänongelma, kuten lievä sydämen vajaatoiminta.

Hyrimoz[®]-hoidon aikana:

- Käänny heti lääkärin puoleen, jos sinulla ilmenee sydänongelmien oireita. Niitä ovat esimerkiksi hengenahdistus, jalkojen turvotus, sydämensykkeen muutokset ja äkillinen painon nousu.

Raskaus ja rokotukset

- Jos saat Hyrimoz[®]-hoitoa raskauden aikana, on tärkeää kertoa siitä vauvaa hoitavalle lääkärille, ennen kuin vauvalle annetaan rokotuksia.
- Vauvalle ei saa antaa eläviä rokotteita, kuten BCG-rokotetta (tuberkuloosirokotus), ennen kuin viimeisestä raskauden aikana saamastasi Hyrimoz[®]-pistoksesta on kulunut 5 kuukautta.