


Novartis Finland Oy

Aclasta

Potilaan muistutuskortti leuan osteonekroosista

Tässä muistutuskortissa on tärkeää turvallisuustietoa, joihin sinun on tutustuttava ennen Aclasta-hoidon (tsoledronihappo) aloittamista ja hoidon aikana.





Lääkäri on määrännyt sinulle Aclasta-valmistetta (tsoledronihappo), jota käytetään aikuisten miesten ja vaihdevuodet ohittaneiden naisten osteoporoosin hoitoon, tai kortikosteroidihoitojen aiheuttaman osteoporoosin hoitoon sekä Pagetin luutaudin hoitoon aikuisilla. Ne ovat sairauksia, joissa luut haurastuvat, heikkenevät ja saattavat murtua helpommin.

Haittavaikutus, jota kutsutaan leuan osteonekroosiksi (ONJ) (luuvaurio leuassa) on raportoitu hyvin harvoin potilailla, jotka ovat saaneet Aclastaa (tsoledronihappo) osteoporoosin hoitoon. Leuan osteonekroosia voi ilmetä myös hoidon lopettamisen jälkeen.

Leuan osteonekroosin kehittymisen estäminen on tärkeää, koska kyseessä on kivulias vaiva, jonka hoitaminen voi olla vaikeaa. Leuan osteonekroosin kehittymisen riskin pienentämiseksi on varotoimia, joita sinun tulee noudattaa:

Ennen hoidon aloittamista:


Kerro lääkärille/hoitajalle (terveydenhuoltohenkilöstölle), jos sinulla on ongelmia suun tai hampaiden kanssa. Lääkäri saattaa pyytää sinua käymään hammastarkastuksessa, jos:

- olet aikaisemmin saanut bisfosfonaattihoitoa
- käytät lääkkeitä, joita kutsutaan kortikosteroideiksi (esim. prednisoloni tai deksametasoni)
- tupakoit
- sinulla on syöpä
- et ole pitkään aikaan käynyt hammastarkastuksessa
- sinulla on ongelmia suun tai hampaiden kanssa

Hoidon aikana:

- Sinun tulee säilyttää hyvä suuhygienia, pestä hampaasi säännöllisesti ja käydä säännöllisesti hammastarkastuksessa. Jos käytät hammasproteesia, pidä huoli, että se istuu kunnolla.
- Jos saat hammashoitoja tai sinun on määrä mennä hammasleikkaukseen (esim. hampaan poisto), kerro siitä lääkärille ja kerro hammaslääkärille, että saat tsoledronihappohoitoa.
- Ota välittömästi yhteyttä lääkäriin ja hammaslääkəriin, jos sinulla on ongelmia suun tai hampaiden kanssa (esim. hampaiden heiluminen, kipu tai turvotus tai haavaumien parantumattomuus tai märkiminen) sillä ongelmat saattavat olla oire leuan osteonekroosista.

Katso lisätietoja lääkkeen mukana toimitettavasta pakkausselosteesta.



Voit ilmoittaa haittavaikutuksista suoraan kansallisen
ilmoitusjärjestelmän kautta: Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus
Fimea, Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri, PL 55, 00034 FIMEA.

www.fimea.fi

Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan myyntiluvan haltijalle:
Novartis Finland Oy, Metsänneidonkuja 10, 02130 Espoo
Puh. 010 6133 200, **www.novartis.fi**

Kysyttävää Novartiksen valmisteesta?

Novartis Lääkeinformaatiopalvelu, puh. 010 6133 210,
novartis.laakeinformaatio@novartis.com