

AMGEVITA (*adalimumabi*)

Potilaskortti - Aikuiset

Tässä kortissa on tärkeitä turvallisuustietoja Amgevita-valmisteesta. Huom:

- Näytä tämä kortti aina, kun asioit lääkärin tai muun terveydenhuoltohenkilöstön kanssa, jotta he tietävät, että käytät Amgevita.
- Pidä tämä kortti aina mukanasasi niin kauan kuin saat Amgevita-hoitoa, myös vielä 4 kuukauden ajan viimeisen Amgevita-pistoksesi jälkeen.
- Kirjaa tämän kortin taakse tiedot mahdollisista tuberkuloosikokeista tai -hoidoista.

On tärkeää muistaa, että tässä kortissa ei ole lueteltu kaikkia mahdollisia Amgevitan haittavaikutuksia. Lisätietoja saat Amgevitan pakkausselosteesta (lääkepakauksessa tai www.laakeinfo.fi) tai lääkäriltä.

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 osoitteeseen Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea, Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri, PL 55, 00034 FIMEA (www-sivusto: www.fimea.fi). Ilmoittamalla haittavai-
kutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisteen turvallisuudesta.

Mitä Amgevita on?

Yleensä immuunijärjestelmä suojelee elimistöä infektioilta, mutta joissakin sairauksissa (autoimmuunisairauksissa) immuunijärjestelmä ei toimi normaalisti. Amgevita on lääke, jota käytetään tiettyjen autoimmuunisairauksien, kuten nivelreuman, psoriaasin ja tulehduksellisen suolistotaudin, hoidossa. Tämän kortin tarkoituksena on kertoa sinulle ja terveydenhoitohenkilökunnalle Amgevitän käyttöön liittyvistä turvallisuustekijöistä.

Mahdollisia Amgevitän käyttöön liittyviä haittavaikutuksia ovat:

- Infektiot
- Syöpä
- Hermoston häiriöt.

Tässä ei ole lueteltu kaikkia Amgevitän mahdollisia haittavaikutuksia.

Mitä minun pitäisi tietää ennen kuin aloitan Amgevita-hoidon?

Amgevita-hoidon hyödyt ja riskit voivat vaihdella potilaskohtaisesti. Keskustele hoitavan lääkärin kanssa Amgevitän hyödyistä ja riskeistä ennen hoidon aloittamista.

Kerro lääkärille ennen hoidon aloittamista:

- Mahdollisista sairauksistasi ja muista terveysongelmistasi
- Mahdollisista käyttämistäsi lääkkeistä (reseptilääk-

keistä ja itsehoitolääkkeistä, vitamiineista ja ravintolisistä)

- Jos sinulla:

- on jokin infektio tai siihen viittaavia oireita (kuten kuumetta, huonosti parantuvia haavaumia, haavoja, väsymystä tai hammasvaivoja)
- on tai on joskus ollut tuberkuloosi tai olet ollut läheisesti tekemisissä tuberkuloosia sairastavan henkilön kanssa
- on tai on aikaisemmin ollut syöpä
- on tunnottomuutta tai kihelmöintiä
- on jokin hermostoon vaikuttava sairaus, kuten MS-tauti.

Ennen Amgevita-hoidon aloittamista lääkäri tarkistaa, ettei sinulla ole tuberkuloosiin viittaavia merkkejä tai oireita. Jos sinulla on tuberkuloosi, se on hoidettava ennen Amgevita-hoidon aloittamista.

Rokotusohjeet

Potilaille voidaan antaa rokotuksia Amgevita-hoidon aikana eläviä rokotteita lukuun ottamatta. Jos saat Amgevita-hoitoa raskauden aikana, on tärkeää kertoa asiasta lapsen lääkärille ennen kuin lapselle annetaan mitään rokotuksia. Lapsille, jotka ovat altistuneet Amgevitalle kohdussa, ei saa antaa mitään eläviä rokotteita, kuten BCG-rokotetta (tuberkuloosia vastaan), ennen kuin äidin viimeisestä raskaudenaikaisesta Amgevita-annoksesta on kulunut 5 kuukautta. Kysy aina neuvoa lääkäriltä ennen minkään rokotuksen ottamista.

Mitä minun pitää tehdä Amgevita-hoidon aikana?

Hoidon aikana:

- Kerro lääkärille, tehoaako Amgevita sairauteesi.
- **Ota heti yhteyttä lääkäriin, jos sinulle ilmaantuu haittavaikutuksia.** Lääkäri voi auttaa sinua saamaan haittavaikutukset hallintaan.
 - Jos sinulla todetaan jokin haittavaikutus, lääkäri päättää, voitko jatkaa Amgevita-hoitoa.
- Kerro lääkärille kaikista havaitsemistasi haittavaikutuksista, kunnes viimeisestä Amgevita-pistoksestasi on kulunut 4 kuukautta. Tämä on tärkeää, koska haittavaikutuksia voi ilmaantua vielä viimeisen Amgevita-annoksen jälkeen.
- Kerro lääkärille:
 - Kaikista sinulle ilmaantuvista uusista sairauksista
 - Uusista lääkkeistä, joita käytät (näihin kuuluvat reseptilääkkeet ja itsehoitolääkkeet, vitamiinit ja ravintolisät)
 - Mahdollisista sinulle suunnitelluista kirurgisista toimenpiteistä tai leikkauksista.

Amgevita voi joskus aiheuttaa vakavia haittavaikutuksia. Joitakin näistä on kuvattu tekstiruudussa alla. Myös muita haittavaikutuksia voi esiintyä. Lisätietoja haittavaikutuksista on Amgevitan pakkausselosteessa. Kerro heti lääkärille, jos sinulle ilmaantuu haittavaikutuksia Amgevita-hoidon aikana. Hän voi ehkä auttaa sinua saamaan haittavaikutukset hallintaan ja estämään niiden pahenemisen.

Infektiot – Amgevita-hoitoa saavat potilaat ovat normaalia alttiimpia infektioille, ja infektiot ovat heillä usein vaikeampia. Jotkin infektiot ovat suhteellisen lieviä, kuten tavallinen nuhakuume. Toiset ovat vakavampia ja voivat joissakin tapauksissa johtaa kuolemaan, kuten tuberkuloosi.

Syöpä – Tietyntyyppisten syöpien riski voi olla normaalia suurempi Amgevita-hoitoa saavilla potilailla.

Hermoston häiriöt – Joillakin potilailla Amgevita-hoito voi johtaa hermoston häiriöiden, kuten MS-taudin, kehittymiseen tai pahenemiseen.

Ota yhteyttä terveydenhoitohenkilökuntaan tai hakeudu heti lääkärin hoitoon, jos sinulle ilmaantuu seuraavia oireita, jotka voivat viitata vakaviin haittavaikutuksiin. Tässä ei ole lueteltu kaikkia mahdollisia haittavaikutusten oireita. Kerro heti lääkärille, jos sinulla on Amgevita-hoidon aikana epätavallisia tuntemuksia. Hän voi ehkä auttaa sinua saamaan haittavaikutusten oireet hallintaan ja estämään niiden pahenemisen.

(jatkuu) ►

Infektiot:

- Kuume
- Vilunväristykset
- Epätavallinen hikoilu
- Huonovointisuus tai epätavallinen väsymys
- Oksentelu tai pahoinvointi
- Ripuli
- Mahakipu
- Ruokahaluttomuus
- Laihtuminen
- Yskä tai verta tai limaa ysköksissä
- Hengenahdistus
- Virtsaamisvaikeudet
- Ihohaavoja
- Huonosti paranevia haavoja tai haavaumia ihossa
- Lihasten aristus
- Hampaiden tai ikenien ongelmat

Syöpä:

- Yöhikoilu
- Turvonneita imusolmukkeita kaulalla, kainaloissa, nivusissa tai muualla elimistössä
- Painon lasku
- Ihomuutosten (luomien tai pisamien) ilmaantuminen tai muuttuminen
- Voimakas kutina

Hermoston häiriöt:

- Tunnettomuus tai kihelmöinnin tunne missä tahansa kehon osassa
- Näköhäiriöt
- Lihasheikkous
- Huimaus



Tuberkuloosikokeet ja tuberkuloosihoito

Viimeisimmän tuberkuloosikokeen

päivämäärä: _____

Onko sinulle tehdyn tuberkuloosikokeen tulos ollut joskus positiivinen?

Kyllä ☐ Ei ☐

Saitko hoitoa positiivisen tuberkuloosikokeen vuoksi?

Kyllä ☐ En ☐

Kuinka pitkään sait tuberkuloosihoitoa?

Potilaan tiedot

Nimesi: _____

Lääkärin nimi: _____

Lääkärin puhelinnumero:

Ensimmäisen Amgevita-pistoksen päivämäärä:

Viimeisen Amgevita-pistoksen päivämäärä, jos hoitosi on jo päättynyt: _____



Sinulle tehty tuberkuloosikokeet tai saamasi tuberkuloosihoito:

[illegible]

Amgen AB, sivuliike Suomessa
puh. (09) 54 900 500
www.amgen.fi

Versio 4.0

Hyväksytty: elokuussa 2025