



Patientkort

Bär med dig eller barnet som får Enbrel detta kort i 2 månader efter det att du eller barnet tagit sista dosen Enbrel eftersom biverkningar kan uppstå efter det att man tagit sin sista dos av Enbrel.

Godkännade av Fimea 29.10.2020
Version 1.0 PP-ENB-FIN-0280-02112020

Detta patientkort innehåller viktig information som du eller barnet som får Enbrel måste vara medveten om innan man påbörjar behandling samt under behandling med Enbrel. Om du inte förstår informationen, vänligen be läkaren att förklara för dig.

- Visa detta patientkort för alla läkare som är inblandade i din eller barnets behandling.
- Läs Enbrels bipacksedel för ytterligare information.
- Det är viktigt att du och din läkare påminner att skriva up läkemedlets namn samt batchnummer av administrerat läkemedel.

Infektioner

Enbrel kan öka risken att drabbas av infektioner som kan vara allvarliga.

- Du eller barnet som får Enbrel ska inte använda Enbrel vid en infektion. Om du är osäker rådfråga läkare.
- Om du eller barnet som får Enbrel utvecklar symtom tydande på infektion såsom feber, ihållande hosta, viktminskning eller nedsatt allmäntillstånd, kontakta omedelbart sjukvården.
- Du eller barnet ska undersökas för tuberkulos. Be läkaren att registrera datum och resultat från den senaste tuberkulosundersökning här nedan:

Test: _____

Datum: _____

Resultat: _____

Test: _____

Datum: _____

Resultat: _____

- Be läkaren att nedan ange dina eller barnets andra mediciner som eventuellt kan öka risken för infektion.

_____	_____
_____	_____
_____	_____

Kronisk hjärtsvikt

- Om du eller barnet som får Enbrel utvecklar symtom som tyder på kronisk hjärtsvikt eller försämring av befintlig kronisk hjärtsvikt, såsom andningssvårigheter, svullna vrister, ihållande hosta eller trötthet, kontakta omedelbart läkaren.

Patientens namn: _____

Läkarens namn: _____

Läkarens telefonnummer: _____

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Du kan också rapportera biverkningar för Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea (webbplats: www.fimea.fi Rapportering av biverkningar) eller per telefon till Pfizer Oy (09-430 040).