

Potilaskortti

Tärkeää turvallisuutta koskevaa tietoa ENSPRYNG®▼ (satralitsumabi) -hoitoa saaville potilaille



Näytä tämä kortti kaikille hoitoosi osallistuville terveydenhuollon ammattilaisille.



Tähän lääkevalmisteeseen kohdistuu lisäseuranta. Tällä tavalla voidaan havaita nopeasti turvallisuutta koskevaa uutta tietoa. Voit auttaa ilmoittamalla kaikista mahdollisesti saamistasi haittavaikutuksista.

Riskienhallintamateriaali, versio 1. Hyväksytty Fimeassa 12.8.2021

Yhteystiedot

Potilaan nimi:

Lääkärin nimi:

Lääkärin puhelinnumero:

Enspryng®-hoidon aloituspäivämäärä:

Enspryng[®]-lääkkeen käytön aikana voit saada infektioita tavallista herkemmin

Ota heti yhteys lääkäriin tai sairaanhoitajaan, jos tunnet olosi sairaaksi tai jos sinulla on infektion oireita (joihin liittyy tai ei liity kuumetta), kuten

- vilunväireitä, väsymyksen tunnetta, lihassärkyä, pitkittyvää yskää tai kurkkukipua
- ihon punoitusta, turpoamista, aritusta, kipua tai haavaumia keholla
- ripulia, vatsakipua tai pahoinvointia
- kirvelyä virtsatessa tai virtsaamista tavanomaista tiheämmin

Jos sinulla on infektio (esim. flunssaa) seuraavan Enspryng[®]-annoksen antoa pitää ehkä siirtää myöhemmäksi.

Tietoa terveydenhuollon ammattilaisille

Tälle potilaalle on määrätty Enspryng[®] (satralitsumabi) -hoito, jonka vuoksi hän voi saada infektioita tavanomaista herkemmin.

- Tutki potilas heti, jos infektiota epäillään.
- Enspryng[®] voi pienentää joidenkin infektion selvittämiseen käytettävien testien arvoja, kuten veren neutrofiilimäärää ja C-reaktiivista proteiinia.
- Ota mahdollisimman pian yhteyttä hoitavaan lääkäriin, sillä Enspryng-valmisteeseen antoa voi olla tarpeen siirtää, kunnes infektio on saatu hallintaan.

Lisätietoja Enspryng[®]-valmisteeseen valmisteyhteenvedosta (www.ema.europa.eu) tai Roche Oy, puh. 010 554 500 (vaihde).