

Information för dig och hälso- och sjukvårdspersonalen som behandlar dig.

Detta kort listar inte alla eventuella biverkningar. Mer information om biverkningar får du i bipacksedeln för Humira eller av din läkare.

Detta kort innehåller viktig säkerhetsinformation som det är bra för dig att känna till före och under behandlingen med Humira.

- Bär alltid detta kort med dig, också i ytterligare 70 dagar efter den sista Humira-injektionen.
- Visa alltid upp detta kort när du besöker läkare eller övrig hälso- och sjukvårdspersonal
- Anteckna information om eventuella tuberkulostester och -behandlingar på baksidan av kortet.

## INLEDNING

Humira används för behandling av vissa sjukdomar som påverkar immunsystemet. Humira kan ha god effekt vid behandling av dessa sjukdomar, men läkemedlet kan orsaka vissa biverkningar. Det är viktigt att du diskuterar Humira-behandlingens eventuella nytta och biverkningar med din läkare, eftersom dessa kan variera från patient till patient.

- Syftet med detta kort är att berätta om vissa eventuella biverkningar av Humira.
- Eventuella allvarliga biverkningar är bl.a. infektioner, cancer och störningar i nervsystemet.
- Också andra biverkningar kan förekomma.

## FÖRE BEHANDLINGEN MED HUMIRA

Berätta för din läkare om eventuella sjukdomar och besvär samt läkemedel du använder. På detta sätt kan din läkare tillsammans med dig besluta om Humira är en lämplig behandling för dig.

Berätta för din läkare:

- Om du har någon infektion eller symtom som tyder på en infektion (t.ex. feber, sår, trötthet eller tandbesvär).
- Om du har tuberkulos eller om du har varit i nära kontakt med en person som har tuberkulos.
- Om du har eller har haft cancer.
- Om du har domningar, pirrande känsla eller någon sjukdom som påverkar nervsystemet, t.ex. multipel skleros.

Innan behandlingen med Humira inleds, måste din läkare kontrollera att du inte har symtom eller tecken på tuberkulos. Om du har tuberkulos, måste den behandlas innan behandlingen med Humira inleds.

## VACCINATIONER

- Du kan få vaccinationer, men inte sådana som innehåller levande virus eller bakterier.
- Om du får Humira medan du är gravid är det viktigt att du informerar ditt spädbarns läkare om detta innan ditt spädbarn får något vaccin. Ditt spädbarn får inte ges något levande vaccin, såsom BCG-vaccin (används för att förebygga tuberkulos), inom 5 månader efter din sista Humira-injektion under graviditeten.

## UNDER BEHANDLINGEN MED HUMIRA

Diskutera ditt hälsotillstånd regelbundet med din läkare, så att läkaren kan säkerställa att Humira-behandlingen är effektiv och säker för dig. **Berätta genast för läkaren om ditt hälsotillstånd förändras.**

Håll din läkare uppdaterad om hur Humira-behandlingen verkar i ditt fall.

- Det är viktigt att du genast kontaktar din läkare om du har avvikande symtom. På detta sätt får du säkert lämplig behandling. Också risken för att biverkningen förvärras minskar.
- Många biverkningar, såsom infektioner, kan fås under kontroll, om du genast berättar om dem för din läkare.
- Om du får biverkningar, beslutar din läkare om behandlingen med Humira ska avslutas eller fortsätta. Det är viktigt att du diskuterar frågan med din läkare.
- Biverkningar kan förekomma ännu efter den sista dosen Humira, så berätta om eventuella besvär för din läkare ännu i 70 dagar efter den sista Humira-injektionen.

Berätta om följande för din läkare:

- Eventuella nya sjukdomar eller symtom.
- Nya läkemedelsbehandlingar.
- Eventuella planerade operationer eller andra ingrepp.

Humira-behandlingen kan ibland orsaka allvarliga biverkningar, t.ex. följande:

## INFEKTIONER

- Humira används för behandling av vissa inflammatoriska sjukdomar. Läkemedlet verkar genom att hämma vissa funktioner av immunsystemet. Dessa funktioner deltar dock också i bekämpningen av infektioner. Humira kan alltså utsätta dig för infektioner eller förvärra pågående infektioner. Detta gäller allt från förkylning till allvarligare infektioner (t.ex. tuberkulos).

## CANCER

- Användning av Humira kan öka risken för vissa typer av cancer.

## STÖRNINGAR I NERVSISTEMET

- Humira har i vissa fall orsakat störningar i nervsystemet eller förvärrat besvär som patienten haft sedan tidigare, t.ex. multipel skleros.

Läs bipacksedeln för Humira för mer information. Också andra biverkningar kan förekomma under behandlingen med Humira.

AbbVie Oy

Telefon 010 2411 200

www.abbvie.fi

Version 01 (09.04.2018)  
FI-HUM-210013/RMP/12.4.2021

**Kontakta genast läkare eller uppsök ett sjukhus om du har symtom på följande allvarliga biverkningar:**

#### **INFEKTIONER**

Feber, frossa, ovanlig svettning, sjukdomskänsla eller ovanlig trötthet, illamående eller kräkning, diarré, magsmärtor, aptitlöshet eller viktminskning, hosta och blodiga eller slemmiga upphostningar, andfåddhet, urineringssvårigheter, sår på huden, sår, muskelvärk, tandbesvär.

#### **CANCER**

Nattlig svettning, svullnad av lymfknutorna i halsen, armhålorna, ljumskarna eller andra kroppsdelar, viktminskning, nya hudförändringar eller förändringar av födelsemärken eller fräckar som redan finns på huden, svår oförklarlig klåda.

#### **STÖRNINGAR I NERVSISTEMET**

Domningar eller pirrande känsla, synförändringar, muskelsvaghet, oförklarlig yrsel.

**Om du får avvikande symtom under behandlingen med Humira, berätta alltid om dem för din läkare. Dessa biverkningar kan också förknippas med andra symtom.**

#### **Rapportering av biverkningar**

Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även biverkningar som inte nämns i bipacksedeln. Du kan också rapportera biverkningar direkt till Fimea (se detaljer nedan) eller till den lokala företrädaren för innehavaren av godkännandet för försäljning (AbbVie Oy). Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

webbplats: [www.fimea.fi](http://www.fimea.fi)

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea  
Biverkningsregistret  
PB 55, 00034 FIMEA

#### **Information för dig och hälso- och sjukvårdspersonalen som behandlar dig**

##### **Tuberkulostester och -behandling**

Kryssa för denna ruta om du någon gång har testats för tuberkulos:

JA (Om du inte vet, fråga din läkare.)

Kryssa för denna ruta om du någon gång har testats för tuberkulos och resultatet har varit positivt:

JA (Om du inte vet, fråga din läkare.)

Kryssa för denna ruta om du någon gång har använt läkemedel för förebyggande eller behandling av tuberkulos:

JA (Om du inte vet, fråga din läkare.)

Läs bipacksedeln för Humira för mer information. Om du har frågor, vänd dig till din läkare eller övrig hälso- och sjukvårdspersonal.

Fyll i information om dig och vårdpersonalen som vårdar eller behandlar dig.

.....  
Ditt namn

.....  
Läkarens namn (läkaren som ordinerat Humira)

.....  
Läkarens telefonnummer

.....  
Datum för din första Humira-injektion

.....  
Humira-dos

.....  
Datum för din sista Humira-injektion  
(om du inte längre använder Humira)

**HUMIRA**<sup>®</sup>  
adalimumab

**PATIENTKORT**  
för vuxna

abbvie