

Potilaskortti aikuiset HYRIMOZ[®] (adalimumabi)

▼ Tähän lääkkeeseen kohdistuu lisäseuranta.

Tietoa sinulle ja hoitoosi osallistuville terveydenhuollon ammattilaisille.

Kaikkia mahdollisia haittavaikutuksia ei ole lueteltu tässä potilaskortissa. Lue Hyrimoz[®]-pakkauseloste tai keskustele lääkärin kanssa saadaksesi lisätietoa haittavaikutuksista.

Tässä potilaskortissa on tärkeitä turvallisuustietoja. Pehdy niihin ja noudata niitä ennen Hyrimoz[®]-hoidon alkamista ja sen aikana.

- Pidä tämä potilaskortti aina mukanasasi, kunnes viimeisestä Hyrimoz[®]-pistoksesta on kulunut 70 päivää.
- Näytä tämä potilaskortti kaikille hoitoosi osallistuville lääkäreille tai terveydenhuollon ammattilaisille.
- Kirjoita tämän potilaskortin kääntöpuolelle tiedot sinulle tehdystä tuberkuloositesteistä ja saamistasi tuberkuloosihoidoista.

Johdanto

Hyrimoz[®] on lääke, joka on tarkoitettu tiettyjen immuunijärjestelmään vaikuttavien sairauksien hoitoon. Vaikka Hyrimoz[®] voi olla tehokas näiden sairauksien hoidossa, jotkut ihmiset saattavat saada siitä yhden tai useamman haittavaikutuksen. On tärkeää, että keskustele lääkärisi kanssa Hyrimoz[®]-valmisteen mahdollisista eduista ja haittavaikutuksista. Ne voivat vaihdella ihmisten välillä.

- Tämän potilaskortin on tarkoitus kertoa sinulle joistakin Hyrimoz[®]-valmisteen mahdollisista haittavaikutuksista.
- Esimerkkejä vakavista haittavaikutuksista ovat infektiot, syöpä ja hermoston ongelmat.
- Mainittujen lisäksi Hyrimoz[®]-valmisteella voi olla myös muita haittavaikutuksia.

ENNEN HYRIMOZ[®]-HOIDON ALKUA

Kerro lääkärillesi kaikista terveysongelmistasi ja käyttämistäsi lääkkeitä. Tämä auttaa lääkäriä päättämään, sopiiko Hyrimoz[®]-valmiste sinulle.

Kerro lääkärillesi, jos

- sinulla on infektio tai infektion oireita (kuten kuumetta, haavoja, väsymystä tai hampasongelmia)
- sinulla on tuberkuloosi tai olet ollut tekemisissä sellaisen henkilön kanssa, jolla on tuberkuloosi
- sinulla on tai on ollut syöpä
- sinulla on tunnottomuutta tai pistelyä tai hermostoon vaikuttava tila, kuten MS-tauti.

Lääkärisi tulee tutkia sinut tuberkuloosin merkkien ja oireiden varalta ennen Hyrimoz[®]-hoidon aloittamista. Sinun voi olla tarpeen saada tuberkuloosihoidoa ennen Hyrimoz[®]-hoidon aloittamista.

Rokotukset

- Voit saada rokotteita, mutta ne eivät saa olla eläviä.
- Jos saat Hyrimoz[®]-hoitoa raskauden aikana, on tärkeää kertoa siitä vauvaa hoitavalle lääkärillesi, ennen kuin vauvalle annetaan rokotteita. Vauvalle ei saa antaa eläviä rokotteita, kuten BCG-rokotetta (tuberkuloosirokotus), ennen kuin viimeisestä raskauden aikana saamastasi Hyrimoz[®]-pistoksesta on kulunut 5 kuukautta.

HYRIMOZ[®]-HOIDON AIKANA

Ota säännöllisesti yhteyttä lääkärisi ja pidä hänet ajan tasalla tilastasi. Näin varmistat, että Hyrimoz[®]-hoitosi sujuu hyvin ja turvallisesti. Kerro lääkärillesi välittömästi terveydentilassasi tapahtuneista muutoksista.

Pidä lääkärisi ajan tasalla siitä, kuinka Hyrimoz[®]-hoitosi sujuu.

- On tärkeää, että otat välittömästi yhteyttä lääkärisi, jos sinulla ilmenee epätavallisia oireita. Tämä auttaa sinua saamaan asianmukaista hoitoa. Se pienentää myös riskiä mahdollisen haittavaikutuksen pahenemisesta.
- Monet haittavaikutukset, mukaan lukien infektiot, voidaan hoitaa, jos ilmoitat niistä lääkärillesi välittömästi.
- Jos sinulla ilmenee haittavaikutus, lääkäri päättää, jatketaanko Hyrimoz[®]-hoitosi vai lopetetaanko se. On tärkeää, että keskustele lääkärisi kanssa, jotta löydätte sinulle sopivan vaihtoehdon.

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu pakkauselosteessa. Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan (ks. yhteystiedot alla). Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisteen turvallisuudesta.

www-sivusto: www.fimea.fi

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

00034 FIMEA

- Koska haittavaikutuksia voi ilmetä viimeisen Hyrimoz[®]-annoksen jälkeenkin, kerro lääkärille myös sellaisista ongelmista, jotka ilmenevät 70 päivän sisällä viimeisestä Hyrimoz[®]-pistoksesta.

Kerro lääkärille, jos

- sinulla on jokin uusi terveysongelma
- käytät uusia lääkkeitä
- sinulle on suunnitteilla leikkaus tai toimenpide.

Joillekin Hyrimoz[®]-valmistetta saaville ihmisille voi kehittyä vakavia haittavaikutuksia, joihin lukeutuvat:

Infektiot

Hyrimoz[®] auttaa ihmisiä, joilla on tiettyjä tulehduksellisia sairauksia. Se toimii estämällä osaa immuunijärjestelmästä. Tämä osa immuunijärjestelmää kuitenkin osallistuu myös infektioiden torjuntaan. Se tarkoittaa, että Hyrimoz[®] voi lisätä infektiotalttiutta tai pahentaa olemassa olevaa infektiota. Tällaisia infektiota ovat esimerkiksi flunssa tai vakavammat infektiot kuten tuberkuloosi.

Syöpä

- Hyrimoz[®] voi suurentaa riskiä sairastua tiettyntyyppisiin syöpiin.

Hermoston ongelmat

- Joillakin ihmisillä Hyrimoz[®] on saanut aikaan uusia tai pahentanut olemassa olevia hermoston ongelmia. Niiden joukkoon lukeutuu MS-tauti.

Katso lisätietoa Hyrimoz[®]-pakkauselosteesta. Mainittujen lisäksi Hyrimoz[®]-hoitoon voi liittyä myös muita haittavaikutuksia.

Ota yhteyttä lääkäriin tai käänny terveydenhuollon puoleen heti, jos sinulla ilmenee oireita, jotka liittyvät seuraaviin vakaviin haittavaikutuksiin:

Infektiot

- Kuume, palelu, epätavallinen hikoilu, tavallista heikompi tai väsyneempi olo, pahoinvointi tai oksentelu, ripuli, vatsakipu, ruokahaluttomuus tai laihtuminen, yskä tai veriset tai limaiset yskökset, hengenahdistus, virtsaamisongelmat, ihon haavauumat, lihaskipu, hammasongelmat.

Syöpä

- Öinen hikoilu, imusolmukkeiden turvotus (rauhasten turpoaminen) kaulan, kainaloiden tai nivusten alueella tai muissa kehon osissa, laihtuminen, uudet ihovauriot tai ihon muutokset (kuten luomet tai pisamat), vaikea selittämätön kutina.

Hermoston ongelmat

- Tunnottomuus tai pistely, näkömuutokset, lihasten heikkous, selittämätön huimaus.

Kerro lääkärille kaikista epätavallisista oireista, joita sinulla mahdollisesti ilmenee Hyrimoz[®]-hoidon aikana. Mainittujen lisäksi haittavaikutuksiin voi liittyä myös muita oireita.

Tietoa sinulle ja hoitoosi osallistuville terveydenhuollon ammattilaisille.

Tuberkuloositestit ja -hoidot

Laita rasti ruutuun, jos sinulle on joskus tehty tuberkuloositesti:

KYLLÄ (Jos olet epävarma, tarkista asia lääkäriltä.)

Laita rasti ruutuun, jos sinulle on joskus tehty tuberkuloositesti, jonka tulos oli positiivinen:

KYLLÄ (Jos olet epävarma, tarkista asia lääkäriltä.)

Laita rasti ruutuun, jos olet joskus käyttänyt lääkkeitä tuberkuloosin hoitoon tai ennaltaehkäisyyn:

KYLLÄ (Jos olet epävarma, tarkista asia lääkäriltä.)

Katso lisätietoa Hyrimoz[®]-pakkauselosteesta. Jos sinulla on kysyttävää, käänny lääkärin tai terveydenhuollon ammattilaisen puoleen.

Potilaan nimi: _____

Lääkärin nimi (joka määräsi Hyrimoz[®]-valmistetta): _____

Lääkärin puhelinnumero: _____

Käyttöaihe: _____

Ensimmäisen Hyrimoz[®]-pistoksen päivämäärä: _____

Hyrimoz[®]-pistoksen annos: _____

Viimeisen Hyrimoz[®]-pistoksen päivämäärä (jos Hyrimoz[®]-hoito on jo päättynyt): _____

Täytä omat tietosi ja hoitoosi osallistuvien terveydenhuollon ammattilaisten tiedot.