

Potilaskortti lapset HYRIMOZ® (adalimumabi)

▼ Tähän lääkkeeseen kohdistuu lisäseuranta.

Tietoa sinulle ja lapsesi hoitoon osallistuville terveydenhuollon ammattilaisille.

Kaikkia mahdollisia haittavaikutuksia ei ole lueteltu tässä potilaskortissa. Lue Hyrimoz®-pakkausseloste tai keskustele lastasi hoitavan lääkärin kanssa saadaksesi lisätietoa haittavaikutuksista.

Tässä potilaskortissa on tärkeitä turvallisuustietoja. Perehdy niihin ja noudata niitä ennen lapsesi Hyrimoz®-hoidon alkamista ja sen aikana.

- Pidä tämä potilaskortti aina mukana, kunnes lapsesi viimeisestä Hyrimoz®-pistoksesta on kulunut 70 päivää.
- Näytä tämä potilaskortti kaikille lapsesi hoitoon osallistuville lääkäreille tai terveydenhuollon ammattilaisille.
- Kirjoita tämän potilaskortin kääntöpuolelle tiedot lapsellesi tehdyistä tuberkuloositesteistä ja hänen saamistaan 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 lastasi hoitavalle lääkärille kaikista lapsesi terveysongelmista ja hänen käyttämistään lääkkeitä. Tämä auttaa lastasi hoitavaa lääkärinä päättämään, sopiiko Hyrimoz®-valmiste lapsellesi.

Kerro lastasi hoitavalle lääkärille, jos

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

Lastasi hoitavan lääkärin tulee tutkia hänet tuberkuloosin merkkien ja oireiden varalta ennen Hyrimoz®-hoidon aloittamista. Lapsesi voi olla tarpeen saada tuberkuloosihoitoa ennen Hyrimoz®-hoidon aloittamista.

Rokotukset

- Lastasi hoitava lääkäri voi ehdottaa tiettyjen rokotteiden antamista lapsellesi ennen Hyrimoz®-hoidon aloittamista. Eläviä rokotteita ei saa antaa lapselle sinä aikana, kun hän saa Hyrimoz®-hoitoa. Jos lapsesi on saanut Hyrimoz®-hoitoa raskauden aikana, on tärkeää kertoa siitä vauvaa hoitavalle lääkärille, ennen kuin vauvalle annetaan rokotteita. Elävien rokotteiden, kuten BCG-rokotteen (tuberkuloosia vastaan) antamista vauvoille, jotka ovat altistuneet Hyrimoz®-valmisteelle kohdussa, ei suositella, ennen kuin äidin viimeisestä raskaudenaikaisesta Hyrimoz®-annoksesta on kulunut 5 kuukautta.

HYRIMOZ®-HOIDON AIKANA

Ota säännöllisesti yhteyttä lääkäriin ja pidä hänet ajan tasalla lapsesi tilasta. Näin varmistat, että lapsesi Hyrimoz®-hoito sujuu hyvin ja turvallisesti. Kerro lääkärille välittömästi lapsesi terveydentilassa tapahtuneista muutoksista.

Pidä lastasi hoitava lääkärisi ajan tasalla siitä, kuinka lapsesi Hyrimoz®-hoito sujuu.

- On tärkeää, että otat välittömästi yhteyttä lastasi hoitavaan lääkäriin, jos lapsellasi ilmenee epätavallisia oireita. Tämä auttaa lastasi saamaan asianmukaista hoitoa. Se pienentää myös riskiä mahdollisen haittavaikutuksen pahenemisesta.
- Monet haittavaikutukset, mukaan lukien infektiot, voidaan hoitaa, jos ilmoitat niistä lastasi hoitavalle lääkärille välittömästi.
- Jos lapsellasi ilmenee haittavaikutus, lastasi hoitava lääkäri päättää, jatketaanko lapsesi Hyrimoz®-hoitoa vai lopetetaanko se. On tärkeää, että keskustele lastasi hoitavan lääkärin kanssa, jotta löydätte lapsellesi sopivan vaihtoehdon.

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 (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 lapsellasi 70 päivän sisällä viimeisestä Hyrimoz[®]-pistoksesta.

Kerro lastasi hoitavalle lääkärille, jos

- lapsellasi on jokin uusi terveysongelma
- lapsesi käyttää uusia lääkkeitä
- lapsellesi 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 infektiotilittua tai pahentaa olemassa olevaa infektiota. Tällaisia infektiota ovat esimerkiksi flunssa tai vakavammat infektiot kuten tuberkuloosi.

Syöpä

- Hyrimoz[®] voi suurentaa lapsesi riskiä sairastua tietyn-tyyppisiin syöpiin.

Hermoston ongelmat

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

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

Ota yhteyttä lastasi hoitavaan lääkäriin tai käänny terveydenhuollon puoleen heti, jos lapsellasi ilmenee oireita, jotka liittyvät seuraaviin mahdollisesti 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 haavaumat, lihaskipu, hampasongelmat.

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

Tietoa sinulle ja lapsesi hoitoon osallistuville terveydenhuollon ammattilaisille.

Tuberkuloositetit ja -hoidot

Laita rasti ruutuun, jos lapsellesi on joskus tehty tuberkuloositesti:

KYLLÄ (Jos olet epävarma, tarkista asia lääkäriltä.)

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

KYLLÄ (Jos olet epävarma, tarkista asia lääkäriltä.)

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

KYLLÄ (Jos olet epävarma, tarkista asia lääkäriltä.)

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

Lapsen nimi: _____

Lasta hoitavan lääkärin nimi
(joka määräsi Hyrimoz[®]-valmistetta): _____

Lasta hoitavan lääkärin puhelinnumero: _____

Käyttöaihe: _____

Lapsen ensimmäisen
Hyrimoz[®]-pistoksen päivämäärä:

Annostus Hyrimoz[®]-pistoksen päivämäärä:

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

Täytä lapsesi tiedot ja hänen hoitoonsa osallistuvien terveydenhuollon ammattilaisten tiedot.