

LITALGIN®-VALMISTEEN POTILASKORTTI

VAKAVIEN HAITTOJEN RISKIN MINIMOIMISEKSI

Tutustu huolellisesti tähän potilaskorttiin ja lue lääkepakkauksessa oleva pakkausseloste ennen Litalgin-valmisteen käyttöä.

HYVÄKSYTYT KÄYTTÖAIHEET

Litalgin-valmistetta tulee käyttää vain sen hyväksytyihin käyttöaiheisiin, jotka ovat

- Ruoansulatuskanavan sekä sappi- ja virtsateiden koliikkivut
- Rakkokouristukset.

Litalgin-valmistetta tulee käyttää vain lääkärin ohjeen mukaisesti. Älä käytä Litalgin-valmistetta omatoimisesti muihin oireisiin.

LITALGIN®-VALMISTEEN KÄYTTÖÖN LIITTYVIÄ VAROITUKSIA

- Litalgin-valmisteen käyttöön voi liittyä harvinaisena vakavana haittavaikutuksena luuytimen toiminnan häiriö ja merkittävä veren valkosolujen määrän väheneminen (agranulosytoosi). Valkosolut taistelevat infektioita vastaan ja valkosolujen määrän vähenemisen oireita voivat olla kurkkukipu, selittämätön kuumeilu, suun limakalvojen tulehdukset, nivelvaivat, sekä muut infektion oireet.
 - Veren valkosolujen määrän vähenemistä voi seurata vakava tulehdus, joka voi johtaa kuolemaan.
- Valkosolujen vähenemisen riskin vuoksi on tärkeää, että Litalgin-valmistetta käytetään vain lyhyimmän tarvittavan ajan. Jos käytät Litalgin-valmistetta yli viikon ajan, tulee sinun käydä viikoittain verikokeissa lääkärin ohjeen mukaan veren valkosoluarvojen tarkistamiseksi.
- Raportoiduissa valkosolujen vähenemistapauksissa potilaat olivat altistuneet Litalgin-valmisteelle vaihtelevan ajan (1 vrk – lähes 2 vuotta), joten riski pitää huomioida koko Litalgin-hoidon ajan.
- Mikäli tulehduksen oireita ilmenee, tulee Litalgin-valmisteen käyttö lopettaa välittömästi ja sinun tai hoitoosi osallistuvan henkilön tulee ottaa yhteyttä lääkäriin.
- Älä koskaan käytä Litalgin-valmistetta, jos aikaisempaan Litalgin-hoitoosi on liittynyt luuytimen toiminnan heikkeneminen.

Saat tietoa Litalgin-valmisteesta myös täältä:

Takeda Oy, puh: 020 746 5000, s-posti: infoposti@takeda.com

Tämän materiaalin on laatinut:

Takeda Oy



PATIENTKORT FÖR ATT MINSKA RISKEN FÖR ALLVARLIGA BIVERKNINGAR AV LITALGIN®

Bekanta dig noggrant med detta patientkort och läs bipacksedeln som finns i läkemedelsförpackningen innan du använder Litalgin.

GODKÄNDA INDIKATIONER

Litalgin skall användas bara för dess godkända indikationer, som är

- koliksmärta i matsmältningskanalen och i gall- och urinvägarna
- blåskramper.

Litalgin får endast användas i enlighet med läkarens ordination. Använd inte Litalgin på egen hand mot andra symptom.

FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER I SAMBAND MED ANVÄNDNING AV LITALGIN®

- I samband med användning av Litalgin kan funktionsstörningar i benmärgen och en betydande minskning av antalet vita blodkroppar (agranulocytos) uppkomma som en sällsynt, allvarlig biverkning. De vita blodkropparna bekämpar infektioner och en minskad mängd av dessa kan ge symptom som halsont, oförklarlig feber, inflammerade munslemhinnor, ledbesvär samt andra infektionssymptom.
 - Nedgången i antalet vita blodkroppar kan åtföljas av någon allvarlig infektion, som kan leda till döden.
- På grund av risken för en nedgång i antalet vita blodkroppar är det viktigt att Litalgin används endast under kortast möjliga tid som krävs för behandlingen. Om du använder Litalgin i mer än en vecka ska dina vita blodkroppar kontrolleras med blodprov varje vecka i enlighet med läkarens instruktioner.
- I de fall där en minskning av de vita blodkropparna har rapporterats, hade patienterna använt Litalgin i olika långa perioder (1 dygn till närapå 2 år), vilket innebär att risken för agranulocytos bör observeras under hela behandlingens gång.
- Vid fall av infektionssymptom ska behandlingen med Litalgin omedelbart avbrytas, och du eller någon som deltar i din vård bör kontakta läkare.
- Ta aldrig Litalgin om din benmärgsfunktion försämrats i samband med någon tidigare Litalgin-behandling.

Ytterligare information om Litalgin lämnas av:

Takeda Oy, tfn: 020 746 5000, e-post: infoposti@takeda.com

Detta material är utarbetat av:

Takeda Oy

