

Potilaskortti

TÄRKEÄÄ TIETOA MITOKSANTRONISTA JA SYDÄNVAIVOJEN JA VERISYÖVÄN (AML) RISKISTÄ MS-TAUDIN HOIDOSSA

Mitoksantroni suurentaa sydänvaivojen ja verisyövän (AML) riskiä.

On erittäin tärkeää tietää, milloin sydänvaivojen ja verisyövän (AML) riski voi olla suurentunut, mitä merkkejä ja oireita on pidettävä silmällä ja miten on toimittava.

Milloin sydänvaivojen riski on suurimmillaan?

Sydänvaivojen riski on suurimmillaan, jos

- olet saanut aiempana syövän lääkehoitona antrasykliini- tai antraseenidionihoidoa
- olet saanut aiemmin rintakehän alueen sädehoitoa
- sairastat entuudestaan sydäntautia
- olet käyttänyt tai käytät parhaillaan lääkkeitä, jotka voivat vaikuttaa sydämeen.

Milloin verisyövän (AML) riski on suurimmillaan?

Verisyövän (AML) riski on suurimmillaan, jos

- olet saanut aiempana syövän lääkehoitona antrasykliini- tai antraseenidionihoidoa
- olet saanut aiemmin rintakehän alueen sädehoitoa.

Hakeudu välittömästi lääkärin hoitoon, jos sinulle kehittyy jokin seuraavista oireista:

Sydänvaivat:

- hengenahdistus
- nilkkojen tai jalkaterien turvotus
- äkillinen painonnousu
- nopea syke tai sydämentykytys.

Verisyöpä (AML):

- epätavallisen voimakas väsymys ja heikotus
- infektioiden lisääntyminen
- alttius mustelmille ja verenvuodoille
- kuume
- luukipu
- hengitysvaikeus
- selittämätön painonlasku
- yöhikoilu.

Muista kertoa lääkärille seuraavista seikoista ennen mitoksantronihoitoa aloittamista:

- aiempi mitoksantronihoito
- sydänvaivat
- maksavaivat
- munuaisvaivat
- pienet verisoluarvot
- infektio

- aiempi rintakehän sädehoito
- mikä tahansa muu sairaus tai tila.

Lisätietoa saat pakkausselosteesta tai sivustolta [toimivaltaisen kansallisen viranomaisen verkkosivujen osoite].

Jos epäilet, että mitoksantronin käyttö on aiheuttanut sinulle haittavaikutuksen, voit ilmoittaa siitä terveydenhuoltohenkilöstölle tai Fimealle: Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea, Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri, PL 55, 00034 Fimea. www-sivusto: www.fimea.fi.