

Påminnelsekort för patienter

Detta påminnelsekort innehåller viktig säkerhetsinformation som du behöver känna till före och under behandling med Pamifos 3 mg/ml -infusioner mot cancerrelaterade tillstånd.

Din läkare har rekommenderat att du ska få infusioner av Pamifos 3 mg/ml för att förhindra skelettkomplikationer (t.ex. frakturer) som kan orsakas av skelettmetastaser eller cancer som påverkar skelett, eller för att minska den höga halten kalcium i blod som orsakas av cancer.

En biverkning benämnd osteonekros i käken (ONJ) (skelettn nekros i käken) har rapporterats hos patienter som fått infusioner med Pamifos 3 mg/ml mot cancerrelaterade tillstånd. ONJ kan också uppträda efter avslutad behandling.

För att minska risken för osteonekros i käken bör du iaktta följande försiktighetsåtgärder:

Före behandlingsstart:

- Be läkaren informera dig om ONJ innan du påbörjar behandlingen.
- Fråga läkaren om en tandundersökning rekommenderas innan du påbörjar behandling med Pamifos 3 mg/ml.
- Tala om för läkaren/sköterskan (hälso- och sjukvårdspersonal) om du har några problem med munnen eller tänderna.

Risken för att utveckla ONJ kan vara högre hos patienter som genomgår tandkirurgi (t.ex. tandutdragningar) eller som inte går på regelbundna tandläkarbesök, har tandköttsinflammation, är rökare, genomgår olika typer av cancerbehandlingar eller som tidigare behandlats med bisfosfonater (används för att behandla eller förebygga skelettsjukdomar).

Under behandlingen:

- Du bör hålla god munhygien, se till att eventuella tandproteser sitter bra och gå på regelbundna kontroller hos tandläkaren.
- Om du får någon typ av tandvård eller ska genomgå en tandoperation (t.ex. tandutdragningar), ska du informera din läkare och tala om för tandläkaren att du behandlas med Pamifos 3 mg/ml.
- Kontakta omedelbart din läkare och tandläkare om du drabbas av problem med munnen eller tänderna, till exempel tandlossning, smärta eller svullnad, sår som inte läker eller utsöndrar vätska, eftersom detta kan vara tecken på osteonekros i käken.

Läs bipacksedeln för mer information.

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt (se detaljer nedan). Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

webbplats: www.fimea.fi

Säkerhets- och utvecklingscentret för

läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

00034 Fimea

VERSION 2

GODKÄNNANDEDATUM: 11/2022