

RUXIENCE®-potilaskortti muihin kuin onkologisiin käyttöaiheisiin



Tähän lääkevalmisteeseen kohdistuu lisäseuranta. Tällä tavalla voidaan havaita nopeasti turvallisuutta koskevaa uutta tietoa

Miksi minulle on annettu tämä kortti?

Tämän lääkkeen käytön aikana voit saada infektioita tavanomaista herkemmin. Tässä kortissa kerrotaan:

- mitä sinun on tiedettävä ennen Ruxience-hoidon saamista
- millaisia infektion oireet ovat
- mitä sinun on tehtävä, jos epäilet saaneesi jonkin infektion.

Kortin kääntöpuolella on myös sinun nimesi ja lääkärin nimi ja puhelinnumero.

Mitä teen tällä kortilla?

- Pidä kortti aina mukanasasi esimerkiksi lompakossa tai käsilaukussa.
- Näytä korttia aina lääkärin, sairaanhoitajan tai hammaslääkärin vastaanotokäynneillä, ei pelkästään Ruxience-hoidon määränneen lääkärin vastaanotolla.

Pidä kortti mukanasasi vielä 2 vuoden ajan viimeisen Ruxience-annoksen saamisen jälkeen, koska haittavaikutuksia voi kehittyä vielä useita kuukausia hoidon jälkeenkin.

Milloin minulle ei pidä antaa Ruxience-hoitoa?

Sinulle ei saa antaa Ruxience-hoitoa, jos sinulla on jokin aktiivinen infektio tai vakava elimistön immuunipuolustusjärjestelmän häiriö.

Kerro lääkärille tai sairaanhoitajalle, jos parhaillaan käytät tai olet aiemmin käyttänyt lääkkeitä, kuten solunsalpaajahoitoa, jotka saattavat vaikuttaa elimistösi immuunipuolustusjärjestelmään.

Millaisia infektion oireet ovat?

Tarkkaile seuraavia mahdollisia infektion oireita:

- kuume tai jatkuva yskä
- laihtuminen
- kipu, vaikka et ole satuttanut itseäsi
- yleinen sairauden tai haluttomuuden tunne.

Jos sinulle ilmaantuu jokin näistä oireista, ota heti yhteyttä lääkäriin tai sairaanhoitajaan. Kerro heille myös, että saat Ruxience-hoitoa.

Mitä muuta minun on syytä tietää?

Ruxience voi aiheuttaa harvinaisissa tapauksissa vakavan aivoinfektion, jota kutsutaan progressiiviseksi multifokaaliseksi leukoencefalopatiaksi eli PML:ksi. Se voi johtaa kuolemaan.

- PML:n oireita ovat
 - sekavuus, muistamattomuus tai ajattelun vaikeus
 - tasapainovaikeudet tai kävely- tai puhettavan muutokset
 - kehon toispuoleinen voimattomuus tai voimien heikkeneminen
 - näön sumeneminen tai näkökyvyn häviäminen.

Jos sinulle ilmaantuu jokin näistä, ota heti yhteyttä lääkäriin tai sairaanhoitajaan. Kerro heille myös, että saat Ruxience-hoitoa.

Mistä saan lisää tietoa?

Lisätietoja saat Ruxiencen pakkauselosteesta.

Hoidon aloituspäivämäärä ja yhteystiedot

Viimeisimmän infuusion päivämäärä: _____

Ensimmäisen infuusion päivämäärä: _____

Potilaan nimi: _____

Lääkärin nimi: _____

Lääkärin yhteystiedot: _____

Pidä aina lista käyttämästäsi lääkkeistä mukana, kun käyt terveydenhuollon ammattilaisen vastaanotolla. Käänny lääkärin tai sairaanhoitajan puoleen, jos sinulla on tämän kordin sisältämistä tiedoista kysyttävää.

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille, sairaanhoitajalle tai apteekkihenkilökunnalle.

Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskukseen Fimeaan (www.fimea.fi, Haittavaikutuksista ilmoittaminen) tai Pfizer Oy:n puhelinvaihteen (09-430 040) kautta tai lomakkeella <https://www.pfizer.fi/form/ilmoita-haittavaikutuksesta>

Fimean hyväksyntä: 23.10.2020

Pfizer Oy | Tietokuja 4 | 00330 Helsinki | puh. 09 430 040 | www.pfizer.fi