

# Patientkort för **RUXIENCE**<sup>®</sup> vid icke onkologiska indikationer



Detta läkemedel är föremål för utökad övervakning. Detta kommer att göra det möjligt att snabbt identifiera ny säkerhetsinformation.

## Varför har jag fått detta kort?

Det här läkemedlet kan öka risken att få infektioner. Detta patientkort informerar dig om:

- Vad du behöver veta innan du får Ruxience
- Tecken på infektion
- Vad du ska göra om du tror du håller på att få en infektion.

På baksidan av kortet finns även ditt namn och din läkares namn och telefonnummer.

## Vad ska jag göra med detta kort?

- Ha alltid med dig detta kort, till exempel i din plånbok eller handväska.
- Visa kortet för varje läkare, sjuksköterska eller tandläkare som är delaktig i din vård, inte bara för din specialtläkare som förskriver Ruxience.

Ha alltid med dig detta kort fram till 2 år efter din sista dos med Ruxience. Biverkningar kan uppstå flera månader efter din behandling.

## När ska jag inte behandlas med Ruxience?

Du ska inte behandlas med Ruxience om du har en aktiv infektion eller allvarliga rubbningar i immunförsvaret.

Tala om för din läkare eller sjuksköterska om du tar eller nyligen har tagit andra läkemedel som kan påverka ditt immunförsvaret såsom kemoterapi.

## Vilka tecken kan tyda på en infektion?

Var uppmärksam på följande tecken som kan tyda på en infektion.

- Feber eller ihållande hosta
- Viktnedgång
- Smärta utan att du skadat dig
- Allmän sjukdomskänsla eller håglöshet

**Tala omedelbart om för din läkare eller sjuksköterska om du upplever att du har något av dessa symtom. Tala också om att du behandlas med Ruxience.**

## Vad mer bör jag veta?

I sällsynta fall kan Ruxience orsaka en allvarlig infektion i hjärnan som kallas progressiv multifokal leukoencefalopati (PML). Denna infektion kan vara dödlig.

- Symtom på PML inkluderar:
  - Förvirring, minnesförlust eller tankesvårigheter
  - Försämrad balans eller svårigheter att gå och/eller tala
  - Minskad styrka eller svaghet i ena sidan av din kropp
  - Dimsyn eller synförlust.

Tala omedelbart om för din läkare eller sjuksköterska om du upplever att du har något av dessa symtom. Tala också om att du behandlas med Ruxience.

## Var kan jag hitta mer information?

Se Ruxiences bipacksedel för ytterligare information.

## Datum för behandling med Ruxience och kontaktuppgifter

Datum för senaste behandling: \_\_\_\_\_

Datum för första behandling: \_\_\_\_\_

Patientens namn: \_\_\_\_\_

Läkarens namn: \_\_\_\_\_

Läkarens telefonnummer: \_\_\_\_\_

Se till att du har en förteckning över alla dina läkemedel med dig när du träffar sjukvårdspersonal. Tala med din läkare eller sjuksköterska om du har frågor om informationen i detta kort.

## Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information.

Du kan också rapportera biverkningar direkt för Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea ([www.fimea.fi](http://www.fimea.fi), Rapportering av biverkningar) eller per telefon till Pfizer Oy (09-430 040) eller via blankett <https://www.pfizer.fi/form/ilmoita-haittavaikutuksesta>.

Fimeas godkännande: 23.10.2020

**Pfizer Oy** | Tietokuja 4 | 00330 Helsinki | puh. 09 430 040 | [www.pfizer.fi](http://www.pfizer.fi)