

Truxima (Ritüksimabi) –potilaskortti

(muihin kuin onkologisiin käyttöaiheisiin)

Miksi minulle on annettu tämä kortti?

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

- mitä sinun on tiedettävä ennen Truxima-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 vastaanottokäynneillä, ei pelkästään Truxima-hoidon määränneen lääkärin vastaanotolla.

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

Milloin minulle ei pidä antaa Truxima-hoitoa?

Sinulle ei saa antaa Truxima-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 jotakin näistä oireista, ota heti yhteyttä lääkäriin tai sairaanhoitajaan. Kerro heille myös, että saat Truxima-hoitoa.

Mitä muuta minun on syytä tietää?

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

• PML:n oireita ovat

- sekavuus, muistamattomuus tai ajattelun vaikeus
- tasapainovaikeudet tai kävely- tai puhutavan muutokset
- kehon toispuoleinen voimattomuus tai voimien heikkeneminen
- näön sumeneminen tai näkökyvyn häviäminen.

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

Mistä saan lisää tietoa?

Lisätietoja saat Truximan pakkausselosteesta.

Hoidon aloituspäivämäärä ja yhteystiedot

Viimeisimmän infuusion päivämäärä:

Ensimmäisen infuusion päivämäärä:

Potilaan nimi:

Lääkärin nimi:

Lääkärin yhteystiedot:

Pidä aina lista käyttämistäsi lääkkeistä mukanasasi, kun käyt terveydenhuollon ammattilaisen vastaanotolla. Käänny lääkärin tai sairaanhoitajan puoleen, jos sinulla on tämän kortin sisältämistä tiedoista kysyttävää.

Potilasta pyydetään raportoimaan epäillyistä haittavaikutuksista Fimealle (www.fimea.fi) tai /Drug Safety, Orion Oyj, Orionintie 1, PL 65, 02101 Espoo (pharmacovigilance@orionpharma.com)