

PML:n oireet kehittyvät yleensä hitaammin kuin MS-taudin relapsiin liittyvät oireet (päivien tai viikkojen kuluessa), ja ne saattavat muistuttaa MS-taudin oireita.

Oireita voivat olla:

- henkisen toimintakyvyn ja keskittymiskyvyn muutokset
- käyttäytymisen muutokset
- kehon toispuoleinen heikkous
- näköhäiriöt
- uudet, sinulle epätavalliset aivoihin tai hermostoon liittyvät oireet.

PML:n hoitaminen vaatii TYSABRI-hoidon välitöntä keskeyttämistä.

Vakavat infektiot

TYSABRI-hoidon yhteydessä saattaa ilmaantua myös muita vakavia infektioita. Ota mahdollisimman pian yhteyttä lääkäriin, jos epäilet, että sinulle on kehittynyt vaikea-asteinen, pitkittynyt infektio, esimerkiksi pitkittynyttä kuumetta.

Haittavaikutusten raportointi

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille, apteekkihenkilökunnalle tai sairaanhoitajalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu pakkausselosteessa.

Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan
www-sivusto: www.fimea.fi

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea
Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri
PL 55, 00034 FIMEA

Biogen Finland Oy
www.biogen.fi

Biogen-97018
Versio 1
Fimean hyväksymä:
06/2026

TYSABRI™ (natalitsumabi) POTILASKORTTI

Potilaan nimi:

Lääkärin nimi:

Lääkärin puhelinnumero:

TYSABRI-hoidon aloituspäivämäärä:

Tämä kortti sisältää tärkeitä turvallisuustietoja, joista sinun on oltava tietoinen ennen TYSABRI-hoidon aloittamista, hoidon aikana ja hoidon lopettamisen jälkeen.

- Näytä tämä kortti kaikille sinua hoitaville lääkäreille, muillekin kuin neurologille.
- Lue TYSABRI-pakkauksen sisältämä pakkausseloste huolellisesti ennen kuin aloitat tämän lääkkeen käytön.
- Pidä tämä kortti mukanasasi TYSABRI-hoidon aikana ja vielä 6 kuukauden ajan viimeisen TYSABRI-annoksen jälkeen, sillä haittavaikutuksia voi ilmetä vielä TYSABRI-hoidon lopettamisen jälkeenkin.
- Näytä tämä kortti puolisollesi tai sinua hoitaville henkilöille. He saattavat huomata progressiiviseen multifokaaliseen leukoenkefalopatiaan (PML) viittaavia oireita, vaikka et niitä itse huomaisikaan, kuten mielialan tai käyttäytymisen muutoksia, muistihäiriöitä, puheen tai muun kommunikaation vaikeuksia. Sinun on oltava tietoinen oireista, joita voi ilmetä vielä 6 kuukauden ajan TYSABRI-hoidon lopettamisen jälkeen.

- **Jos pistät TYSABRI-valmisteen itse käyttämällä esitäytettyjä ruiskuja tai jos hoitaja antaa pistokset sinulle, luettelo progressiivisen multifokaalisen leukoenkefalopatian (PML) oireista on luettava ennen jokaista annosta. Käy läpi lääkkeen antoa edeltävä tarkistuslista ennen TYSABRI-valmisteen pistämistä.**

Ennen TYSABRI-hoidon aloittamista

- Et saa käyttää TYSABRI-valmistetta, jos sinulla on vakava immuunijärjestelmän häiriö.
- Et saa käyttää TYSABRI-hoidon aikana mitään muuta pitkäaikaista lääkitystä MS-taudin hoitoon.

TYSABRI-hoidon aikana

Progressiivinen multifokaalinen leukoenkefalopatia (PML)

Progressiivinen multifokaalinen leukoenkefalopatia (PML) on melko harvinainen aivoinfektio, jota on esiintynyt TYSABRI-hoitoa saaneilla potilailla. PML johtaa yleensä toimintakyvyn vaikea-asteiseen heikkenemiseen tai kuolemaan.

PML:n riski näyttää suurenevan hoidon keston myötä, etenkin kahden vuoden hoidon jälkeen.

PML:n oireet saattavat muistuttaa MS-taudin relapsia. Jos epäilet MS-tautisi pahenemista tai jos havaitset uusia oireita TYSABRI-hoidon aikana tai 6 kuukauden aikana TYSABRI-hoidon lopettamisen jälkeen, on erittäin tärkeää, että otat mahdollisimman pian yhteyttä lääkäriin.