

Allvarliga infektioner

Även andra allvarliga infektioner kan inträffa vid behandling med TYSABRI. Tala med din läkare så fort som möjligt om du tror att du fått en allvarlig och långvarig infektion, exempelvis långvarig feber.

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med din läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta inkluderar eventuella biverkningar som inte nämns i bipacksedeln.

Du kan också rapportera biverkningar direkt via:

webbplats: www.fimea.fi

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55, 00034 FIMEA

Biogen-102723
08/2025

Biogen Finland Oy
www.biogen.fi (på finska)

PATIENTINFORMATIONSKORT FÖR TYSABRI

Patientens namn: _____

Läkarens namn: _____

Läkarens telefonnummer: _____

Startdatum TYSABRI-behandling: _____

Detta informationskort innehåller viktig säkerhetsinformation som du behöver känna till innan, under och efter avslutad behandling med TYSABRI.

- Visa detta kort för alla behandlande läkare, inte endast neurologen.
- Läs bipacksedeln för TYSABRI innan du påbörjar behandlingen.
- Ha det här kortet med dig under TYSABRI-behandlingen och i sex månader efter sista TYSABRI-dosen eftersom biverkningar kan uppstå även efter avslutad behandling.
- Visa det här kortet för din partner eller vårdgivare. De kan upptäcka symtom på PML som du själv inte ser, till exempel förändrat humör eller beteende, minnesluckor, tal- och kommunikationssvårigheter. Du bör vara fortsatt uppmärksam på symtom som kan uppstå i upp till 6 månader efter avslutad behandling med TYSABRI.
- **Om du ger dig själv TYSABRI-injektionerna med förfyllda sprutor, eller om en anhörig/vårdgivare ger dig injektionerna, ska listan med PML-symtom gås igenom före varje dos. Gå igenom checklistan före administrering innan TYSABRI injiceras.**

Före behandling med TYSABRI

- Du får inte behandlas med TYSABRI om du har allvarliga problem med immunsystemet.
- Du ska inte ta några andra läkemedel för långvarig behandling av multipel skleros medan du får TYSABRI.

Under behandling med TYSABRI

Progressiv multifokal leukoencefalopati (PML)

PML, en mindre vanlig hjärninfektion, har förekommit hos patienter som fått TYSABRI. PML leder vanligtvis till allvarlig funktionsnedsättning eller dödsfall.

Risken för PML förefaller öka med behandlingstiden, i synnerhet efter två år.

Symtomen på PML kan likna ett MS-skov. Om du tror att din MS försämras eller om du upptäcker nya symtom under behandling med TYSABRI eller i upp till 6 månader efter avslutad behandling med TYSABRI är det därför viktigt att du talar med din läkare så fort som möjligt. PML-symtom utvecklas i allmänhet långsammare än symtom för ett MS-skov (inom loppet av dagar eller veckor), men kan likna MS-symtom.

Tecken kan vara:

- förändringar i mental förmåga och koncentration
- beteendeförändringar
- svaghet i ena sidan av kroppen
- synstörningar
- nya hjärn- eller nervrelaterade symtom som du inte känner igen.

Behandling av PML kräver att behandlingen med TYSABRI upphör omedelbart.