

ULTOMIRIS® POTILASKORTTI



Tärkeää turvallisuustietoa ULTOMIRIS® (ravulitsumabi) -hoitoa saaville potilaille

ULTOMIRIS® voi alentaa immuunijärjestelmäsi kykyä vastustaa infektioita, **erityisesti meningokokki-infektiota, joka edellyttää välittömästi lääketieteellistä hoitoa.**

Jos sinulla esiintyy jokin seuraavista oireista, sinun on **välittömästi otettava yhteyttä hoitopaikkaasi tai mentävä sairaalan päivystysvastaanotolle:**

- päänsärky, johon liittyy pahoinvointia tai oksentelua
- päänsärky, johon liittyy kuumetta
- päänsärky, johon liittyy niskan tai selän jäykkyyttä
- kuume
- kuume, johon liittyy ihottumaa
- sekavuus
- lihassäryt ja influenssan kaltaiset oireet
- silmien valoherkkyys



Hakeudu välittömästi ensiapuvastaanotolle, jos sinulla esiintyy jokin näistä merkeistä tai oireista, ja näytä tätä korttia. oireista, ja näytä tätä korttia.

Pidä tämä kortti aina mukanasasi koko hoidon ajan ja 8 kuukauden ajan viimeisen ULTOMIRIS®-annoksesi jälkeen. Riski saada meningokokki-infektio saattaa jatkua useiden viikkojen ajan viimeisen ULTOMIRIS®-annoksen jälkeen.

Tietoja terveydenhuollon ammattilaisille

- Tälle potilaalle on määrätty ULTOMIRIS® (ravulitsumabi)-valmiste, joka lisää potilaan herkkyyttä saada meningokokki-infektio (*Neisseria meningitidis*).
- Kaikki potilaat on rokotettava meningokokki-infektioita vastaan vähintään 2 viikkoa ennen Ultomiris®-hoidon aloittamista. Jos potilaan Ultomiris®-hoito aloitetaan ennen kuin meningokokkrokotteen saamisesta on kulunut 2 viikkoa, potilaan on saatava asianmukaista profylaktista antibioottihoitoa siihen saakka, kunnes rokotuksesta on kulunut 2 viikkoa.
- Potilaat on rokotettava tai uudelleen rokotettava voimassa olevien kansallisten rokotussuositusten mukaisesti.
- Meningokokki-infektiot saattavat muodostua nopeasti hengenvaarallisiksi tai johtaa kuolemaan, jos niitä ei huomata ajoissa ja hoideta varhain.
- Tee arvio välittömästi, jos infektiota epäillään, ja hoida asianmukaisilla antibiooteilla tarpeen mukaan.**
- Ota yhteys lääkemääräyksen antaneeseen lääkäriin (alla) mahdollisimman nopeasti.

Ks. lisätietoja ULTOMIRIS®-valmisteesta valmisteyhteenvedosta (www.ema.europa.eu tai pharmacafennica.fi) tai ota yhteys s-postitse: medinfo.EMEA@alexion.com. Turvalisuushuolien ilmetessä soita: +46 8 506 307 62.

Potilaan nimi _____

Sairaala, jossa saanut hoitoa _____

Lääkärin nimi _____

Puhelinnumero _____

ULTOMIRIS-hoidon aloituspäivämäärä: _____

Meningokokkrokotuksen tiedot:

Rokotteen kauppa-nimi	Rokotteen Serotyyppi	Annos numero	Pvm	Perussarja/tehoste	Antibioottiprofylaksi saatu, jos Ultomiris on aloitettu alle 2 viikkoa rokottamisen jälkeen
					☐ Ei oleellinen ☐ Kyllä, aloituspvm: _____
					☐ Ei oleellinen ☐ Kyllä, aloituspvm: _____
					☐ Ei oleellinen ☐ Kyllä, aloituspvm: _____