

 advertising & communication services ltd.	Artwork No.	-	Colours Used
	Customer	Accord	
	Description	Zoledronic Acid	
	Market	FI	■ Pantone Black
	Language	FI	
	Size	150 mm (75 x 40 mm Close) (Patient Alert Card)	
	Min. Font Size	6	
	Version No.	3	■ Keyline
	Date	19_11_15 (Zoledronic Acid Patient Alert Card (ACC-FI))	
Prepared By Regulatory Affairs		Checked By Regulatory Affairs	Approved By Quality Assurance

150 mm

150 mm

75 mm

75 mm

Back

Front

Inside-1

Inside-2

**Haittavaikutuksista ilmoittaminen**

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 (ks. yhteystiedot alla).

**Fimea**

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea, Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri, PL 55, 00034 Fimea, [www.fimea.fi](http://www.fimea.fi) tai

**Accord**

+44 0208 901 3370 tai [safety@lambda-cro.com](mailto:safety@lambda-cro.com)

Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa Zoledronic Acid Accord -lääkevalmisteen turvallisuudesta.



Tämä muistutuskortti sisältää tärkeää turvallisuustietoa, josta sinun on oltava tietoinen ennen Zoledronic Acid Accord -hoitoa ja sen aikana, kun syöpään liittyviä sairauksia hoidetaan.

- Lääkäri on suositellut sinulle annettavaksi Zoledronic Acid Accord -valmistetta estämään luumetastaasiin tai luusyöpien aiheuttamia luumun liittyviä komplikaatioita (esim. murtumia) ja pienentämään kalsiumin määrää veressä aikuisilla, joilla se on liian suuri kasvaimen vuoksi. Kasvaimet voivat nopeuttaa normaalia luun muutosta siten, että kalsiumin vapautuminen luusta lisääntyy. Tätä sairautta kutsutaan kasvaimen aiheuttamaksi hyperkalsemiaksi (TIH).

Leuan osteonekroosiksi (ONJ) kutsuttua haittavaikutusta (luuvaurio leuassa) on raportoitu melko harvinaisena (yhdeällä 100 henkilöstä) potilailla, jotka ovat saaneet Zoledronic Acid Accord -valmistetta syöpään liittyvien sairauksien hoitoon. Leuan osteonekroosi voi ilmentyä myös hoidon lopettamisen jälkeen.

INL5100 10 00000 0 000000



Varotoimet, joita sinun tulee noudattaa leuan osteonekroosin kehittymisen riskin vähentämiseksi:

**Ennen hoidon aloittamista:**

- Pyydä lääkäriä kertomaan sinulle leuan osteonekroosista ennen hoidon aloittamista.
- Tarkista lääkäriltä, suositellaanko sinulle hammastarkastuksessa käyntiä ennen Zoledronic Acid Accord -hoidon aloittamista.
- Kerro lääkärille/hoitajalle (terveydenhuollon ammattilaiselle), jos sinulla on ongelmia suun tai hampaiden kanssa.

Potilailla, jotka ovat menossa hammasleikkaukseen (esim. hampaan poisto), jotka eivät saa säännöllistä hammashoitoa tai joilla on iensairaus, jotka tupakoivat, jotka saavat toisenlaisia syöpähoitoja tai joita on aikaisemmin hoidettu bifosonaateilla (käytetään hoitamaan tai estämään luusairauksia), saattaa olla kohonnut riski saada leuan osteonekroosi.

**Hoidon aikana:**

- Sinun on säilytettävä hyvä suuhygienia, huolehdittava siitä, että hammasproteesisi istuu kunnolla ja että käytät säännöllisesti hammastarkastuksessa.
- Jos saat hammashoitoja tai sinun on määrä mennä hammasleikkaukseen (esim. hampaan poisto), kerro siitä lääkärille ja kerro hammaslääkärille, että saat Zoledronic Acid Accord -hoitoa.
- Ota välittömästi yhteyttä lääkäriin ja hammaslääkäriin, jos sinulla on ongelmia suun tai hampaiden kanssa (esim. hampaiden heiluminen, kipu tai turvotus, haavaumien parantamattomuus tai eritevuoto) sillä ongelmat saattavat olla oire leuan osteonekroosista.

Lue lääkkeen mukana tuleva pakkausseloste. Se sisältää lisätietoja tästä lääkkeestä.

← Fold from here

← Fold from here

40 mm

40 mm