

Muistutuskortti potilaalle

Leuan osteonekroosi (luukuolio) Zoledronic acid SUN 5 mg -hoidon aikana

Muistutuskortti potilaalle koskien leuan osteonekroosia

Tämä muistutuskortti sisältää tärkeitä turvallisuusasioita, joista sinun tulee olla tietoinen ennen Zoledronic acid SUN 5 mg -hoitoa ja hoidon aikana.

Lääkäri on suositellut sinulle Zoledronic acid SUN 5 mg -valmistetta, jota käytetään vaihdevuodet ohittaneille naisille ja aikuisille miehille, joilla on osteoporoosi tai steroidihoidon aiheuttama osteoporoosi sekä aikuisille Pagetin luutaudin hoidossa. Näihin tauteihin liittyy luun oheneminen ja heikkeneminen, jolloin luut saattavat murtua helpommin.

Potilailla, jotka saavat Zoledronic acid SUN 5 mg -valmistetta osteoporoosiin, on erittäin harvoin raportoitu sivuvaikutuksena leuan osteonekroosi (vaikea leuan luuvaurio). Leuan osteonekroosia saattaa esiintyä myös hoidon lopettamisen jälkeen.

On tärkeää yrittää estää leuan osteonekroosin kehittyminen, sillä se on kivulias ja vaikeasti hoidettava tila. Leuan osteonekroosiriskin vähentämiseksi sinun tulisi noudattaa joitakin varotoimenpiteitä:

Ennen hoidon aloittamista:

Kerro sinua hoitavalle lääkäriille/hoitajalle (terveydenhoidon ammattilaiselle), jos sinulla on suun tai hampaiden ongelmia.

Lääkäri saattaa pyytää sinua käymään hammastarkastuksessa jos:

- sinua on aiemmin hoidettu toisella lääkkeellä, joka on bisfosfonaatti
- käytät kortikosteroidilääkkeitä (esimerkiksi prednisolonia tai deksametasonia)
- olet tupakoitsija
- sinulla on syöpä
- et ole käynyt hammastarkastuksessa pitkään aikaan
- sinulla on suun tai hampaiden ongelmia.

Hoidon aikana:

- Sinun tulee ylläpitää hyvää suuhygieniää, pestä hampaat säännöllisesti ja käydä säännöllisesti hammastarkastuksissa. Jos käytät hammasproteesia, sinun tulee varmistaa, että se sopii kunnolla suuhusi.
- Jos hampaitasi hoidetaan tai olet menossa hammaskirurgiseen toimenpiteeseen (esimerkiksi hampaan poisto), ilmoita siitä lääkärillesi ja kerro hammaslääkärillesi, että käytät Zoledronic acid SUN 5 mg -valmistetta.
- Ota heti yhteys lääkäriisi ja hammaslääkäriisi, jos havaitset suussa tai hampaissa ongelmia, esimerkiksi heiluvia hampaita, kipua tai turvotusta, huonosti paranevia haavoja tai vuotoja, sillä nämä saattavat olla merkkejä leuan osteonekroosista.

Saat lisätietoja lääkkeen mukana tulevasta pakkausselosteesta.

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkäriille, apteekkihenkilökunnalle tai sairaanhoitajalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan (ks. yhteystiedot alla). Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisteen turvallisuudesta.

www-sivusto: www.fimea.fi

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri
PL 55
00034 FIMEA

Tämä potilasopas on hyväksytty viimeksi 30.09.2021

Sun Pharmaceutical Industries Europe B.V.
Polarisavenue 87
2132 JH Hoofddorp
Alankomaat
Puhelin +31 (0)235685501
Faksi +31 (0)235685505
www.sunpharma.com