

I akuta situationer, eller frågor gällande behandlingar som eventuellt kan interagera med HEMGENIX®-behandlingen, använd följande kontaktinformation:

Namn på hemofilibehandlade läkare:	
Telefonnummer/e-postadress:	
Klinik:	
Genterapiläkarens namn (om annan):	
Telefonnummer/e-postadress:	
Klinik:	
Kontakt vid nödsituation (patientens partner/syskon/annan):	

Version: 1.0. Godkänt av Fimea 08/2023

Patientkort

HEMGENIX® (etranakogen-dezaparvovek)

Patientens namn: _____

Datum då HEMGENIX®-behandlingen erhöles: _____

Bär alltid med dig det här kortet efter du har fått HEMGENIX® och visa det för alla personer som kan ge dig sjukvård, såsom läkare och/eller sjuksköterskor.

Information till patienter

- Se till att genomgå regelbunden blodprovstestning och undersökningar enligt instruktioner från läkare.
- Kontakta omedelbart sjukvården vid symtom på **tromboemboliska händelser** såsom plötslig bröstsmärta, andnöd, plötsligt uppkommen muskelsvaghet, förlust av känsel och/eller balansproblem, minskad medvetandegrad, tal-svårigheter eller svullnad i ett eller båda benen.
- **Donera inte blod, sperma eller organ, vävnad och celler för transplantation.**

Information till hälso- och sjukvårdspersonal

Denna patient har behandlats med HEMGENIX[®], ett genterapiläkemedel riktad mot levern som uttrycker human koagulationsfaktor IX för behandling av hemofili B.

Vid ALAT-förhöjning inom de första 3 månaderna efter behandling HEMGENIX[®] kan patienten behöva behandling med kortikosteroider för att minimera risken för hepatotoxicitet med HEMGENIX[®].