

Patientkort för vuxna Hukyndra (adalimumab)

▼ Detta läkemedel är föremål för utökad övervakning. Detta kommer att göra det möjligt att snabbt identifiera ny säkerhetsinformation. Du kan hjälpa till genom att rapportera de biverkningar du eventuellt får. Information om hur du rapporterar biverkningar finns i slutet av patientkortet.

Det här kortet innehåller utvald viktig säkerhetsinformation som du måste känna till före och under behandling med Hukyndra.

Alla eventuella biverkningar finns inte med på kortet. Läs igenom bipacksedeln för Hukyndra eller prata med din läkare om du vill ha ytterligare information om biverkningar.

Prata med läkaren eller vårdpersonalen om du har frågor om din behandling

Detta patientkort är utfärdat av

STADA Nordic ApS, filial i Finland
PB 1310
00101 Helsingfors
Finland

Datum: 2022-06-02

Det här kortet innehåller utvald viktig säkerhetsinformation som du måste känna till före och under behandling med Hukyndra.

- Ha alltid med dig kortet när du får behandling med Hukyndra och 4 månader efter din sista Hukyndra-injektion.
- Visa kortet för alla läkare och all vårdpersonal du träffar.
- Notera och ta med information om eventuella tuberkulostester eller tuberkulosbehandlingar till din läkare.

Inledning

Hukyndra är ett läkemedel som är avsett för behandling av vissa sjukdomar som påverkar en del av immunsystemet. Även om Hukyndra kan vara effektivt för att behandla dessa sjukdomar, kan vissa personer drabbas av en eller flera biverkningar. Det är viktigt att du pratar med läkaren om möjliga fördelar och eventuella biverkningar med Hukyndra. Dessa kan variera från person till person.

- Syftet med det här kortet är att informera om några av de eventuella biverkningarna av Hukyndra.
- En del av de allvarliga biverkningar som kan uppträda är infektioner, cancer och besvär från centrala och perifera nervsystemet.
- Detta är inte alla eventuella biverkningar av Hukyndra.

Innan behandling med Hukyndra

Informera läkaren om eventuella hälsoproblem och om läkemedel du tar. Detta hjälper dig och din läkare att bestämma om Hukyndra passar dig.

Berätta för din läkare om du:

- Har en infektion eller symtom på en infektion (t.ex. feber, sår, trötthet, tandbesvär).
- Har tuberkulos eller har varit i nära kontakt med någon med tuberkulos.
- Har eller har haft cancer.
- Har domningar eller stickningar eller har besvär som påverkar centrala eller perifera nervsystemet, t.ex. multipel skleros.

Läkaren bör kontrollera om du har tecken och symtom på tuberkulos innan du börjar ta Hukyndra. Du kan behöva behandlas för tuberkulos innan du börjar ta Hukyndra.

Vaccinationer

Du kan vaccinera dig med undantag för så kallade levande vacciner.

Om du har tagit Hukyndra under din graviditet är det viktigt att du berättar detta för hälso- och sjukvårdspersonal innan det nyfödda barnet vaccineras. Det nyfödda barnet ska inte få levande vaccin, t.ex. BCG (används för att förhindra tuberkulos) förrän 5 månader efter din sista Hukyndra-injektion under graviditeten.

Under behandling med Hukyndra

För att säkerställa att Hukyndra fungerar korrekt och säkert för dig bör du regelbundet kontakta din läkare för att diskutera hur du mår. Tala omedelbart för din läkare om eventuella förändringar i ditt tillstånd.

Informera läkaren om hur du tycker att Hukyndra fungerar.

- Det är viktigt att du omedelbart ringer din läkare om du får några ovanliga symtom. Detta bidrar till att du får rätt vård. Det minskar också risken för att en biverkning förvärras.
- Många biverkningar, även infektioner, kan behandlas om du omedelbart informerar läkaren.

- Om du får en biverkning kommer läkaren att bestämma om du ska fortsätta eller avbryta behandlingen med Hukyndra. Det är viktigt att du pratar med läkaren så att han/hon hittar det alternativ som passar dig.
- Eftersom du kan få biverkningar efter din sista Hukyndra-dos, ska du informera läkaren om alla besvär du har upp till 4 månader efter din sista Hukyndra-injektion.

Informera läkaren om:

- Eventuella nya sjukdomar och symptom.
- Nya läkemedel du börjar ta.
- Eventuella planerade kirurgiska ingrepp eller operationer.

En del personer som tar Hukyndra kan få allvarliga biverkningar, t.ex.:

Infektioner

- Hukyndra används för vissa inflammatoriska sjukdomar. Hukyndra fungerar genom att blockera en del av immunsystemet. Men den här delen av immunsystemet bekämpar också en infektion. Det innebär att Hukyndra sannolikt ökar risken för infektioner eller kan förvärra en befintlig infektion. Detta gäller även infektioner som förkylningar eller mer allvarliga infektioner som tuberkulos.

Cancer

- Risken att få vissa cancertyper kan öka.

Centrala och perifera nervsystemet

- Vissa personer har utvecklat nya eller förvärrade besvär från centrala och perifera nervsystemet med Hukyndra, t.ex. multipel skleros.

Läs igenom bipacksedeln för Hukyndra för mer information. De biverkningar som anges här är inte alla eventuella biverkningar som kan förekomma vid behandling med Hukyndra.

Ring läkaren eller sök omedelbart vård om du får något av följande symtom på dessa allvarliga biverkningar:

Infektioner

- Feber, frossa, ovanlig svettning, sjukdomskänsla eller mer trötthet än vanligt, illamående eller kräkningar, diarré, magsmärta, nedsatt aptit eller viktninskning, hosta ev. med blod eller slem, andfåddhet, urineringsbesvär, hudsår, sår, muskelsmärta, problem med tänderna.

Cancer

- Natliga svettningar, svullna lymfkörtlar i hals, armhålor, ljumske eller andra områden; viktninskning, nya hudändringar/hudskador eller förändring av befintliga fläckar och fräknar, svår, oförklarlig klåda.

Centrala och perifera nervsystemet

- Domningar eller stickningar, synförändringar, muskelsvaghet, oförklarlig yrsel.

Informera läkaren om alla ovanliga symtom du får vid behandling med Hukyndra. De symtom som anges här är inte alla eventuella symtom på dessa biverkningar.

Rapportering av biverkningar:

webbplats: www.fimea.fi Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea Biverkningsregistret PB 55, 00034 FIMEA	STADA Nordic ApS, filial i Finland PB 1310, 00101 Helsingfors stada@stada.fi
---	--

Information till dig och den vårdpersonal som behandlar dig

Tester och behandling av tuberkulos (tbc)

Kryssa i den här rutan om du någon gång har testats för tbc:

JA (Fråga läkaren om du inte vet)

Kryssa i den här rutan om du någon gång har haft ett positivt tbc-test:

JA (Fråga läkaren om du inte vet)

Kryssa i den här rutan om du någon gång har tagit läkemedel för att behandla eller förebygga tbc:

JA (Fråga läkaren om du inte vet)

Läs igenom bipacksedeln för Hukyndra för mer information. Prata med läkaren eller vårdpersonalen om du har frågor.

Ditt namn:

Läkarens namn (som ordinerat Hukyndra):

Läkarens telefonnummer:

Läkemedlets namn:

Läkemedlets tillverkningsnummer (anges på etikett/kartong efter Lot):

Datum för din första Hukyndra-injektion:

Hukyndra-dos:

Datum för din sista Hukyndra-injektion (om du inte längre tar Hukyndra):

Fyll i information för dig och vårdpersonal som är involverade i din medicinska vård eller behandling.