

**Formulär inför utsättningen av behandling med TYSABRI  
TYSABRI (Natalizumab) 300 mg koncentrat till infusionsvätska, lösning**

**Detta formulär ska läsas igenom noggrant innan utsättning av behandling med TYSABRI sker. Följ de råd som beskrivs i detta formulär för att säkerställa att du är fullt informerad och förstår innebörden av den fortsatta risken för PML (progressiv multifokal leukoencefalopati) i upp till 6 månader efter utsättning av TYSABRI.**

**Innan behandling med TYSABRI påbörjas ska du ha fått ett patientinformationskort av din läkare. Detta patientinformationskort ska du behålla i 6 månader efter utsättning av behandlingen eftersom det innehåller viktig information om PML.**

PML är en sällsynt hjärninfektion som har drabbat patienter som behandlats med TYSABRI och som kan leda till allvarlig funktionsnedsättning eller dödsfall. PML har rapporterats hos patienter i upp till 6 månader efter utsättning av behandling med TYSABRI.

Tecken på PML innefattar:

- förändringar i mental förmåga och koncentrationsförmåga
- beteendeförändringar
- svaghet i ena kroppshalvan
- problem med synen
- nya neurologiska symtom

Symtomen på PML kan likna symtomen på ett MS-skov. Om du tror att din MS försämras eller om du lägger märke till några nya symtom i upp till 6 månader efter utsättning av behandling med TYSABRI är det därför av yttersta vikt att du talar med din läkare så snart som möjligt.

Under 6 månader efter utsättningen av behandling med TYSABRI kommer din läkare att övervaka dig och avgöra när du ska genomgå MRT-undersökning. I allmänhet kommer du att få fortsätta att genomgå MRT-undersökningar var 3:e till var 6:e månad om du har någon av följande kombinationer av riskfaktorer för PML:

- Du har antikroppar mot JC-viruset, har behandlats med TYSABRI i mer än 2 år och tidigare tagit ett immunosuppressivt läkemedel (ett läkemedel som hämmar aktiviteten av kroppens immunförsvar) någon gång före behandlingsstart med TYSABRI.
- Du har aldrig tagit ett immunosuppressivt läkemedel före behandlingsstart med TYSABRI, men du har behandlats med TYSABRI i mer än 2 år och har ett högt anti-JCV-antikropsindex (ökad mängd antikroppar i blodet).

Om du inte ingår i någon av grupperna ovan kommer du att fortsätta att genomgå rutinmässiga MRT-undersökningar som förskrivs av din läkare.

Tala med din läkare om du har några frågor om ovanstående information.

Om du inte har kvar det patientinformationskort som du fick vid behandlingsstart med TYSABRI ska du be din läkare om ett nytt kort. Du skall alltid bära ditt patientkort med dig som en påminnelse om den viktiga säkerhetsinformationen, speciellt sådana symtom som du kan utveckla och som eventuellt kan tyda på PML. Om det är lämpligt skall du låta din partner eller vårdgivare ta del av informationen i ditt patientkort.

***[Patientens namn, underskrift och datum för underskrift, samt läkarens namn, underskrift och datum för underskrift].***