

Cibinqo (abrositinibi) **POTILASKORTTI**



Tähän lääkevalmisteeseen kohdistuu lisäseuranta.
Tällä tavalla voidaan havaita nopeasti turvallisuutta
koskevaa uutta tietoa.

Versio: 1.0 | Hyväksytty: 29.12.2021

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

*Jos havaitset haittavaikutuksia,
kerro niistä lääkärille tai apteekki-
henkilökunnalle. Voit ilmoittaa
haittavaikutuksista myös Lääkealan
turvallisuus- ja kehittämiskeskukseen
Fimeaan [www-sivusto: www.fimea.fi](http://www.fimea.fi)*

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus

Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

FI-00034 FIMEA

tai

Pfizer Oy:n puhelinvaihteen (09-430 040) kautta.

Nimi:

Cibinqo-valmistetta määränneen lääkärin nimi:

Lääkäriin puhelinnumero:

Cibinqo-hoidon aloituspäivä:

Turvallisuustietoa potilaille Cibinqo-valmisteesta

- Tämä kortti sisältää tärkeää turvallisuustietoa, josta sinun on oltava tietoinen ennen Cibinqo-hoidon aloittamista ja hoidon aikana.
- Katso lisätietoa Cibinqo-pakkauksessa olevasta pakkausselosteesta.
- Kysy lääkäriltä tai apteekkihenkilökunnalta, jos jokin asia askarruttaa sinua.

Pidä tämä kortti mukanas ja näytä sitä kaikille hoitoosi osallistuville terveydenhuollon ammattilaisille, esim. apteekkihenkilökunnalle tai lääkärille ensiavussa.

Sinun tulee olla tietoinen tietyistä jäljempänä luetelluista haittavaikutuksista ja muista seikoista. Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille.

Infektioriski

Älä ota Cibinqo-valmistetta, jos sinulla on parhaillaan vakava infektio, kuten tuberkuloosi.

Kerro lääkärille välittömästi, jos

- sinulle ilmaantuu infektion oireita kuten kuume, hikoilu tai vilunväristykset, lihassärky, yskä tai hengenahdistus, verta ysköksessä, painon lasku, ripuli tai mahakipu, kirvely virtsatessa tai tavanomaista tiheämpi virtsaamistarve, voimakas väsymys.
- sinulle ilmaantuu herpesinfektion (vyöruusu) oireita kuten kivulias, rakkulainen ihottuma.

- sairastat tuberkuloosia, olet sairastanut tuberkuloosin tai olet ollut läheisesti tekemisissä tuberkuloosia sairastavan henkilön kanssa.

Rokotukset:

Kerro lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle, jos olet saanut hiljattain rokotteen tai suunnittelet rokotteen ottamista (immunisaatiota). Cibinqo-valmisteen käytön aikana tai juuri ennen sitä ei suositella eläviä, heikennettyjä taudinaiheuttajia sisältävien rokotteiden (esim. tuberkuloosi- ja vesirokkorokote sekä MPR eli tuhkarokko-, vihurirokko- ja sikotautirokote) käyttöä.

Veritulppa laskimoissa (tunnetaan nimellä syvä laskimotukos) tai keuhkoissa (tunnetaan nimellä keuhkoembolia)

Kerro lääkärille välittömästi, jos

- sinulla on ollut veritulppia sääriesi laskimoissa tai keuhkoissa. Jos sinulle ilmaantuu Cibinqo-hoidon aikana hengenahdistusta, rintakipua tai sääresi on kivulias ja turvonnut, nämä voivat olla merkkejä laskimoveritulpista.

Seurantakokeet

Lääkäri määrää sinulle verikokeita (mukaan lukien ko-

lesterolimittaus) ennen Cibinqo-hoidon aloittamista ja sen aikana, ja voi tarvittaessa muuttaa hoitoasi.

Ehkäisy ja raskaus

Cibinqo-valmistetta EI saa käyttää raskauden aikana. Jos olet nainen, joka voi tulla raskaaksi, sinun pitää käyttää tehokasta ehkäisymenetelmää Cibinqo-hoidon aikana ja ainakin yhden kuukauden ajan viimeisen lääkeannoksen saamisen jälkeen. Keskustele lääkärin kanssa sinulle sopivista ehkäisymenetelmistä.

Kerro lääkärille heti, jos tulet raskaaksi tai epäilet tulleesi raskaaksi hoidon aikana.

Versio: 1.0 | Hyväksytty: 29.12.2021

PP-CIB-FIN-0003-16122021