

# PATIENTKORT

▼ 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. Se [www.fimea.fi](http://www.fimea.fi) (Läkemedelssäkerhet och -information) om hur man rapporterar biverkningar.

- Detta patientkort innehåller viktig säkerhetsinformation som du måste känna till innan, under och efter din behandling med Kevzara. Behandling med Kevzara ges som en injektion under huden (subkutan injektion).
- Visa detta kort för alla läkare som är involverade i din behandling.
- Läs noga igenom bipacksedeln för Kevzara för vidare information och instruktion för användning.

**Sök omedelbart läkarvård om** du utvecklar symtom såsom feber, svettningar, frossa, ihållande hosta, viktnedgång, dåsighet eller om du upplever magsmärter som inte försvinner.

Kevzara kan försämra din kroppens förmåga att bekämpa infektioner, vilket betyder att du lättare kan få infektioner eller att din infektion förvärras.

- Tala med din läkare om du har någon infektion eller om du ofta eller återkommande får infektioner.
- Tala med din läkare om du nyligen fått eller snart ska få någon vaccination.
- Innan du ges Kevzara ska läkaren ha kontrollerat om du har tuberkulos.
- Blodprov kommer att tas innan och under din behandling med Kevzara. Det är för att kontrollera ditt antal vita blodkroppar.

## DATUM FÖR KEVZARABEHANDLINGEN

Dos vid injektion av Kevzara:      Startdatum:



Patientens  
namn:



Läkarens  
namn:



Läkarens  
tel.:

Se till att du har en uppdaterad lista över alla dina läkemedel med dig vid varje besök hos vårdpersonal.

Bär alltid med dig detta kort under din behandling samt i ytterligare 2 månader efter din sista Kevzara-dos. Biverkningar kan uppträda en tid efter sista dosen med Kevzara.

SANOFI GENZYME 

REGENERON