

CIMZIA®

Patientkort

Patientkort

Ha alltid detta kort med dig och visa det för alla läkare du träffar för medicinsk behandling.

Infektioner

CIMZIA® ökar risken att få infektioner. Infektioner kan utvecklas snabbare och bli allvarigare. Detta inkluderar tuberkulos, som förekommer främst i lungorna (lungtuberkulos). I vissa fall kan tuberkulos förekomma i ett annat organ (extra-pulmonär tuberkulos) eller i mer än ett organ samtidigt (spridd tuberkulos).

Före behandling med CIMZIA®:

- Du får inte behandlas med CIMZIA® om du har en allvarlig infektion.
- Du ska undersökas för hepatit B. Om du är bärare av hepatit B-virus ska du följas upp noggrant beträffande tecken och symtom på aktiv hepatit B-infektion. Behandling med CIMZIA® ska avbrytas hos patienter som utvecklar aktiv hepatit B-infektion
- Du ska undersökas för tuberkulos. Det är mycket viktigt att du talar om för läkaren om du tidigare haft tuberkulos, eller om du har varit i nära kontakt med någon som haft tuberkulos

Notera datum för senaste undersökning för tuberkulos nedan:

Tuberkulintest/IGRA:

Lungröntgen:

Under behandling med CIMZIA®:

- Om du utvecklar symtom som tyder på en infektion, t ex feber, ihållande hosta, viktninskning eller trötthet, ska du omedelbart söka läkarvård.

Hjärtsvikt

Före behandling med CIMZIA®:

- Läkaren ska vara försiktig vid behandling av patienter med hjärtsvikt. Du ska inte använda CIMZIA® om du har måttlig till svår hjärtsvikt.

Under behandling med CIMZIA®:

- Om du utvecklar symtom som kan vara tecken på hjärtsvikt (t ex andnöd eller svullna fötter) ska du omedelbart söka läkarvård.

Allergiska reaktioner

Om du upplever symtom som kan bero på allergiska reaktioner t ex trånghets känsla

i bröstet, väsande andning, yrsel, svullnad eller utslag ska du sluta använda CIMZIA® och kontakta läkare omedelbart. Vissa av dessa reaktioner kan uppkomma efter första administreringen av CIMZIA®.

Patienter som vaccineras:

- Levande eller försvagade vacciner ska inte ges samtidigt med CIMZIA®.

Patienter som behöver genomgå kirurgi:

- Om du behöver genomgå kirurgi medan du behandlas med CIMZIA® ska du övervakas noggrant för infektion och lämpliga åtgärder ska vidtas vid behov.

Cancer:

- Risken för cancer kan vara förhöjd hos patienter som har någon svår kronisk inflammatorisk sjukdom, såsom reumatoid artrit. Behandling med TNF-hämmare kan också öka risken för cancer. I studier avseende reumatoid artrit rapporterades ändå cancer hos ungefär lika många patienter i gruppen som behandlades med CIMZIA® som i jämförelsegruppen som inte behandlades med CIMZIA®.

Påverkan på testresultat

Informera din läkare om du får koagulationshämmande behandling eller om du genomgår tester för att kontrollera blodkoagulationen.

Vissa blodkoagulationstester kan störas hos patienter som behandlas med CIMZIA®. CIMZIA® kan påverka dessa tester att visa en förlängd koagulationstid, som inte är korrekt. Denna effekt har observerats för testerna PTT-LA och STA-PTT A från Diagnostica Stago och HemosIL APTT-SP liquid och HemosIL lyofiliserad silika från Instrumentation Laboratories. Andra aPTT-tester kan också påverkas.

Påverkan på tester för trombin-tid (TT) och protrombintid (PT) har inte observerats. Det har inte påvisats att behandling med CIMZIA® påverkar blodkoagulationen i kroppen. Varje förskrivare som ger medicinsk behandling till denna patient ska konsultera produktresumén för CIMZIA®.

Datum för
behandling med
CIMZIA®:

1:a injektionen:

Följande injektioner:

Patientens namn:

Läkarens namn:

Läkarens tel:

- Läs bipacksedeln för ytterligare information
- Se till att du även har en lista över alla dina övriga läkemedel med dig vid varje besök hos sjukvårdspersonal

Ha detta kort med dig i 5 månader efter den sista CIMZIA[®]-dosen, eftersom vissa biverkningar kan uppträda lång tid efter den sista CIMZIA[®]-dosen.

11/2018 RMP v. 5



UCB Pharma Oy Finland
Bertel Jungin aukio 5,
6. krs, 02600 Espoo
Puh. (09) 2514 4221
ucb.finland@ucb.com