

Potilaskortti - ADZYNMA®

(rekombinantti ADAMTS13 [rADAMTS13])

Tärkeää tietoa ADZYNMA®-valmisteesta (rekombinantti ADAMTS13 [rADAMTS13])

Tämä potilaskortti sisältää tärkeitä turvallisuustietoja, joista sinun on oltava tietoinen käyttäessäsi ADZYNMA®-valmistetta.

- **Pidä tätä korttia aina mukanas** rADAMTS13-hoidon aikana.
- **Näytä tämä kortti** kaikille sinua hoitaville terveydenhuollon ammattilaisille.

▼ Tähän lääkevalmisteeseen kohdistuu lisäseuranta.



Tietoa terveydenhuollon ammattilaisille

Tämä potilas saa rADAMTS13-hoitoa. rADAMTS13 on entsyymikorvaushoito, joka on tarkoitettu synnynnäistä tromboottista trombosytopeenista purppuraa (cTTP) sairastavien lasten ja aikuisten ADAMTS13-puutoksen hoitoon.

- Yliherkkyysoireita voi ilmetä rADAMTS13-infuusion annon aikana tai sen jälkeen.
- Jos potilaalle ilmaantuu jokin jäljempänä mainituista yliherkkyysoireiden merkeistä, hoida potilasta asianmukaisesti ja ota yhteyttä rADAMTS13-valmisteen määränneeseen lääkäriin.

Potilaan nimi:
Lääkärin nimi:
Lääkärin puhelinnumero:

Skannaa QR-koodi tai napsauta
<https://axian.link/adz-pat-fin> mennäksesi
potilaille tarkoitetulle verkkosivustolle.



Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille, apteekkihenkilökunnalle tai sairaanhoitajalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan seuraavalle taholle:

AE.FIN@takeda.com TAI

www.fimea.fi

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

00034 FIMEA

Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisteen turvallisuudesta.

Muista:

rADAMTS13 voi aiheuttaa yliherkkyyden reaktion (allergisen reaktion). Jos sinulle ilmaantuu rADAMTS13-hoidon aikana jokin seuraavista yliherkkyyden merkeistä, infuusion anto on lopetettava välittömästi ja otettava yhteyttä lääkäriin:

- nopea syke
 - puristava tunne rinnassa
 - hengityksen vinkuminen ja/tai äkillisesti kehittyvä hengitysvaikeus
 - matala verenpaine
 - nokkosihottuma, ihottuma ja ihon kutina
 - nenän vuotaminen tai tukkoisuus
 - silmien punoitus
-
- aivastelu
 - nopeasti kehittyvä ihonalainen turvotus esimerkiksi kasvoissa, kurkussa, käsivarsissa ja jaloissa
 - väsymys
 - pahoinvointi (huonovointisuus)
 - oksentelu
 - puutumisen, kihelmöinnin ja pistelyn kaltaiset tuntemukset
 - levottomuus
 - anafylaksia (**vaikea allerginen reaktio**, joka voi aiheuttaa nielemis- ja/tai hengitysvaikeuksia ja kasvojen ja/tai käsien punoitusta tai turvotusta).



Jos vaikeiden allergisten reaktioiden oireita ilmenee, lopeta rADAMTS13-valmisteen n käyttö välittömästi ja hakeudu välittömästi päivystykseen.

Katso lisätietoja haittavaikutuksista rADAMTS13-valmisteen pakkausselosteesta tai kysy niistä lääkäriltäsi. Tässä kortissa on tietoja yliherkkyyden reaktioista, joita voi ilmetä rADAMTS13-valmisteen käytön yhteydessä. Tässä kortissa ei ole lueteltu kaikkia rADAMTS13-valmisteen käytön yhteydessä mahdollisesti ilmeneviä haittavaikutuksia.



Tärkeitä tietoja potilaille/omaishoitajille

rADAMTS13 on entsyymikorvaushoito. Sitä on määrätty sinulle synnynnäisen tromboottisen trombosytopeenisen purppuran (cTTP) hoitoon.

FI/ADZ/010/05.2024 - 1.0

Fimean hyväksymispäivämäärä 12.12.2024