

# Informationskort för patienter som behandlas med ADZYNMA®

(rekombinant ADAMTS13 [rADAMTS13])

## Viktig information om ADZYNMA® (rekombinant ADAMTS13 [rADAMTS13])

Detta informationskort för patienter innehåller viktig säkerhetsinformation som du måste vara medveten om när du använder ADZYNMA®.

- **Ha alltid med dig detta informationskort** medan du behandlas med rADAMTS13.
- **Visa detta kort** för all hälso- och sjukvårdspersonal.

▼ Detta läkemedel är föremål för utökad övervakning.



### Information för hälso- och sjukvårdspersonal

Denna patient behandlas med rADAMTS13, en enzymersättningsbehandling (ERT) för behandling av brist på ADAMTS13 hos barn och vuxna patienter med medfödd trombotisk trombocytopen purpura (cTTP).

- Överkänslighetsreaktioner kan uppstå under eller efter administrering av rADAMTS13.
- Om patienten upplever symtom på överkänslighet, beskrivna nedan, behandla patientens symtom och kontakta patientens förskrivande läkare av rADAMTS13.

Patientens namn:

Läkarens namn:

Läkarens telefonnummer:

Skanna QR-koden eller följ länken  
<https://axian.link/adz-pat-fin> för att komma  
åt webbplatsen för patienter.



### Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt till:

AE.FIN@takeda.com ELLER

[www.fimea.fi](http://www.fimea.fi)

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea  
Biverkningsregistret

PB 55

00034 FIMEA

Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

## Kom ihåg:

rADAMTS13 kan orsaka en allergisk reaktion som kallas överkänslighet. Administreringen ska avbrytas omedelbart och kontakt med läkare ska tas direkt om du upplever något av följande tecken på överkänslighet medan du tar rADAMTS13:

- snabb puls
  - tryck över bröstet
  - väsande andning eller plötsliga andningssvårigheter
  - lågt blodtryck
  - nässelutslag, utslag och klåda
  - rinnande näsa eller nästäppa
  - röda ögon
  - nysningar
- 
- snabbt uppkommen svullnad under huden i områden som ansikte, hals, armar och ben
  - trötthet
  - illamående
  - kräkningar
  - förtimmelser som känselbortfall, pirningar och stickningar
  - rastlöshet
  - anafylaxi (**allvarlig allergisk reaktion** som kan ge sväljsvårigheter och/eller andningssvårigheter, ansiktsrodnad eller ansiktssvullnad och/eller röda och svullna händer).



**Om symtom av allvarlig allergisk reaktion uppstår, avbryt omedelbart användningen av rADAMTS13 och uppsök omedelbart läkare.**

Läs noga igenom bipacksedeln för rADAMTS13 eller tala med din läkare för mer information om biverkningarna. Detta kort ger dig information om överkänslighetsreaktioner som kan ske vid användning av rADAMTS13. Alla möjliga biverkningar vid användning av rADAMTS13 nämns inte i detta kort.



### Viktig information till patienter/vårdare

rADAMTS13 är en enzymsättningsbehandling (ERT) och du har fått det för behandling av medfödd trombotisk trombocytopen purpura (cTTP).