

Potilaskortti aikuisille

Hukyndra (adalimumabi)

▼ Tähän lääkevalmisteeseen kohdistuu lisäseuranta. Tällä tavalla voidaan havaita nopeasti turvallisuutta koskevaa uutta tietoa. Voit auttaa ilmoittamalla kaikista mahdollisesti saamistasi haittavaikutuksista. Ks. potilaskortin lopusta, miten haittavaikutuksista ilmoitetaan.

Tämä kortti sisältää valikoitua tärkeää turvallisuuteen liittyvää tietoa, joka sinun täytyy tuntea ennen kuin sinua hoidetaan Hukyndra-valmisteella, ja hoidon aikana.

Kaikkia mahdollisia haittavaikutuksia ei ole lueteltu kortissa. Lue Hukyndra-valmisteen pakkausseloste tai keskustele lääkärisi kanssa, jos haluat saada lisätietoa haittavaikutuksista.

Keskustele lääkärin tai hoitohenkilökunnan kanssa, jos sinulla on hoitoosi liittyviä kysymyksiä.

Tämän potilaskortin laatija:

STADA Nordic ApS, Suomen sivuliike
PL 1310
00101 Helsinki
Suomi

Päiväys: 2022-06-02

Tämä kortti sisältää valikoitua tärkeää turvallisuuteen liittyvää tietoa, joka sinun täytyy tuntea ennen kuin sinua hoidetaan Hukyndra-valmisteella, ja hoidon aikana.

- Pidä korttia aina mukanas, kun sinua hoidetaan Hukyndra-valmisteella sekä 4 kuukautta viimeisen Hukyndra-pistoksesi jälkeen.
- Näytä korttia kaikille lääkäreille ja hoitohenkilökunnan edustajille, jotka tapaavat.
- Huomioi ja ota lääkäriin mukaan kaikki tieto koskien mahdollisia tuberkuloositestejä tai tuberkuloosihoitoja, joita sinulle on tehty tai olet saanut.

Johdanto

Hukyndra on lääke, joka on tarkoitettu hoitamaan tiettyjä sairauksia, jotka vaikuttavat osaan immuunijärjestelmää. Vaikka Hukyndra voi olla tehokas näiden sairauksien hoidossa, jotkut henkilöt voivat saada yhden tai useampia haittavaikutuksia. On tärkeää, että keskustele lääkärisi kanssa mahdollisista hyödyistä ja Hukyndra-valmisteseen liittyvistä mahdollisista haittavaikutuksista. Nämä saattavat vaihdella henkilöiden välillä.

- Tämän kortin tarkoitus on tiedottaa joistakin Hukyndra-valmisteen mahdollisista haittavaikutuksista.
- Osa vakavista haittavaikutuksista, joita voi esiintyä, ovat infektiot, syöpä ja keskus- tai ääreishermoston ongelmat.
- Nämä eivät ole kaikki Hukyndra-valmisteen mahdolliset haittavaikutukset.

Ennen Hukyndra-hoidon aloittamista

Kerro lääkärisi mahdollisista terveysongelmista ja lääkkeistä, joita käytät. Tämä auttaa sinua ja lääkäriäsi päättämään, sopiiko Hukyndra sinulle.

Kerro lääkärisi, jos sinulla:

- On infektio tai infektion oireita (esim. kuumetta, haavoja, väsymystä, hammasvaivoja).
- On tai on ollut tuberkuloosi, tai jos olet ollut lähikontaktissa henkilön kanssa, jolla on tuberkuloosi.
- On tai on ollut syöpä.
- On tunnottomuutta tai kihelmöintiä tai vaivoja, jotka vaikuttavat keskus- tai ääreishermostoon, esim. multippeli skleroosi.

Ennen kuin käytät Hukyndra-valmistetta, lääkärisi tulee tarkastaa sinut tuberkuloosin merkkien ja oireiden varalta. Saattaa olla tarpeen hoitaa sinut ensin tuberkuloosin osalta ennen kuin alat käyttää Hukyndra-valmistetta.

Rokotukset

Voit ottaa rokotuksia, paitsi niin kutsuttuja eläviä rokotteita.

Jos olet käyttänyt Hukyndra-valmistetta raskauden aikana, on tärkeää kertoa hoidosta terveydenhuoltohenkilökunnalle ennen kuin vastasyntynyt rokotetaan. Vastasyntyneelle ei saa antaa elävää rokotetta, kuten BCG (käytetään tuberkuloosin estoon) ennen kuin 5 kuukautta on kulunut viimeisestä Hukyndra-annoksestasi raskauden aikana.

Hukyndra-hoidon aikana

Jotta voidaan varmistaa, että Hukyndra vaikuttaa kunnolla ja on sinulle turvallinen, sinun tulee tavata lääkäriäsi säännöllisesti ja kertoa hänelle voinnistasi. Kerro heti lääkärisi, jos tilassasi tapahtuu minkäänlaisia muutoksia.

Kerro lääkärille, miten Hukyndra mielestäsi vaikuttaa.

- On tärkeää, että soitat välittömästi lääkärillesi, jos sinulla ilmenee epätavallisia oireita. Tämä auttaa osaltaan varmistamaan, että saat oikeanlaista hoitoa. Se vähentää lisäksi haittavaikutuksen pahenemisen riskiä.
- Monet haittavaikutukset, jopa infektiot voidaan hoitaa, jos kerrot asiasta välittömästi lääkärille.
- Jos saat haittavaikutuksen, lääkäri päättää, jatketaanko Hukyndra-hoitoa vai keskeytetäänkö se. On tärkeää, että keskusteleet lääkärin kanssa, jotta hän löytää sinulle sopivan hoitovaihtoehdon.
- Koska voit saada haittavaikutuksia viimeisen Hukyndra-annoksesi jälkeen. sinun tulee kertoa lääkärille kaikista vaivoista 4 kuukauden ajan viimeisestä Hukyndra-injektiostasi laskien.

Kerro lääkärille:

- Mahdollisista uusista sairauksista ja oireista.
- Uusista lääkkeistä, joita käytät.
- Mahdollisista suunnitelluista kirurgisista toimenpiteistä tai leikkauksista.

Jotkut Hukyndra-valmistetta käyttävistä henkilöistä voivat saada vakavia haittavaikutuksia, esim.:

Infektiot

- Hukyndra-valmistetta käytetään tietyissä tulehdussairauksissa. Hukyndra vaikuttaa salpaamalla osan immuunijärjestelmästä. Tämä osa immuunijärjestelmää auttaa kuitenkin myös taistelemaan infektiota vastaan. Tämä tarkoittaa, että Hukyndra todennäköisesti lisää infektioiden riskiä tai saattaa pahentaa olemassa olevaa infektiota. Tämä koskee jopa infektioita kuten vilustuminen sekä vakavampia infektioita kuten tuberkuloosi.

Syöpä

- Riski saada tiettyjä syöpätyyppejä saattaa kasvaa.

Keskus- ja ääreishermosto

- Joillekin henkilöille voi tulla uusia tai pahenevia keskus- ja ääreishermoston oireita Hukyndra-hoidon aikana, esim. multippeli skleroosi.

Lue lisätietoja Hukyndra-valmisteen pakkausselosteesta. Tämä potilaskortti ei sisällä kaikkia mahdollisia haittavaikutuksia, joita voi esiintyä Hukyndra-hoidon aikana.

Soita lääkärille tai hae välittömästi apua, jos saat jonkin seuraavista vakavista haittavaikutuksista:

Infektiot

- Kuume, vilunväristykset, epätavallinen hikoilu, sairautentunne tai tavallista suurempi väsymys, huonovointisuus tai oksentelu, ripuli, vatsakipu, heikentynyt ruokahalu tai painon lasku, yskä tai verinen tai limainen yskä, hengästyneisyys, virtsaamisvaikeudet, ihon haavaumat, haavat, lihaskipu, hammasvaivat.

Syöpä

- Yöllinen hikoilu, suurentuneet imusolmukkeet kaulalla, kainaloissa, nivusissa tai muilla alueilla; painon lasku, uudet ihomuutokset/ihovauriot tai olemassa olevien luomien ja pisamien muutokset, vakava, selittämätön kutina.

Keskus- ja ääreishermosto

- Tunnottomuus tai kihelmöinti, näön muutokset, lihasteikkous, selittämätön huimaus.

Kerro lääkärille kaikista epätavallisista oireista, joita koet Hukyndra-hoidon aikana. Myös muita kuin tässä lueteltuja oireita saattaa esiintyä hoidon aikana.

Haittavaikutuksista ilmoittaminen:

www-sivusto: www.fimea.fi Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri PL 55, 00034 FIMEA	STADA Nordic ApS, Suomen sivuliike PL 1310, 00101 Helsinki stada@stada.fi
---	---

Tietoa sinulle ja hoitohenkilökunnalle

Testit ja tuberkuloosin hoito (tbc)

Rastita tämä kohta, jos sinut on joskus testattu tbc:n osalta:

KYLLÄ (kysy lääkäriltä ellet tiedä)

Rastita tämä kohta, jos tbc-testituloksesi on joskus ollut positiivinen:

KYLLÄ (kysy lääkäriltä ellet tiedä)

Rastita tämä kohta, jos olet joskus ottanut lääkkeitä tbc:n hoitamiseksi tai ennaltaehkäisemiseksi:

KYLLÄ (kysy lääkäriltä ellet tiedä)

Lue lisätietoja Hukyndra-valmisteen pakkausselosteesta. Keskustele lääkärin tai hoitohenkilökunnan kanssa, jos sinulla on kysymyksiä.

Nimesi:

Lääkärin nimi (joka on määrännyt Hukyndra-valmistetta):

Lääkärin puhelinnumero:

Lääkevalmisteen nimi:

Lääkevalmisteen eränumero (mainitaan etiketissä/kotelossa lyhenteen Lot-jälkeen):

Käyttöaihe:

Päivämäärä, jolloin saat ensimmäisen Hukyndra-injektion:

Hukyndra-annos:

Päivämäärä, jolloin saat viimeisen Hukyndra-injektion (jos et enää käytä Hukyndra-valmistetta):

Täytä tiedot koskien sinua sekä hoitohenkilökuntaa.