

Potilaskortti lapsille ja nuorille

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 lastasi hoidetaan Hukyndra-valmisteella, ja hoidon aikana.

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

Keskustele lääkärin tai hoitohenkilökunnan kanssa, jos sinulla on lapsesi hoitoon 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 lastasi hoidetaan Hukyndra-valmisteella, ja hoidon aikana.

- Pidä korttia aina mukana kun lastasi hoidetaan Hukyndra-valmisteella, sekä 4 kuukautta lapsen viimeisen Hukyndra-pistoksen jälkeen.
- Näytä korttia kaikille lääkäreille ja hoitohenkilökunnan edustajille, jotka lapsesi tapaa.
- Huomioi ja ota lääkäriin mukaan kaikki tieto koskien mahdollisia tuberkuloositestejä tai tuberkuloosihoitoja, joita lapsellesi on tehty tai lapsesi on 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 lapsesi lääkärin 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 lapsesi lääkärille mahdollisista terveysongelmista ja lääkkeitä, joita lapsesi käyttää. Tämä auttaa sinua ja lapsesi lääkäriä päättämään, sopiiko Hukyndra lapsellesi.

Kerro lääkärillesi, jos lapsellasi:

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

Ennen kuin lapsesi käyttää Hukyndra-valmistetta, lapsesi lääkärin tulee tarkastaa lapsi tuberkuloosin merkkien ja oireiden varalta. Saattaa olla tarpeen hoitaa lastasi ensin tuberkuloosin osalta ennen kuin hän alkaa käyttää Hukyndra-valmistetta.

Rokotukset

- Lapsesi lääkäri saattaa ehdottaa lapsellesi tiettyjä rokotuksia ennen Hukyndra-hoidon aloittamista. Eläviä rokotteita ei tule antaa lapsellesi Hukyndra-hoidon aikana. Jos Hukyndra-valmistetta on käytetty raskauden aikana, on tärkeää että kerrot hoidosta terveydenhuoltohenkilökunnalle ennen kuin vauva saa minkä tahansa rokotuksen. Vauvalle ei saa antaa 'elävää rokotetta', kuten BCG (käytetään tuberkuloosin estoon) ennen kuin 5 kuukautta on kulunut viimeisestä Hukyndra-annoksesta raskauden aikana.

Hukyndra-hoidon aikana

Jotta voidaan varmistaa, että Hukyndra vaikuttaa kunnolla ja on turvallinen lapsellesi, sinun tulee tavata lapsesi lääkäriä säännöllisesti ja kertoa hänelle lapsesi voinnista. Kerro heti lääkärillesi, jos lapsesi tilassa tapahtuu minkäänlaisia muutoksia.

Kerro lääkärille, miten Hukyndra mielestäsi vaikuttaa.

- On tärkeää, että soitat välittömästi lääkärillesi, jos lapsellesi tulee epätavallisia oireita. Tämä auttaa osaltaan varmistamaan, että lapsi saa oikeaa hoitoa. Se vähentää lisäksi haittavaikutusten pahenemisen riskiä.
- Monet haittavaikutukset, jopa infektiot voidaan hoitaa, jos kerrot asiasta välittömästi lapsen lääkärille.
- Jos lapsesi saa haittavaikutuksen, lääkäri päättää, jatketaanko Hukyndra-hoitoa vai keskeytetäänkö se. On tärkeää, että keskusteleet lääkärin kanssa, jotta hän löytää lapsellesi sopivan hoitovaihtoehdon.
- Koska lapsesi voi saada haittavaikutuksia viimeisen Hukyndra-annoksen jälkeen, sinun tulee kertoa lääkärille kaikista lapsesi vaivoista 4 kuukauden ajan viimeisestä Hukyndra-injektiosta laskien.

Kerro lääkärille:

- Mahdollisista uusista sairauksista ja oireista, joita lapsellasi on.
- Uusista lääkkeistä, joita lapsesi käyttää.
- Mahdollisista lapsellesi 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 lapsesi lääkärille tai hae välittömästi apua, jos lapsesi saa jonkin seuraavista, vakavista haittavaikutuksista:

Infektiot

- Kuume, vilunväristykset, epätavallinen hikoilu, sairaudentunne 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, lihasheikkous, selittämätön huimaus.

Kerro lääkärille kaikista epätavallisista oireista, joita lapsesi kokee 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 lastasi hoitavalle henkilökunnalle

Testit ja tuberkuloosin hoito (tbc)

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

KYLLÄ (kysy lääkäriltä ellet tiedä)

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

KYLLÄ (kysy lääkäriltä ellet tiedä)

Rastita tämä kohta, jos lapsesi on joskus käyttänyt lääkkeitä tbc:n hoitamiseksi tai ennaltaehkäisemiseksi:

KYLLÄ (kysy lääkäriltä ellet tiedä)

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

Lapsen nimi:

Lääkärin nimi (joka on määrännyt Hukyndra-valmistetta):

Lääkärin puhelinnumero:

Lääkevalmisteen nimi:

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

Käyttöaihe:

Päivämäärä, jolloin lapsesi saa ensimmäisen Hukyndra-injektion:

Hukyndra-annos:

Päivämäärä, jolloin lapsesi saa viimeisen Hukyndra-injektion (jos lapsi ei enää käytä Hukyndra-valmistetta):

Täytä tiedot koskien lastasi sekä häntä hoitavaa henkilökuntaa.