

Detta påminnelsekort innehåller viktig säkerhetsinformation som du behöver känna till före och under behandlingen med injektioner av denosumab 60 mg (Junod) i förfylld spruta

Läkaren har rekommenderat att du ska få denosumab (Junod) som används för att behandla osteoporos och benförlust. Dessa sjukdomar medför förtunning och försvagning av skelettet så att det lättare uppstår frakturer.

En biverkning som kallas osteonekros i käken (ONJ, skelettskador i käken) har rapporterats i sällsynta fall (kan drabba upp till 1 av 1 000 användare) hos patienter som får denosumab mot osteoporos. ONJ kan också uppstå då behandlingen är avslutad.

Det är viktigt att försöka förhindra ONJ från att utvecklas, eftersom det kan vara ett smärtsamt tillstånd som är svårt att behandla. För att minska risken för ONJ bör du iaktta följande försiktighetsåtgärder:

Före behandlingsstarten:

Tala om för läkaren/sköterskan (hälso- och sjukvårdspersonal) om du har några problem med munnen eller tänderna.

Läkaren kan be dig att genomgå en tandläkarundersökning om du:

- tidigare har behandlats med ett bisfosfonatläkemedel
- använder läkemedel som kallas kortikosteroider (som prednisolon eller dexametason)
- är rökare
- har cancer
- inte varit på en undersökning hos tandläkaren på länge
- har problem med munnen eller tänderna.

Under behandlingen:

- Du bör hålla god munhygien och gå på regelbundna tandkontroller. Om du använder tandproteser bör du se till att de sitter bra.
- Om du får någon typ av tandläkarbehandling eller ska genomgå en tandoperation (t.ex. tandutdragningar), ska du informera läkaren och tala om för tandläkaren att du behandlas med Junod.
- Kontakta omedelbart läkare och tandläkare om du drabbas av några problem med munnen eller tänderna, till exempel lösa tänder, smärta eller svullnader, eller sår som inte läker eller vätskar, eftersom dessa kan vara tecken på ONJ.

Läs bipacksedeln som följer med läkemedlet för att få mer information.

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 till Gedeon Richter på telefon +358 105 793 700 eller via e-post: medinfo.fi@gedeonrichter.eu.

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