

Patientkort

Bär alltid detta kort med dig och visa det för all hälso- och sjukvårdspersonal som du träffar

Viktig säkerhetsinformation om Forxiga (dapagliflozin) – gäller endast för typ 1-diabetes

Tecken på DKA inkluderar:

Mun och mage: Illamående eller kräkningar, magsmärta, kraftig törst/muntorrhet (tecken på uttorkning), sötaktig smak eller metallsmak i munnen.

Andedräkt, andning och lukt: Snabb och djup andning, sötaktig lukt på andedräkten, annorlunda lukt på urin eller svett.

Andra tecken: Förhöjd nivå av ketoner i urin eller blod, snabb viktninskning, förvirring, ovanlig sömnhet eller trötthet.

Om du har tecken/symtom på DKA, tala med en läkare eller uppsök ett sjukhus omedelbart, och sluta omedelbart att ta Forxiga.

Kom ihåg:

Hos patienter som tar Forxiga kan DKA inträffa även när blodsockernivåerna är under 14 mmol/l (250 mg/dl). Detta kallas för euglykemisk DKA.

Kontaktinformation till dig och din läkare



Ditt namn:

Läkarens namn:

Läkarens telefonnummer:

Datum då behandlingen med Forxiga startade:

Släkting eller vän att kontakta i en nödsituation:

Släktings eller väns telefonnummer:



Denna patient tar Forxiga (dapagliflozin) för diabetes mellitus typ 1.

- Det är ett komplement till insulin.
- Det är en typ av SGLT2-hämmare.

Behandlingen med Forxiga ska tillfälligt avbrytas inför kirurgiska ingrepp eller vid sjukhusvistelse på grund av akut allvarligt tillstånd.

Utvärdera patienter för diabetesketoacidosis (DKA) omedelbart om det finns tecken på DKA

- Utvärdera för DKA oavsett blodglukosnivå.
- Hos patienter som behandlas Forxiga kan DKA inträffa även när blodsockernivåerna är under 14 mmol/l (250 mg/dl), det kallas för euglykemisk DKA.

Behandling av DKA

- **Om du misstänker DKA:** få patienten omedelbart i sjukvård och avbryt omedelbart behandlingen med Forxiga.
- **Behandling av euglykemisk DKA kommer att kräva:** extra kolhydrater i tillägg till insulin och vätska.

Du ska inte under några omständigheter avbryta eller göra uppehåll i insulinbehandlingen.

Om du upplever biverkningar, tala med din farmaceut, läkare eller sjuksköterska. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i bipacksedeln.

Biverkningar rapporteras till:
Säkerhets- och utvecklingscentret för
läkemedelsområdet Fimea
PL 55
00034 FIMEA
www.fimea.fi

eller

AstraZeneca via
<https://aereporting.astrazeneca.com/>

Vid rapportering av biverkningar, se till att du informerar om att du har typ 1-diabetes.

Detta material, "Guide för patienter och vårdare" och bipacksedeln finns tillgängliga online på: www.potilas-rmp.forxiga.fi