

Cerdelga®  
eliglustat

## PATIENTKORT

### Information till patienten



Detta läkemedel är föremål för utökad övervakning. Du kan hjälpa till genom att rapportera de biverkningar du eventuellt får till Fimea: [www.fimea.fi](http://www.fimea.fi), Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea, Läkemedelsbiverkningsregistret, PB 55, 00034 FIMEA.

Bär alltid med dig detta kort och visa det för all hälso- och sjukvårdspersonal för att informera om din aktuella behandling med CERDELGA®.

- ▶ Börja inte använda något nytt receptbelagt läkemedel, receptfritt läkemedel eller örtprodukter utan att tala om det för läkare eller apotekspersonal.
- ▶ Undvik intag av produkter som innehåller grapefrukt.

## Information till hälso- och sjukvårdspersonal

CERDELGA® är indikerad för långtidsbehandling av vuxna patienter med Gauchers sjukdom typ 1 som är långsamma, intermediära eller snabba CYP2D6-metaboliserare.

För ytterligare information, se produktresumén.

### Patienter som är snabba och intermediära metaboliserare:

- CERDELGA® får inte användas i kombination med en stark eller måttlig CYP2D6-hämmare vid samtidig behandling med en stark eller måttlig CYP3A-hämmare
- CERDELGA® får inte användas hos patienter som är snabba CYP2D6-metaboliserare med
  - allvarligt nedsatt leverfunktion
  - lätt eller måttligt nedsatt leverfunktion vid samtidig användning av en stark eller måttlig CYP2D6-hämmare
- CERDELGA® rekommenderas inte för användning hos patienter som är
  - snabba CYP2D6-metaboliserare med måttligt nedsatt leverfunktion
  - intermediära CYP2D6-metaboliserare med någon grad av nedsatt leverfunktion
- CERDELGA® rekommenderas inte för användning i kombination med en stark CYP3A-inducerare
- CERDELGA® ska användas med försiktighet i kombination med:
  - en måttlig CYP2D6-hämmare
  - en stark eller måttlig CYP3A-hämmare
  - ett P-gp- eller CYP2D6-substrat (dosminskning av dessa läkemedel kan behövas)

- CERDELGA® rekommenderas inte för användning hos snabba eller intermediära CYP2D6-metaboliserare med njursjukdom i slutstadiet eller hos intermediära CYP2D6-metaboliserare med lätt, måttligt eller allvarligt nedsatt njurfunktion
- CERDELGA®-dosen ska minskas till 84 mg EN GÅNG dagligen:
  - hos snabba eller intermediära CYP2D6-metaboliserare vid samtidig behandling med en stark CYP2D6-hämmare
  - hos snabba CYP2D6-metaboliserare med lätt nedsatt leverfunktion vid samtidig användning av en svag CYP2D6-hämmare eller någon CYP3A-hämmare

### Patienter som är långsamma CYP2D6-metaboliserare:

- CERDELGA® får inte användas i kombination med en stark CYP3A-hämmare
- CERDELGA® rekommenderas inte för användning hos långsamma CYP2D6-metaboliserare med någon grad av nedsatt leverfunktion
- CERDELGA® rekommenderas inte för användning i kombination med
  - en stark CYP3A-inducerare
  - en måttlig CYP3A-hämmare
- CERDELGA® rekommenderas inte hos långsamma CYP2D6-metaboliserare med njursjukdom i slutstadiet eller långsamma CYP2D6-metaboliserare med lätt, måttligt eller allvarligt nedsatt njurfunktion
- CERDELGA® ska användas med försiktighet i kombination med:
  - en svag CYP3A-hämmare
  - ett P-gp- eller CYP2D6-substrat (dosminskning av dessa läkemedel kan behövas).



**Patientens namn:** \_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_

**Startdatum för CERDELGA®-  
behandlingen:** \_\_\_\_\_

**Vårdplats:** \_\_\_\_\_

**Behandlande  
läkarens namn:** \_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_

**Behandlande läkarens  
telefonnummer:** \_\_\_\_\_