

# SOLIRIS® POTILASKORTTI



## Tärkeää turvallisuustietoa SOLIRIS® (ekulitsumabi) -hoitoa saaville potilaille

SOLIRIS® voi alentaa immuunijärjestelmäsi kykyä vastustaa infektioita, erityisesti meningokokki-infektiota, joka edellyttää välittömästi lääketieteellistä hoitoa.

Jos sinulla esiintyy jokin seuraavista oireista, sinun on välittömästi otettava yhteyttä hoitopaikkaasi tai mentävä sairaalan päivystysvastaanotolle:

- päänsärky, johon liittyy pahoinvointia tai oksentelua
- päänsärky, johon liittyy niskan tai selän jäykkyyttä
- kuume
- ihottuma
- sekavuus
- vaikeat lihassäryt ja flunssan kaltaiset oireet
- valonarkuus



**Hakeudu välittömästi ensiapuvastaanotolle, jos sinulla esiintyy jokin näistä merkeistä tai oireista, ja näytä tätä korttia.**

**Pidä tämä kortti mukanasasi koko hoitosi ajan ja kolmen kuukauden ajan viimeisen SOLIRIS®-annoksesi jälkeen. Riskisi saada meningokokki-infektio saattaa jatkua useiden viikkojen ajan viimeisen SOLIRIS®-annoksen jälkeen.**

# Tietoja terveydenhuollon ammattilaisille

- Tälle potilaalle on määrätty SOLIRIS® (ekulitsumabi) -valmiste, joka lisää potilaan herkkyyttä saada meningokokki-infektio (*Neisseria meningitidis*) tai muita yleisiä infektioita.
- Kaikki potilaat on rokotettava meningokokki-infektioita vastaan vähintään 2 viikkoa ennen SOLIRIS®-hoidon aloittamista. Jos potilaan SOLIRIS®-hoito aloitetaan ennen kuin meningokokkirokotteen saamisesta on kulunut 2 viikkoa, potilaan on saatava asianmukaista profylaktista antibioottihoitoa siihen saakka, kunnes rokotuksesta on kulunut 2 viikkoa.
- Potilaat on rokotettava ja uudelleen rokotettava voimassa olevien kansallisten rokotussuosituksen mukaisesti.
- Meningokokki-infektiot saattavat muodostua nopeasti hengenvaarallisiksi tai johtaa kuolemaan, jos niitä ei huomata ajoissa ja hoideta varhain.
- Tee arvio välittömästi, jos infektiota epäillään, ja hoida asianmukaisilla antibiooteilla tarpeen mukaan.
- Ota yhteys lääkemääräyksen antaneeseen lääkäriin (alla) mahdollisimman nopeasti.

Ks. lisätietoja SOLIRIS®-valmisteesta valmisteyhteenvedosta

([www.ema.europa.eu](http://www.ema.europa.eu) tai [pharmacafennica.fi](http://pharmacafennica.fi)) tai ota yhteys s-postitse: [medinfo.EMEA@alexion.com](mailto:medinfo.EMEA@alexion.com).

Turvallisuushuolien ilmetessä soita: +46 8 506 307 62.

Potilaan nimi \_\_\_\_\_

Sairaala, jossa saanut hoitoa \_\_\_\_\_

Lääkärin nimi \_\_\_\_\_

Puhelinnumero \_\_\_\_\_

Rokotuspäivämäärä \_\_\_\_\_

SOLIRIS®-hoidon aloituspäivämäärä: \_\_\_\_\_

## Meningokokkirokotuksen tiedot:

Rokotteen kauppanimi	Rokotteen Serotyyppi	Annos-num-ero	Pvm	Perussarja /tehoste	Antibioottiprofylaksi saatu, jos Soliris on aloitettu alle 2 viikkoa rokotamisen jälkeen
					<input type="checkbox"/> Ei oleellinen <input type="checkbox"/> Kyllä, aloituspvm: _____
					<input type="checkbox"/> Ei oleellinen <input type="checkbox"/> Kyllä, aloituspvm: _____
					<input type="checkbox"/> Ei oleellinen <input type="checkbox"/> Kyllä, aloituspvm: _____