

# Potilaskortti

---

## Tärkeää turvallisuutta koskevaa tietoa ENSPRYNG®▼ (satralitsumabi) -hoitoa saaville potilaille



*Näytä tämä kortti kaikille hoitoosi osallistuville terveydenhuollon ammattilaisille.*



Tähän lääkevalmisteeseen kohdistuu lisäseuranta. Tällä tavalla voidaan havaita nopeasti turvallisuutta koskevaa uutta tietoa. Voit auttaa ilmoittamalla kaikista mahdollisesti saamistasi haittavaikutuksista.

Riskienhallintamateriaali, versio 1. Hyväksytty Fimeassa 12.8.2021

## Yhteystiedot

---

Potilaan nimi:

Lääkärin nimi:

Lääkärin puhelinnumero:

Enspryng®-hoidon aloituspäivämäärä:

## **Enspryng<sup>®</sup>-lääkkeen käytön aikana voit saada infektioita tavallista herkemmin**

---

Ota heti yhteys lääkäriin tai sairaanhoitajaan, jos tunnet olosi sairaaksi tai jos sinulla on infektion oireita (joihin liittyy tai ei liity kuumetta), kuten

- vilunväireitä, väsymyksen tunnetta, lihassärkyä, pitkittyvää yskää tai kurkkukipua
- ihon punoitusta, turpoamista, aritusta, kipua tai haavaumia keholla
- ripulia, vatsakipua tai pahoinvointia
- kirvelyä virtsatessa tai virtsaamista tavanomaista tiheämmin

Jos sinulla on infektio (esim. flunssaa) seuraavan Enspryng<sup>®</sup>-annoksen antoa pitää ehkä siirtää myöhemmäksi.

## **Tietoa terveydenhuollon ammattilaisille**

---

Tälle potilaalle on määrätty Enspryng<sup>®</sup> (satralitsumabi) -hoito, jonka vuoksi hän voi saada infektioita tavanomaista herkemmin.

- Tutki potilas heti, jos infektiota epäillään.
- Enspryng<sup>®</sup> voi pienentää joidenkin infektion selvittämiseen käytettävien testien arvoja, kuten veren neutrofiilimäärää ja C-reaktiivista proteiinia.
- Ota mahdollisimman pian yhteyttä hoitavaan lääkäriin, sillä Enspryng-valmisteeseen antoa voi olla tarpeen siirtää, kunnes infektio on saatu hallintaan.

Lisätietoja Enspryng<sup>®</sup>-valmisteeseen valmisteyhteenvedosta ([www.ema.europa.eu](http://www.ema.europa.eu)) tai Roche Oy, puh. 010 554 500 (vaihde).