

# Truxima (Ritüksimabi) –potilaskortti

(muihin kuin onkologisiin käyttöaiheisiin)

## Miksi minulle on annettu tämä kortti?

Tämän lääkkeen käytön aikana voit saada infektioita tavanomaista herkemmin. Tässä kortissa on kerrotaan:

- mitä sinun on tiedettävä ennen Truxima-hoidon saamista
- millaisia infektion oireet ovat
- mitä sinun on tehtävä, jos epäilet saaneesi jonkin infektion.

Kortin kääntöpuolella on myös sinun nimesi ja lääkärin nimi ja puhelinnumero.

## Mitä teen tällä kortilla?

- Pidä kortti aina mukanasasi esimerkiksi lompakossa tai käsilaukussa.
- Näytä korttia aina lääkärin, sairaanhoitajan tai hammaslääkärin vastaanottokäynneillä, ei pelkästään Truxima-hoidon määränneen lääkärin vastaanotolla.

Pidä kortti mukanasasi vielä kahden vuoden ajan viimeisen Truxima-annoksen saamisen jälkeen, koska haittavaikutuksia voi kehittyä vielä useita kuukausia hoidon jälkeenkin.

## Milloin minulle ei pidä antaa Truxima-hoitoa?

Sinulle ei saa antaa Truxima-hoitoa, jos sinulla on jokin aktiivinen infektio tai vakava elimistön immuunipuolustusjärjestelmän häiriö.

Kerro lääkärille tai sairaanhoitajalle, jos parhaillaan käytät tai olet aiemmin käyttänyt lääkkeitä, kuten solunsalpaajahoitoa, jotka saattavat vaikuttaa elimistösi immuunipuolustusjärjestelmään.

## Millaisia infektion oireet ovat?

Tarkkaile seuraavia mahdollisia infektion oireita:

- kuume tai jatkuva yskä
- laihtuminen
- kipu, vaikka et ole satuttanut itseäsi
- yleinen sairauden tai haluttomuuden tunne.

**Jos sinulle ilmaantuu jotakin näistä oireista, ota heti yhteyttä lääkäriin tai sairaanhoitajaan. Kerro heille myös, että saat Truxima-hoitoa.**

## Mitä muuta minun on syytä tietää?

Truxima voi aiheuttaa harvinaisissa tapauksissa vakavan aivoinfektion, jota kutsutaan progressiiviseksi multifokaaliseksi leukoenkefalopatiaksi eli PML:ksi. Se voi johtaa kuolemaan.

• PML:n oireita ovat

- sekavuus, muistamattomuus tai ajattelun vaikeus
- tasapainovaikeudet tai kävely- tai puhutavan muutokset
- kehon toispuoleinen voimattomuus tai voimien heikkeneminen
- näön sumeneminen tai näkökyvyn häviäminen.

Jos sinulle ilmaantuu jotakin näistä, ota heti yhteyttä lääkäriin tai sairaanhoitajaan. Kerro heille myös, että saat Truxima-hoitoa.

---

## Mistä saan lisää tietoa?

Lisätietoja saat Truximan pakkausselosteesta.

## Hoidon aloituspäivämäärä ja yhteystiedot

Viimeisimmän infuusion päivämäärä: .....

Ensimmäisen infuusion päivämäärä: .....

Potilaan nimi: .....

---

Lääkärin nimi: .....

Lääkärin yhteystiedot: .....

Pidä aina lista käyttämistäsi lääkkeistä mukanasasi, kun käyt terveydenhuollon ammattilaisen vastaanotolla. Käänny lääkärin tai sairaanhoitajan puoleen, jos sinulla on tämän kortin sisältämistä tiedoista kysyttävää.

Potilasta pyydetään raportoimaan epäillyistä haittavaikutuksista Fimealle ([www.fimea.fi](http://www.fimea.fi)) tai /Drug Safety, Orion Oyj, Orionintie 1, PL 65, 02101 Espoo ([pharmacovigilance@orionpharma.com](mailto:pharmacovigilance@orionpharma.com))