

Täytä seuraavat tiedot itseäsi ja hoitoosi osallistuvia terveydenhuollon ammattilaisia varten.

Tuberkuloosikokeet ja hoito

(Keskustele lääkärin kanssa, jos olet epävarma) Merkitse ruutuun, onko sinulta **joskus otettu tuberkuloosikoe:**

Kyllä Ei

Merkitse ruutuun, oletko **joskus saanut positiivinen löydöksen tuberkuloosista:**

Kyllä Ei

Merkitse ruutuun, oletko **joskus saanut hoitoa tai lääkitystä tuberkuloosiin tai sen ehkäisyyn:**

Kyllä Ei

▼ Tähän lääkkeeseen kohdistuu lisäseuranta. Tällä tavalla voidaan havaita nopeasti uutta turvallisuutta koskevaa tietoa. Voit auttaa ilmoittamalla kaikista mahdollisesti saamistasi haittavaikutuksista. Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille, apteekkihenkilökunnalle tai sairaanhoitajalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu pakkausselosteessa. Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan:

www-sivusto: www.fimea.fi
Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea
Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri
PL 55
00034 FIMEA

Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisteen turvallisuudesta. Haittavaikutukset voi raportoida myös myyntiluvanhaltijalle sähköpostitse: pharmacovigilance@dra.fi.

Nimesi:

Lääkärin nimi (Yuflyma-lääkkeen määrääjä):

Lääkärin puhelinnumero:

Hoidettava sairaus:

Ensimmäisen Yuflyma-injektion pvm:

Yuflyma-annos:

Viimeisen Yuflyma-injektion pvm (jos et enää saa Yuflyma-hoitoa):

Tämän infokortin on toimittanut:

Yrityksen nimi:
Celltrion Healthcare Finland Oy

Sähköpostiosoite:
contact_fi@celltrionhc.com

Yhteystiedot lääketieteellisiä kysymyksiä varten:
044 456 4673 tai medical.info@dra.fi

Laadittu: 08 / 2021

 HEALTHCARE
CELLTRION
© Copyright 2021
Celltrion Healthcare Hungary Kft.

08/2021

Yuflyma (adalimumabi)

Potilaskortti aikuisille

Tässä kortissa on tärkeää turvallisuustietoa, josta sinun on oltava tietoinen ennen Yuflyma-hoidon saamista ja sen aikana

- Pidä tämä kortti aina mukana hoidon aikana ja neljän kuukauden ajan viimeisestä Yuflyma-injektioista.
- Näytä tämä kortti kaikille lääkäreille tai terveydenhuollon ammattilaisille, joiden vastaanotolla käyt.
- Kirjaa tämän kortin sisäsvulle kaikki sinulle mahdollisesti tehdyt tuberkuloosikokeet ja käyttämäsi tuberkuloosilääkkeet.

Jos sinulla on kysyttävää, keskustele lääkärin tai sairaanhoitajan kanssa hoidosta.

Kaikkia mahdollisia haittavaikutuksia ei ole lueteltu tässä kortissa. Lue Yuflyma-valmisteen pakkausseloste tai keskustele lääkärin kanssa saadaksesi lisää tietoa haittavaikutuksista.

110mm

Fold

Fold

Fold

Johdanto

Yuflyma on lääke, joka on tarkoitettu tiettyyn immuunijärjestelmän osaan vaikuttavien sairauksien hoitoon. Yuflyma voi olla tehokas näiden sairauksien hoidossa, mutta joillekin se voi aiheuttaa haittavaikutuksia. On tärkeää keskustella lääkärin kanssa Yuflyma-valmisteen mahdollisista hyödyistä ja haittavaikutuksista. Nämä voivat olla yksilöllisiä.

- Tässä kortissa kerrotaan joistakin Yuflyma-valmisteen mahdollisista haittavaikutuksista.
- Mahdollisia vakavia haittavaikutuksia ovat infektiot, syöpä ja hermostohäiriöt.
- Tässä ei ole mainittu kaikkia Yuflyma-valmisteen mahdollisia haittavaikutuksia

Ennen Yuflyma-hoitoa

Kerro lääkärille terveysongelmistasi ja jo käyttämästäsi lääkkeitä. Tämä auttaa lääkärää päättämään, sopiiko Yuflyma sinulle.

Kerro lääkärille, jos:

- sinulla on jokin infektio tai sen oireita (kuten kuumetta, haavaumia, väsymyksen tunnetta tai hampasongelmia)
- sairastat tuberkuloosia tai olet ollut tuberkuloosia sairastavan henkilön läheisyydessä
- sinulla on tai on ollut syöpä
- sinulla on tunnottomuutta tai pistelyä tai jokin hermostoon vaikuttava sairaus, kuten MS-tauti (multipeliskleroosi).

Lääkäri tutkii, onko sinulla tuberkuloosin merkkejä tai oireita ennen Yuflyma-hoidon aloitusta. Mahdollinen tuberkuloosi pitää hoitaa ennen kuin Yuflyma-hoito aloitetaan.

Rokotus

- Sinulle voidaan antaa muita kuin eläviä heikennettyjä taudinaiheuttajia sisältäviä rokotteita.
- Jos olet saanut Yuflyma-valmistetta raskauden aikana, siitä on hyvä kertoa lapsen lääkärille ennen kuin lapselle annetaan rokotteita. Lapselle ei saa antaa eläviä heikennettyjä taudinaiheuttajia sisältäviä rokotteita, kuten calmetterokotusta (tuberkuloosin ehkäisyyn), viiteen kuukauteen viimeisestä raskauden aikana annetusta Yuflyma-injektioista.

Yuflyma-hoidon aikana

Jotta Yuflyma-hoito olisi tehokas ja turvallinen, sinun on käytävä säännöllisesti lääkärin vastaanotolla keskustelemassa voinnistasi. Kerro heti lääkärille, jos yleisilassasi tapahtuu muutoksia.

Kerro lääkärille, miten Yuflyma-hoito vaikuttaa vointiisi.

- **On tärkeää, että soitat lääkärille heti, jos saat epätavallisia oireita.** Tällä varmistetaan se, että saat oikeaa hoitoa. Se myös vähentää haittavaikutusten pahenemisriskiä. Monia haittavaikutuksia, kuten infektiota, voidaan hoitaa, jos kerrot niistä heti lääkärille.

- Jos saat haittavaikutuksen, lääkäri päättää, voitko jatkaa Yuflyma-hoitoa vai pitääkö se lopettaa. On tärkeää keskustella lääkärin kanssa siitä, mikä on hyväksi sinulle.
- Koska haittavaikutuksia voi ilmaantua myös viimeisen Yuflyma-annoksen jälkeen, kerro lääkärille kaikista sinulla mahdollisesti esiintyvistä oireista neljän kuukauden ajan viimeisestä Yuflyma-injektioista.

Kerro lääkärille:

- uusista sairauksistasi
- uusista käyttämästäsi lääkkeitä
- sinulle suunnitelluista leikkauksista ja toimenpiteistä.

Joillekin Yuflyma-hoitoa saavista henkilöistä voi ilmaantua vakavia haittavaikutuksia, kuten:

Infektio: Yuflyma-valmistetta käytetään tiettyjen tulehduksellisten sairauksien hoitoon. Se tehoaa estämällä immuunijärjestelmän tietyn osan toimintaa. Tämä immuunijärjestelmän osa auttaa kuitenkin myös elimistöä taistelemaan infektiota vastaan. Tämän vuoksi Yuflyma voi saada aikaan sen, että olet alttiimpi saamaan infektiota tai olemassa oleva infektiiosi pahenee. Näihin kuuluvat myös nuhakuumeet ja vakavammat infektiot, kuten tuberkuloosi.

Syöpä: Yuflyma-hoidon aikana joidenkin syöpien riski saattaa suurentua.

Hermosto: Joillekin henkilöille on kehittynyt uusia tai pahenevia hermostohäiriöitä adalimumabihoitoon aikana. Näihin kuuluu multipeliskleroosi.

Kattavat tiedot löydät Yuflyma-valmisteen pakkausselosteesta. Tässä ei mainita kaikkia Yuflyma-hoidon aikana mahdollisesti ilmaantuvia haittavaikutuksia.

Soita lääkärille tai hakeudu heti hoitoon, jos sinulle ilmaantuu seuraavia vakavien haittavaikutusten oireita:

Infektio: kuume, vilunväristykset, epätavallinen hikoilu, huonovointisuus tai epätavallinen väsymys, pahoinvointi tai oksentelu, ripuli, mahakipu, ruokahaluttomuus tai painonlasku, yskä tai veri- tai limayskökset, hengenahdistus, virtsaamisvaikeudet, ihohaava tai -haavauma, lihaskipu, hampasongelmat.

Syöpä: yöhikoilu, imusolmukkeiden turpoaminen kaulalla, kainaloissa, nivusissa tai muualla kehossa, painonlasku, uudet tai muuttuneet ihomuutokset (kuten pigmenttiluomet tai pisamat), vaikea selittämätön kutina.

Hermosto: pistely tai puutuminen, näkökyvyn muutokset, lihaskivertäminen, odottamaton huimaus.

Kerro lääkärille kaikista Yuflyma-hoidon aikana ilmaantuvista epätavallisista oireista. Tässä ei mainita kaikkia haittavaikutusten mahdollisia oireita.

Kattavat tiedot löydät Yuflyma-valmisteen pakkausselosteesta. Jos sinulla on muuta kysyttävää, käänny lääkärin tai muun terveydenhuollon ammattilaisen puoleen.