

Täytä seuraavat tiedot lastasi ja lapsesi hoitoon osallistuvia terveydenhuollon ammattilaisia varten.

Tuberkuloosikokeet ja hoito

(Keskustele lapsesi lääkärin kanssa, jos olet epävarma)

Merkitse ruutuun, onko lapseltasi **joskus otettu tuberkuloosikoe:**

Kyllä Ei

Merkitse ruutuun, onko lapsesi **joskus saanut positiivinen löydöksen tuberkuloosista:**

Kyllä Ei

Merkitse ruutuun, onko lapsesi **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 saamista 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](http://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.

Lapsen nimi:

Lapsen lääkärin nimi (Yuflyma-lääkkeen määrääjä):

Lapsen lääkärin puhelinnumero:

Hoidettava sairaus:

Lapsen ensimmäisen Yuflyma-injektion pvm:

Yuflyma-annos:

Lapsen viimeisen Yuflyma-injektion pvm (jos lapsi ei 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 lapsille

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

- Pidä tämä kortti aina mukana hoidon aikana ja neljän kuukauden ajan lapsesi viimeisestä Yuflyma-injektioista.
- Näytä tämä kortti kaikille lääkäreille tai terveydenhuollon ammattilaisille, joiden vastaanotolla lapsesi käy.
- Kirjaa tämän kortin sisäisivulle kaikki lapsellesi mahdollisesti tehdyt tuberkuloosikokeet ja lapsesi käyttämät tuberkuloosilääkkeet.

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

Kaikkia mahdollisia haittavaikutuksia ei ole lueteltu tässä kortissa. Lue Yuflyma-valmisteen pakkausseloste tai keskustele lapsesi 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 lapsesi 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 lapsesi terveysongelmista ja jo käytössä olevista lääkkeistä. Tämä auttaa lääkärää päättämään, sopiiko Yuflyma lapsellesi.

Kerro lapsesi lääkärille, jos:

- lapsellasi on jokin infektio tai sen oireita (kuten kuumetta, haavaumia, väsymyksen tunnetta tai hammasongelmia)
- lapsesi sairastaa tuberkuloosia tai on ollut tuberkuloosia sairastavan henkilön läheisyydessä
- lapsellasi on tai on ollut syöpä
- lapsellasi on tunnottomuutta tai pistelyä tai jokin hermostoon vaikuttava sairaus, kuten MS-tauti (multippleliskleroosi).

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

Rokotus

Lääkäri voi ehdottaa lapsellesi annettavaksi tiettyjä rokotteita ennen Yuflyma-hoidon aloitusta. Eläviä heikennettyjä taudinaiheuttajia sisältäviä rokotteita ei saa antaa Yuflyma-hoidon aikana. Jos lapsesi on saanut Yuflyma-valmistetta raskauden aikana, siitä on hyvä kertoa vauvan lääkärille ennen kuin vauvalle annetaan rokotteita. Vauvalle ei saa antaa eläviä heikennettyjä taudinaiheuttajia sisältäviä rokotteita, kuten calmetterokotusta (tuberkuloosin ehkäisyyn), viiteen kuukauteen viimeisestä raskauden aikana äidille annetusta Yuflyma-injektioista.

Yuflyma-hoidon aikana

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

Kerro lääkärille, miten Yuflyma-hoito vaikuttaa lapsesi vointiin.

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

- Jos lapsesi saa haittavaikutuksen, lääkäri päättää, voiko hän jatkaa Yuflyma-hoitoa vai pitääkö se lopettaa. On tärkeää keskustella lääkärin kanssa siitä, mikä on hyväksi lapsellesi.

- Koska haittavaikutuksia voi ilmaantua myös lapsesi viimeisen Yuflyma-annoksen jälkeen, kerro lääkärille kaikista lapsellasi mahdollisesti esiintyvistä oireista neljän kuukauden ajan viimeisestä Yuflyma-injektioista.

Kerro lapsesi lääkärille:

- lapsesi uusista sairauksista
- lapsesi käyttämistä uusista lääkkeistä
- lapsellesi suunnitelluista leikkauksista ja toimenpiteistä.

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

Infektiot: Yuflyma-valmistetta käytetään tiettyjen tulehduksellisten sairauksien hoitoon. Se tehoaa estämällä immuunijärjestelmän tietyn osan toimintaa. Tämä immuunijärjestelmän osa auttaa kuitenkin myös elimistöä taistelemaan infektoita vastaan. Tämän vuoksi Yuflyma voi saada aikaan sen, että lapsesi on alttiimpi saamaan infektoita tai olemassa oleva infektio 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 adalimumabihoidon aikana. Näihin kuuluu multippleliskleroosi.

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

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

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

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 lapsesi 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.