

Ved en eventuell nødsituasjon eller ved spørsmål om eventuelle legemiddelinteraksjoner med HEMGENIX®, se følgende kontaktopplysninger:

Navnet til legen som er ansvarlig for hemofili-behandlingen:	
Telefonnummer/e-post:	
Institusjon:	
Navnet til legen som er ansvarlig for genterapien (hvis det er en annen):	
Telefonnummer/e-post:	
Institusjon:	
Kontaktperson i en nødsituasjon (pasientens partner/søsken/annet):	

Versjon: 1.0 – 19-des. 2022

Sikkerhetsinformasjon  Etter krav fra
Direktoratet for
medisinske produkter

Pasientkort

HEMGENIX® (etranakogendezaparvovek)

Pasientens navn: _____

Dato for HEMGENIX®-administrasjon: _____

Ha alltid dette kortet med deg etter at du har blitt behandlet med HEMGENIX®, og vis det til alle som gir deg medisinsk behandling, som leger og/eller sykepleiere.

NOR-HGX-0009/2024

Informasjon til pasienter

- Det er viktig at du møter til blodprøver og undersøkelser som legen har fastsatt.
- Oppsøk medisinsk nødhjelp ved ethvert tegn på en **tromboembolisk hendelse (blodpropp)**, som plutselige brystmerter, kortpustethet, plutselig muskelsvakhet, tap av følelse og/eller balanse, redusert årvåkenhet, talevansker eller hevelse i ett eller begge ben.
- **Du skal ikke donere blod, sæd eller organer, vev og celler til transplantasjon.**

Informasjon til helsepersonell

Denne pasienten er behandlet med HEMGENIX[®], et leverrettet genterapeutisk legemiddel som uttrykker human koagulasjonsfaktor IX og som brukes til behandling av hemofili B.

Ved eventuell forhøyet ALAT i løpet av de 3 første månedene etter HEMGENIX[®]-behandling, vil kanskje pasienten behøve behandling med kortikosteroider for å redusere risikoen for levertoksisitet i forbindelse med HEMGENIX[®].