

Pasientkort barn

▼HYRIMOZ® (adalimumab)

Informasjon til deg og helsepersonell som er involvert i barnets behandling.

Alle mulige bivirkninger er ikke oppført på dette kortet. Vennligst les pakningsvedlegget for Hyrimoz eller snakk med barnets lege for mer informasjon om bivirkninger.

Dette kortet inneholder viktig sikkerhetsinformasjon som du må være klar over før og under ditt barns behandling med Hyrimoz.

- Du må alltid ha dette kortet med deg frem til 70 dager etter barnets siste injeksjon med Hyrimoz.
- Vis dette kortet til alle leger eller annet helsepersonell som er involvert i behandlingen til ditt barn.

Registrer informasjon om eventuelle tuberkulose tester eller behandlinger barnet har fått, på baksiden av dette kortet.

Innledning

Hyrimoz er et legemiddel som skal behandle visse sykdommer som rammer en del av immunsystemet. Selv om Hyrimoz kan være en effektiv behandling av disse sykdommene, kan noen mennesker få en eller flere bivirkninger. Det er viktig at du snakker med barnets lege om de mulige fordelene og bivirkningene av å ta Hyrimoz. Disse kan variere fra person til person.

- Formålet med dette kortet er å fortelle deg om noen av de mulige bivirkningene av Hyrimoz.
- Noen av de alvorlige bivirkningene som kan oppstå, omfatter infeksjoner, kreft og problemer med nervesystemet.
- Dette er ikke alle de mulige bivirkningene av Hyrimoz.

FØR BEHANDLING MED HYRIMOZ

Informert barnets lege om eventuelle helseproblemer barnet har og eventuelle medisiner han/hun bruker. Det hjelper deg og legen å avgjøre om Hyrimoz er egnet for barnet ditt.

Informert legen hvis barnet ditt

- Har en infeksjon eller har symptomer på en infeksjon (for eksempel feber, sår, tretthetsfølelse, tannproblemer).
- Har tuberkulose eller har vært i nær kontakt med noen som har tuberkulose.
- Har eller har hatt kreft.
- Opplever nummenhet eller prikking, eller har problemer som påvirker nervesystemet, for eksempel multippel sklerose.

Legen bør kontrollere barnet for tegn og symptomer på tuberkulose før han/hun får Hyrimoz. Det kan være nødvendig å behandle barnet for tuberkulose før han/hun kan få Hyrimoz.

Vaksiner

- Barnets lege kan foreslå visse vaksiner for barnet før behandlingen med Hyrimoz igangsettes. Barnet må ikke få levende vaksiner under behandling med Hyrimoz. Hvis du fikk Hyrimoz mens du var gravid med barnet, er det viktig at du informerer barnets lege før barnet blir gitt noen vaksiner. Det anbefales ikke å gi «levende vaksiner», f.eks. BCG (for å forebygge tuberkulose), til barn som er blitt eksponert for Hyrimoz® i livmoren, før 5 måneder etter morens siste dose med Hyrimoz® under svangerskapet.

UNDER BEHANDLING MED HYRIMOZ

For å være sikker på at Hyrimoz fungerer som det skal og er trygt for barnet ditt, bør du jevnlig diskutere med barnets lege hvordan barnet har det. Informer legen umiddelbart om eventuelle endringer i barnets tilstand.

Hold legen informert om hvordan Hyrimoz fungerer for ditt barn.

- Det er viktig å ringe barnets lege umiddelbart dersom barnet skulle få uvanlige symptomer. Det bidrar til å sikre at han/hun får riktig behandling. Det senker også risikoen for at eventuelle bivirkninger blir verre.
- Mange bivirkninger, inkludert infeksjoner, kan håndteres dersom du forteller barnets lege om det med det samme.
- Hvis barnet opplever en bivirkning, vil barnets lege avgjøre om han/hun bør fortsette eller slutte med Hyrimoz-behandlingen. Det er viktig å snakke med legen for å finne ut hva som er riktig for barnet.
- Siden det kan oppstå bivirkninger etter barnets siste dose av Hyrimoz, må du informere barnets lege om eventuelle problemer som oppstår i opptil 70 dager etter siste injeksjon av Hyrimoz.

Informert barnets lege om:

- Nye lidelser som eventuelt oppstår
- Nye medisiner barnet tar
- Eventuelle planlagte kirurgiske inngrep

Rapportering av bivirkninger

Hvis barnet opplever bivirkninger, må du kontakte lege, apotek eller sykepleier. Dette gjelder også eventuelle bivirkninger som ikke er angitt i pakningsvedlegget.

Ved å melde fra om bivirkninger bidrar du med informasjon om sikkerheten ved bruk av dette legemidlet.

▼ Dette legemidlet er underlagt særlig overvåking for å oppdage ny sikkerhetsinformasjon så raskt som mulig. Du kan bidra ved å melde enhver mistenkt bivirkning, se www.legemiddelverket.no/pasientmelding

Noen pasienter som bruker Hyrimoz, kan få alvorlige bivirkninger, inkludert:

Infeksjoner

Hyrimoz hjelper folk med visse betennelsesykdommer. Det gjør det ved å blokkere en del av immunsystemet. Denne delen av immunsystemet bidrar også til å bekjempe infeksjoner. Det vil si at Hyrimoz kan gjøre det mer sannsynlig at barnet vil få en infeksjon eller forverre eventuelle infeksjoner barnet allerede har. Det omfatter blant annet forkjølelse, eller mer alvorlige infeksjoner som tuberkulose.

Kreft

- Hvis barnet bruker Hyrimoz, kan risikoen for å få visse typer kreft øke.

Problemer i nervesystemet

- Noen mennesker har opplevd nye eller forverrede problemer i nervesystemet ved bruk av Hyrimoz. Det omfatter multippel sklerose.

Vennligst les pakningsvedlegget for Hyrimoz for mer informasjon. Dette er ikke alle de mulige bivirkningene som kan oppstå under behandling med Hyrimoz.

Kontakt barnets lege eller oppsøk akuttmottak umiddelbart dersom barnet opplever et av følgende symptomer på disse mulige alvorlige bivirkningene:

Infeksjoner

- Feber, frysninger, uvanlig svetting, uvelhet eller kraftigere tretthet enn vanlig, kvalme eller oppkast, diaré, magesmerter, manglende appetitt eller vekttap, hoste eller opphosting av blod eller slim, kortpustethet, vannlatingsproblemer, sår i huden, muskelsmerter, tannproblemer.

Kreft

- Nattesvette, hovne lymfeknuter (hovne kjertler) i hals, armhule, lyske eller andre områder, vekttap, nye hudlesjoner eller endring i hudlesjoner (for eksempel føflekker eller fregner) som barnet allerede har, kraftig og uforklarlig kløe.

Problemer med nervesystemet

- Nummenhet eller prikking, synsendringer, muskelsvekkelse, uforklart svimmelhet.

Informér barnets lege umiddelbart dersom barnet opplever uvanlige symptomer under behandling med Hyrimoz. Dette er ikke alle de mulige symptomene på disse bivirkningene.

INFORMASJON TIL DEG OG HELSEPERSONELET SOM ER INVOLVERT I BARNETS BEHANDLING.

Tester for og behandling av tuberkulose (TB)

Kryss av i denne ruten hvis barnet noen gang har blitt testet for TB:

JA (Spør barnets lege din hvis du er usikker.)

Kryss av i denne ruten hvis barnet noen gang har fått utført en test som var positiv for TB:

JA (Spør barnets lege din hvis du er usikker.)

Kryss av i denne ruten hvis barnet noen gang har tatt piller for å behandle eller forebygge TB:

JA (Spør barnets lege din hvis du er usikker.)

Vennligst les gjennom pakningsvedlegget for Hyrimoz for mer informasjon. Pakningsvedlegget kan søkes opp på

www.Felleskatalogen.no Hvis du har ubesvarte spørsmål, kan du snakke med barnets lege eller annet helsepersonell.

Barnets navn: _____

Navnet på barnets lege (legen som forskrev Hyrimoz):

Telefonnummer til barnets lege: _____

Indikasjon: _____

Dato for barnets første Hyrimoz-injeksjon: _____

Dose for barnets Hyrimoz-injeksjon: _____

Dato for barnets siste Hyrimoz-injeksjon (hvis han/hon ikke lenger får Hyrimoz): _____

Fyll ut informasjonen for barnet og helsepersonell som er involvert i barnets behandling.