

Vis dette kortet til legen eller annet helsepersonell som er involvert i din behandling, ikke bare til nevrologen din.

Vennligst les pakningsvedlegget for Novantrone (mitoksantron) som kan søkes opp på www.felleskatalogen.no nøyte før du starter å bruke dette legemidlet.

Det er veldig viktig at du har fått tatt testene dine under behandlingen med mitoksantron og videre årlig i opptil 5 år etter siste dose (selv om du føler deg bra).

Oppbevar dette kortet i 5 år etter siste dose med mitoksantron da bivirkningene kan forekomme selv måneder og år etter at du har avsluttet behandlingen. Dette bør du i tilfelle fortelle til legen.

Vis dette kortet til din partner eller omsorgspersoner. De kan se symptomer som du ikke legger merke til!

Pasient navn: _____

Dato Novantrone-behandlingen startet: _____

Dato Novantrone-behandlingen sluttet: _____

Forskrivende lege: _____

Legens telefonnummer: _____

NOVANTRONE
(Mitoksantron)

VARSELKORT FOR PASIENT

MEDA

Til behandling av svært aktiv tilbakevendende multippel sklerose (MS) forbundet med rask utvikling av funksjonshemming.

Dette varselkortet inneholder viktig sikkerhetsinformasjon som du må være oppmerksom på før, under og etter behandlingen med mitoksantron.

Før oppstart av behandlingen

Rådfør deg med lege før du bruker mitoksantron:

- hvis du har brukt mitoksantron før
- hvis hjertet ditt ikke fungerer som det skal
- hvis du tidligere har fått strålebehandling av brystet
- hvis du allerede bruker andre legemidler som påvirker hjertet ditt
- hvis du har hatt tidligere behandlinger med antracykliner eller antracendioner, som daunorubicin eller doksorubicin

Under og etter avsluttet behandling

De mest alvorlige bivirkningene er:

1. Hjertesvikt

Mitoksantron kan skade hjertet ditt og forårsake dårligere hjertefunksjon eller i verste fall hjertesvikt.

Tegn og symptomer inkluderer:

- Pustevanskeligheter
- Væskeansamling (hevelse) i ankler og legger
- Endring i puls (rask eller sakte)
- Tretthet
- Nedsatt evne til å mosjonere

Dette kan forekomme enten under eller måneder til år etter behandling med mitoksantron. Legen din vil utføre tester av hjertefunksjonen din før behandlingen påbegynnes, før hver påfølgende dose og årlig i opptil 5 år etter at behandlingen er avsluttet.

2. Akutt myelogen leukemi (AML) og myelodysplastisk syndrom (MDS)

En gruppe kreftlegemidler (topoisomerase II-hemmere), inkludert mitoksantron, brukt alene, men spesielt i kombinasjon med annen kjemoterapi og/eller strålebehandling, kan forårsake:

- Kreft i de hvite blodcellene (AML)
- En benmargssykdom som gir unormalt formede blodceller og fører til leukemi (MDS)

Mange tegn og symptomer på AML skyldes lavt antall normale blodceller inkludert hvite og røde blodceller og blodplater. Tegn og symptomer inkluderer:

- Feber eller infeksjoner (tegn på lavt antall hvite blodceller)
- Hvis huden din blir blek og du føler deg svak eller opplever plutselig kortpustethet (potensielt tegn på lavt antall røde blodceller)
- Uvanlig mye blåmerker eller blødninger, slik som å hoste opp blod, blod i oppkast eller urin eller svart avføring (mulig tegn på redusert antall blodplater)

Dette kan forekomme enten under eller måneder til år etter behandling med mitoksantron.

Si umiddelbart ifra til lege, apotek eller sykepleier hvis du får noen av følgende tegn eller symptomer under eller etter behandling med mitoksantron:

- Feber eller infeksjoner (potensielt tegn på lavt antall hvite blodceller)
- Hvis huden din blir blek og du føler deg svak eller opplever plutselig kortpustethet (dette kan være tegn på lavt antall røde blodceller)
- Uvanlig mye blåmerker eller blødninger, som å hoste opp blod, blod i oppkast eller urin eller svart avføring (mulig tegn på lavt antall blodplater)
- Åndenød, væskeansamling (hevelser) i ankler eller ben, uregelmessig puls (rask eller sakte), tretthet, nedsatt evne til å mosjonere (potensielt tegn på hjerteproblemer).