

Introduksjon

Yuflyma er et legemiddel for behandling av sykdommer som påvirker en bestemt del av immunsystemet. Yuflyma kan være et effektivt virkemiddel for behandling av disse sykdommene, men vil også kunne gi bivirkninger for enkelte. Det er viktig at du diskuterer potensielle fordeler og ulemper ved Yuflyma med legen til barnet ditt. Disse kan variere fra pasient til pasient

- Dette pasientkortet beskriver noen av de potensielle bivirkningene forbundet med Yuflyma.
- Potensielle alvorlige bivirkninger inkluderer infeksjoner, kreft og funksjonsforstyrrelser i nervesystemet.
- Denne listen over potensielle bivirkninger ved bruk av Yuflyma er ufullstendig.

Før behandling med Yuflyma

Informér legen om barnets eksisterende helseproblemer og hvilke medisiner barnet tar. Dette vil hjelpe legen din med å vurdere om barnet ditt bør behandles med Yuflyma.

Informér legen til barnet ditt dersom:

- barnet ditt har en infeksjon eller symptomer på en infeksjon (f.eks. feber, magesår, utmattelse eller tannplager)
- barnet ditt har tuberkulose eller har vært i nærkontakt med noen som har tuberkulose
- barnet ditt har eller har hatt kreft
- barnet ditt føler en nummenhet eller prikkende følelse hvor som helst på kroppen eller lider av en nevrotrofisk sykdom, som for eksempel multipel sklerose (MS).

Legen til barnet ditt vil vurdere om barnet viser tegn eller symptomer på tuberkulose før barnet begynner behandlingen med Yuflyma. Dersom barnet ditt har tuberkulose, må barnet friskmeldes før behandling med Yuflyma kan begynne.

Vaksinering

Legen kan anbefale enkelte vaksiner som kan gis før barnets behandling med Yuflyma begynner. Levende, svekkede vaksiner må ikke gis under behandling med Yuflyma. Dersom du mottok Yuflyma mens du var gravid, informer legen til barnet ditt om dette før barnet vaksineres. Rundt regnet må det gå minst fem måneder fra barnets mor mottar siste dose av Yuflyma under graviditeten til barnet kan gis levende, svekkede vaksiner, som for eksempel BCG-vaksine (immunisering mot tuberkulose).

Under behandling med Yuflyma

For å sikre en trygg og effektiv behandling med Yuflyma for barnet ditt er det viktig at du setter opp jevnlige legebesøk for å diskutere helsetilstanden til barnet. Gi beskjed til barnets lege umiddelbart dersom du merker endringer i allmenntilstanden til barnet ditt.

Fortell legen til barnet hvordan Yuflyma har påvirket barnets helsetilstand.

- Det er viktig at du ringer legen til barnet ditt umiddelbart dersom barnet opplever uvanlige symptomer. Dette bidrar til å sørge for at barnet mottar riktig behandling og reduserer risikoen for at bivirkningene forverrer seg. Mange bivirkninger, som for eksempel infeksjoner, kan behandles av legen til barnet ditt dersom du gir beskjed umiddelbart.

- Dersom barnet ditt opplever bivirkninger, vil barnets lege avgjøre om behandlingen med Yuflyma bør fortsette. Det er viktig at du rådfører deg med barnets lege ditt om hva som er det beste for barnet ditt.
- Siden bivirkninger kan oppstå selv etter at barnet ditt har mottatt sin siste dose med Yuflyma, bør du informere barnets lege om alle symptomer som dukker opp i løpet av de neste fire månedene etter siste injeksjon med Yuflyma.

Informer legen til barnet ditt om:

- nye sykdommer barnet utvikler
- nye legemidler barnet ditt mottar eller
- operasjoner eller behandlinger planlagt for barnet.

Enkelte pasienter som behandles med Yuflyma vil kunne oppleve alvorlige bivirkninger som:

Infeksjoner: Yuflyma er beregnet til behandling av bestemte betennelsessykdommer. Yuflyma virker ved å dempe en bestemt del av immunsystemet. Denne delen av immunsystemet hjelper imidlertid kroppen din med å motkjempe infeksjoner. Behandling med Yuflyma kan gjøre barnet ditt mer utsatt for nye infeksjoner eller forverre eksisterende infeksjoner. Disse inkluderer forkjølelse og mer alvorlige infeksjoner som tuberkulose.

Kreft: Faren for å utvikle enkelte kreftformer kan øke under behandling med Yuflyma.

Nervesystemet: Enkelte personer har utviklet nye eller forverrede funksjonsforstyrrelser i nervesystemet under behandling med adalimumab. Disse inkluderer multipel sklerose.

Du finner omfattende informasjon i informasjonsbrosjyren for Yuflyma. Dette pasientkortet beskriver ikke alle de potensielle bivirkningene ved behandling med Yuflyma.

Kontakt barnets lege eller oppsøk behandling umiddelbart dersom barnet ditt opplever symptomer på alvorlige bivirkninger:

Infeksjoner: feber, frysninger, unormal svetting, kvalme eller unormal utmattelse, sykdom eller oppkast, diare, magesmerter, manglende matlyst eller vekttap, hoste, blodig oppspytt eller slimhoste, kortpustethet, urineringsvansker, sår i huden eller magesår, muskelsmerter, tannplager.

Kreft: nattesvette, forstørrede lymfekjertler i livmor, lyske, armhule eller andre steder, vekttap, nye eller eksisterende forandringer i huden (for eksempel pigmenterte føflekker eller fregner), kraftig, uforklarlig kløe.

Nervesystemet: prikking eller nummenhet, synsforandringer, muskelsvakhet, plutselig svimmelhet.

Informér legen din dersom du opplever uvanlige symptomer under behandling med Yuflyma. Dette pasientkortet beskriver ikke alle de potensielle symptomene for bivirkninger.

Du finner omfattende informasjon i pakningsvedlegget for Yuflyma. Kontakt legen din eller annet helsepersonell dersom du har spørsmål.

Fyll inn informasjonen under for barnet ditt og helsepersonellet som utfører behandlingen av barnet ditt.

Tuberkuloseprøver og behandling

(Kontakt barnets lege dersom du er usikker) Kryss av **dersom barnet ditt noensinne har blitt testet for tuberkulose:**

Ja

Kryss av **dersom barnet ditt noensinne har testet positivt for tuberkulose:**

Ja

Nei

Kryss av **dersom barnet ditt noensinne har blitt behandlet for tuberkulose eller har mottatt medisiner for tuberkulose eller forebygging av tuberkulose:**

Ja

Nei

Hvis du merker bivirkninger, kontakt barnets lege, apotekpersonell eller sykepleier. Du kan også rapportere bivirkninger direkte:

Bivirkninger kan meldes på elektronisk skjema til DMP:
www.dmp.no/pasientmelding.

Dette gjelder også for bivirkninger som ikke er nevnt i pasientinformasjonsbrosjyren. Ved å melde fra om bivirkninger bidrar du til økt bevissthet rundt tryggheten til dette legemiddelet.

Barnets navn:

Navn på barnets lege (forskriver av Yuflyma):

Telefonnummeret til barnets lege:

Sykdom behandlet:

Dato for første injeksjon med Yuflyma:

Dose av Yuflyma:

Dato for siste injeksjon med Yuflyma
(dersom barnet ikke lenger behandles med Yuflyma):

Skriv alltid ned produktnavnet og batch nummeret
på forpakningen

Versjon: 2.1

RMP v1.1

Dato for forberedelse: 26.3.2024

▼ 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.dmp.no/pasientmelding

Yuflyma

(adalimumab)

Pasientkort for barn

Dette pasientkortet inneholder viktig sikkerhetsinformasjon du bør være klar over før og under behandling av barnet ditt med Yuflyma.

- Ha dette pasientkortet på deg mens barnet ditt behandles med Yuflyma og i fire måneder etter barnet mottar sin siste injeksjon.
- Vis dette pasientkortet til alle leger og helsepersonell involvert i behandlingen av barnet ditt.
- Skriv ned eventuelle turbekuloseprøver og -legemidler barnet ditt tar eller har tatt på innsiden av kortet.

Har du spørsmål, konsulter en lege eller sykepleier om behandlingen av barnet ditt.

Dette pasientkortet beskriver ikke alle potensielle bivirkninger. Les informasjonsbrosjyren vedlagt i Yuflyma-forpakningen eller kontakt legen til barnet ditt for mer informasjon om bivirkninger ved bruk av Yuflyma.