

TERIFLUNOMID ZENTIVA PATIENTKORT

Detta patientkort innehåller viktig information om risker med Teriflunomid Zentiva. Visa detta kort för alla läkare och all annan vårdpersonal som är involverade i din medicinska vård (till exempel vid olycksfall). Läs bipacksedeln för ytterligare information.

Patientens namn: _____

Datum för första förskrivning av teriflunomid: _____

Klinikens namn: _____

Namn på behandlande läkare/neurolog: _____

Akuttelefonnummer till behandlande läkare/neurolog: _____

Viktiga biverkningar

Teriflunomid minskar immunsystemets aktivitet (immunmodulerande medel). Hos vissa personer kan teriflunomid orsaka leverskada (hepatit). Det kan också minska produktionen av vita blodkroppar som hjälper till att bekämpa infektion (neutrofiler) och blodplättar som hjälper till vid koagulering av blod. Din leverfunktion och ditt blodtryck ska kontrolleras regelbundet under behandling med teriflunomid och fullständig blodstatus ska tas vid behov. Dessa kontroller ska även göras innan behandlingen påbörjas.

Kontakta din läkare omedelbart om du har någon av följande biverkningar:

- Din hud eller ögonvitor gulfärgas (gulst), oförklarligt illamående eller kräkningar, buksmärta eller mörkare urin än vanligt. Detta kan vara symptom på problem med levern.
- Tecken på en infektion, inklusive smärta vid urinering, förvirring, hög kroppstemperatur (feber), hosta, svullna körtlar.

För kvinnor i fertil ålder, inklusive flickor och deras föräldrar/vårdnadshavare

- Teriflunomid kan orsaka allvarliga fosterskador om det tas under graviditet och ska därför inte tas av gravida eller av kvinnor som kan bli gravida och som inte använder tillförlitligt preventivmedel.
- Påbörja inte behandling med teriflunomid om du är gravid eller om du tror att du kan vara gravid. Din läkare kan be om ett graviditetstest för att bekräfta.
- Använd ett tillförlitligt preventivmedel under hela behandlingen med teriflunomid, samt efter behandlingen till dess att koncentrationen av läkemedlet i blodet är låg. Din läkare kommer informera dig om potentiella risker för ett foster och om behovet av ett tillförlitligt preventivmedel.

Granskat av Läkemedelsverket:

- Kontakta din läkare om du vill byta preventivmetod eller om du planerar att bli gravid efter avslutad behandling med Teriflunomid Zentiva. Du ska även diskutera med din läkare om du ammar eller planerar att amma.
- Om du misstänker att du är gravid när du tar Teriflunomid Zentiva, eller inom två år efter att du avslutat behandlingen, måste du omedelbart kontakta läkare för ett graviditetstest. Om testet bekräftar att du är gravid kan din läkare föreslå behandling med särskilda läkemedel, så att teriflunomid avlägsnas snabbare från din kropp, eftersom detta kan minska riskerna för ditt barn.
- Flickors föräldrar/vårdnadshavare ska kontakta behandlande läkare vid flickans första menstruation för att få rådgivning om risken för fosterskador under graviditet och behovet av tillförlitligt preventivmedel.

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt via:

Läkemedelsverket
Box 26
751 03 Uppsala
Webbplats: www.lakemedelsverket.se

Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.