

sarilumab

PATIËNTENWAARSCHUWINGSKAART

Deze materialen beschrijven aanbevelingen om belangrijke risico's van sarilumab te beperken of te voorkomen en zijn beoordeeld door het College ter Beoordeling van Geneesmiddelen (CBG).

Samenvatting

- Deze patiëntenwaarschuwingkaart bevat belangrijke veiligheidsinformatie die u moet weten voorafgaand aan, tijdens en na de behandeling met sarilumab. Sarilumab wordt toegediend als subcutane (SC) injectie.
- Toon deze kaart aan elke zorgverlener die op enig moment betrokken is bij uw behandeling, inclusief noodsituaties, zodat deze weet dat u sarilumab gebruikt.
- Lees de sarilumab bijsluiter voor meer informatie en instructies voor gebruik.

Bepaalde klachten en symptomen kunnen mogelijk een aanwijzing zijn voor neutropenie, ernstige infecties of perforaties van het maagdarmsstelsel.

Zoek onmiddellijk medische hulp wanneer u symptomen ontwikkelt zoals koorts, zweten, rillingen, aanhoudende hoest, gewichtsverlies, lusteloosheid, of buikpijn die niet overgaat.

Sarilumab kan het vermogen van uw lichaam om infecties te bestrijden, aantasten. Dit betekent dat het ervoor zorgt dat u meer kans loopt op infecties of dat bestaande infecties erger worden.

Neem ook contact op met uw arts als u diverticulitis (een aandoening van de dikke darm) heeft gehad of zweren in uw maag of darmen, of als u symptomen ontwikkelt zoals koorts en buikpijn die niet overgaan.

- Neem contact op met uw arts als u een infectie heeft of vaak infecties heeft.
- Voordat u sarilumab gaat gebruiken, zal uw arts onderzoeken of u tuberculose heeft.
- Voor en tijdens de behandeling met sarilumab zal middels bloedonderzoeken het aantal witte bloedcellen onderzocht worden. Een tekort aan witte bloedcellen (neutropenie) zou kunnen leiden tot een verhoogde gevoeligheid voor infecties.

DETAILS VAN SARILUMAB BEHANDELING

Dosering van sarilumab injectie:

Startdatum:

.....

.....

Naam patiënt:

Naam arts:

Telefoon arts:

Zorg ervoor dat u een lijst heeft van al uw andere medicijnen, elke keer dat u een arts bezoekt.

Draag deze kaart altijd bij u tot 2 maanden na de laatste sarilumab dosering, aangezien bijwerkingen tot lang na de laatste dosering van sarilumab kunnen optreden.

Aanvullende informatie betreffende sarilumab is beschikbaar in de Samenvatting van productkenmerken (SmPC) en bijsluiter op www.cbg-meb.nl

▼ Dit geneesmiddel is onderworpen aan aanvullende monitoring. Daardoor kan snel nieuwe veiligheidsinformatie worden vastgesteld.

U kunt hieraan bijdragen door elke bijwerking die u ondervindt te melden. In Nederland kunt u vermoede bijwerkingen melden bij Nationaal Bijwerkingen Centrum Lareb. U kunt daarvoor gebruik maken van het meldingsformulier dat u op internet kunt vinden (www.lareb.nl). Bijwerkingen kunnen ook altijd gemeld worden bij de houder van de handelsvergunning van het product. De naam en contactgegevens van de vergunninghouder staat vermeld op de verpakking en in de bijsluiter.