

Meld bijwerkingen bij het Nederlands Bijwerkingencentrum Lareb

Neem contact op met uw arts als u last krijgt van bijwerkingen. Doe dit ook bij bijwerkingen die niet in de bijsluiters staan.

U kunt bijwerkingen melden via het Nederlands Bijwerkingen Centrum Lareb, website: www.lareb.nl. Door bijwerkingen te melden helpt u ons aan meer informatie over de veiligheid van dit medicijn.

Meer informatie

Deze informatie is ook terug te vinden op <https://www.pfizer.nl/product/ruxience/armm>. Lees de bijsluiters voor meer informatie over uw medicijn. Ga met vragen over uw medicijn naar uw arts of apotheker. Dit materiaal is goedgekeurd door het Nederlandse College ter Beoordeling van Geneesmiddelen (www.cbg-meb.nl).

Startdatum van de behandeling en contactgegevens

DATUM VAN DE MEEST RECENTE INFUSIE

DATUM VAN DE EERSTE INFUSIE

NAAM PATIËNT

NAAM ARTS

CONTACTGEGEVENS ARTS

Zorg ervoor dat u een lijst heeft van al uw geneesmiddelen wanneer u een afspraak heeft bij een beroepsbeoefenaar in de gezondheidszorg. Neem contact op met uw arts of verpleegkundige als u vragen heeft over de informatie op deze kaart.

PATIËNTEN- WAARSCHUWINGS- KAART VOOR NIET-ONCOLOGISCHE INDICATIES

Waarschuwingkaart voor patiënten die behandeld worden met Ruxience® voor niet-oncologische aandoeningen

Waarom heb ik deze kaart gekregen?

Dit geneesmiddel kan de kans op een infectie vergroten. Deze kaart bevat informatie over:

- Wat u moet weten voordat u Ruxience® krijgt
- Wat de symptomen van een infectie zijn
- Wat u moet doen wanneer u vermoedt dat u een infectie krijgt

Op de achterkant staan ook uw naam en de naam en het telefoonnummer van uw arts vermeld.

Wat moet ik met deze kaart doen?

- Houd deze kaart altijd bij u, bijvoorbeeld in uw portefeuille of handtas
- Toon deze kaart aan alle artsen, verpleegkundigen of tandartsen die u bezoekt - niet alleen aan de specialist die Ruxience® aan u voorschrijft

Houd deze kaart bij u gedurende 2 jaar na uw laatste dosis Ruxience®. Dit is omdat er enkele maanden nadat uw behandeling is afgelopen nog bijwerkingen kunnen optreden.

Wanneer mag ik geen Ruxience® krijgen?

Laat Ruxience® niet toedienen wanneer u een actieve infectie heeft of een ernstig probleem met uw immuunsysteem.

Vertel het uw arts of verpleegkundige wanneer u nu geneesmiddelen gebruikt of in het verleden geneesmiddelen heeft gebruikt die uw immuunsysteem kunnen beïnvloeden, hieronder valt ook chemotherapie.

Wat zijn de symptomen van het ontstaan van een infectie?

Let op de volgende mogelijke symptomen van een infectie:

- Aanhoudende koorts of hoest
- Gewichtsverlies
- Pijn, zonder dat u zich verwond heeft
- Een algemeen gevoel van onwel zijn of lusteloosheid

Vertel het onmiddellijk aan een arts of verpleegkundige als u (een van) de bovenstaande symptomen krijgt. U moet hun dan ook vertellen over uw behandeling met Ruxience®.

Wat moet ik nog meer weten?

In zeldzame gevallen kan Ruxience® een ernstige herseninfectie veroorzaken met de naam “progressieve multifocale leuko-encefalopathie” of PML. Dit kan fataal zijn.

- Symptomen van PML zijn onder andere:
 - Verwardheid, geheugenverlies of moeite met nadenken
 - Evenwichtsverlies of een verandering in de manier waarop u loopt of praat
 - Vermindering van kracht of zwakte aan één kant van uw lichaam
 - Wazig zien of verlies van het gezichtsvermogen

Vertel het onmiddellijk aan een arts of verpleegkundige als u (een van) de bovenstaande symptomen krijgt. U moet hun dan ook vertellen over uw behandeling met Ruxience®.

Waar kan ik meer informatie krijgen?

Raadpleeg de bijsluiter van Ruxience® voor meer informatie.