

PATIENT- INFORMATIONSKORT

Detta informationskort innehåller viktig säkerhetsinformation som du behöver känna till innan, under och efter avslutad behandling med TYSABRI.

- Visa detta kort för alla behandlande läkare, inte endast neurologen.
- Läs bipacksedeln för TYSABRI innan du påbörjar behandlingen.
- Ha det här kortet med dig under TYSABRI-behandlingen och i sex månader efter den sista TYSABRI-dosen eftersom biverkningar kan uppstå även efter avslutad behandling.
- Visa det här kortet för din partner eller vårdgivare. De kan upptäcka symtom på PML som du själv inte ser, till exempel förändrat humör eller beteende, minnesluckor, tal- och kommunikationssvårigheter. Du bör vara fortsatt uppmärksam på symtom som kan uppstå i upp till 6 månader efter avslutad behandling med TYSABRI.

Före behandling med TYSABRI

- Du får inte behandlas med TYSABRI om du har allvarliga problem med immunsystemet.
- Du ska inte ta några andra läkemedel för långvarig behandling av multipel skleros medan du får TYSABRI.

Under behandling med TYSABRI

Progressiv multifokal leukoencefalopati (PML)

PML, en sällsynt hjärninfection, har förekommit hos patienter som fått TYSABRI. PML leder ofta till allvarlig funktionsnedsättning eller död.

Risken för PML förefaller öka med behandlingstiden, i synnerhet efter två år.

Symtomen på PML kan likna ett MS-skov. Om du tror att din MS försämras eller om du upptäcker nya symtom under behandling med TYSABRI eller i upp till 6 månader efter avslutad behandling med TYSABRI är det därför viktigt att du talar med din läkare så fort som möjligt. PML-symtom utvecklas i allmänhet långsammare än symtom för ett MS-skov (inom loppet av dagar eller veckor), men kan likna MS-symtom.

Tecken kan vara:

- förändringar i mental förmåga och koncentration
- beteendeförändringar
- svaghet i ena sidan av kroppen
- synstörningar
- nya neurologiska symtom som du inte känner igen.

Behandling av PML kräver att behandlingen med TYSABRI upphör omedelbart.

Allvarliga infektioner

Även andra allvarliga infektioner kan inträffa vid behandling med TYSABRI. Tala med din läkare så fort som möjligt om du tror att du fått en allvarlig och långvarig infektion, exempelvis långvarig feber.

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med din läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta inkluderar eventuella biverkningar som inte nämns i bipacksedeln. 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.

Patientens namn:

Personnummer:

Läkarens namn:

Läkarens telefonnummer:

Startdatum TYSABRI-behandling:

www.biogen.se | Biogen-199725 mars 2023 | Granskat av Läkemedelsverket: maj 2021