

Teriflunomide Sandoz

Utbildnings-/Diskussionsguide för Vårdpersonal

Patientens namn:	Patientens ålder:
Första besöksdatum:	Kön: ☐ Man ☐ Kvinna
Första förskrivningsdatum:	Dagens datum:

- **Diskutera nedanstående information med patienten gällande risker vid behandling.**
- **Läs produktresumén för fullständig information vid förskrivning.**

Hematologiska effekter

- ☐ Risk för minskat antal blodkroppar (påverkar främst vita blodkroppar).
- ☐ En fullständig blodstatus innan behandlingen påbörjas och därefter vid behov under behandlingen, baserat på kliniska tecken och symtom.

Infektioner/Allvarliga infektioner

- ☐ Risk för (allvarliga opportunistiska) infektioner.
- ☐ Behov av att omedelbart kontakta behandlande läkare vid tecken eller symtom på infektion eller om patienten använder andra läkemedel som påverkar immunförsvaret.
- ☐ Överväg accelererad elimineringsprocedur om allvarliga infektioner uppkommer.

Blodtryck

- ☐ Risk för hypertoni.
- ☐ Kontrollera blodtrycket före samt regelbundet under behandlingen.
- ☐ Behov av att kontakta behandlande läkare om hypertoni uppkommer.

Leverpåverkan

- ☐ Risk för effekter på levern.
- ☐ Kontrollera leverfunktionsprover innan behandlingen påbörjas samt regelbundet under behandlingen.
- ☐ Tecken och symtom på leversjukdom.
- ☐ Behov av att omedelbart kontakta behandlande läkare om sådana symtom uppkommer.

För kvinnor i fertil ålder, inklusive ungdomar

- ☐ Potentiell risk för teratogenicitet.
- ☐ Testa för eventuell graviditet innan behandlingen påbörjas.
- ☐ Testa för möjlighet för graviditet hos alla fertila kvinnor inklusive patienter under 18 år.
- ☐ Graviditet ska uteslutas.
- ☐ Behov av ett effektivt preventivmedel innan, under och efter behandlingen.
- ☐ Behov av att omedelbart informera läkaren om de slutar använda preventivmedel eller före byte av en preventivmetod.
- ☐ Behov av att avbryta behandlingen med Teriflunomide Sandoz och omedelbart kontakta läkare vid graviditet.

- Överväg accelererad elimineringsprocedur.
- Rapportera i enlighet med gällande nationella föreskrifter graviditeter och misstänkta biverkningar av läkemedel till Läkemedelsverket.

Föräldrar/vårdnadshavare till flickor

- ☐ Behov av att föräldrar/vårdnadshavare kontaktar läkare när flickan får sin första menstruation.

ÖVERLÄMNING

Patientkort

- ☐ Fyll i kontaktuppgifter i patientkortet och byt ut det vid behov.
- ☐ Ge patienten/ombudet patientkortet och diskutera dess innehåll regelbundet vid varje besök och **minst en gång per år under behandlingen.**
- ☐ Utbilda patienten/ombudet att visa patientkortet till andra läkare/vårdpersonal som involveras i vård av patienten (till exempel vid olycksfall).
- ☐ Påminn patienten om att kontakta läkare om symtom på leversjukdom och infektion uppkommer som anges på patientkortet.
- ☐ Ge råd och informera kvinnor i fertil ålder, inklusive ungdomar/deras föräldrar/vårdnadshavare, innan behandling och regelbundet därefter, om potentiella risker för fostret.

Patienten har informerats om och förstår den nytta och de risker som är förenade med denna behandling.

Förskrivarens namn: _____

Förskrivarens signatur: _____

Rapportering av misstänkta biverkningar

Det är viktigt att rapportera misstänkta biverkningar efter att läkemedlet godkänts. Det gör det möjligt att kontinuerligt övervaka läkemedlets nytta-riskförhållande. Hälso- och sjukvårdspersonal uppmanas att rapportera varje misstänkt biverkning direkt till Läkemedelsverket:

Läkemedelsverket, Box 26, 751 03 Uppsala
www.lakemedelsverket.se