

Vänligen fyll i nedan information för din egen skull och för den sjukvårdspersonal som är involverade i din behandling.

Tuberkulostest och tuberkulosbehandling
(Fråga din läkare om du inte vet)

Har du någon gång testats för tuberkulos?

☐

Ja

☐

Nej

Har du någon gång testat positivt för tuberkulos?

☐

Ja

☐

Nej

Har du någon gång tagit läkemedel för att behandla eller förebygga tuberkulos?

☐

Ja

☐

Nej

Ditt namn:

Din läkares namn (som ordinerat Yuflyma):

Kontaktuppgifter till din läkare/mottagning:

Behandlad sjukdom:

Datum för din första Yuflyma-injektion:

Yuflyma-dosering:

Datum för din sista Yuflyma-injektion (om du inte längre tar Yuflyma):

Anteckna läkemedlets namn och batchnummer (Lot/Sats) vid varje injektion

Bertätta för din läkare om alla ovanliga symtom som eventuellt uppstår under din behandling med Yuflyma. Detta patientkort beskriver inte alla symtom som kan förekomma vid de biverkningar som nämns.

Läs Yuflymas bipacksedel för ytterligare information.

Om du har fler frågor, tala med din läkare eller sjukvårdspersonal.



Version: 3.0 / 04 2026

Yuflyma (adalimumab)

Patientkort till vuxna

Detta patientkort innehåller viktig säkerhetsinformation som du måste vara medveten om före och under din behandling med Yuflyma.

- Ha kortet med dig hela tiden när du behandlas med Yuflyma, och de följande 4 månaderna efter din sista injektion med Yuflyma.
- Visa detta kort för all hälso- och sjukvårdspersonal som du har kontakt med.
- Gör en notering på insidan av detta kort gällande tuberkulostest eller tuberkulosbehandlingar som du fått.

Detta patientkort är ett krav för marknadsgodkännandet av Yuflyma och innehåller viktig säkerhetsinformation som du måste känna till innan och under behandling med Yuflyma. Detta kort ska läsas tillsammans med Yuflymas bipacksedel som finns i förpackningen med läkemedlet (och som även finns tillgänglig på Läkemedelsverkets Läkemedelsfakta (www.lakemedelsverket.se > Sök Läkemedelsfakta)) eftersom den innehåller viktig information om Yuflyma inklusive användarinstruktioner.

Celltrion Sweden AB www.celltrion.se
contact_se@celltrionhc.com



aRMM SE-YUF-25-00002 04/2026

Inledning

Yuflyma är ett läkemedel som används för att behandla vissa sjukdomar som påverkar immunsystemet. Medan Yuflyma kan vara effektiv i att behandla dessa sjukdomar kan vissa patienter få en eller flera biverkningar. Det är viktigt att du talar med din läkare om eventuella fördelar med behandlingen och om biverkningar som kan uppstå när du tar Yuflyma. Dessa kan variera från person till person.

- Syftet med det här kortet är att informera om vissa biverkningar som Yuflyma eventuellt kan orsaka.
- Infektioner, cancer och problem med nervsystemet är exempel på allvarliga biverkningar som kan uppträda.
- Alla eventuella biverkningar för Yuflyma finns inte med på kortet.

Innan behandling med Yuflyma

Tala om för din läkare om du har några hälsoproblem eller om du tar några läkemedel. Detta hjälper läkaren att avgöra om Yuflyma är lämpligt för dig.

Tala om för din läkare:

- om du har en infektion eller symtom på en infektion (såsom feber, sår, trötthetskänsla, tandproblem)
- om du har tuberkulos eller har varit i nära kontakt med någon som har tuberkulos
- om du har eller har haft cancer
- om du har domningar eller stickningar eller har någon sjukdom som påverkar nervsystemet, såsom multipel skleros

Din läkare ska undersöka dig med avseende på tecken och symtom på tuberkulos innan behandling med Yuflyma påbörjas. Du kan behöva behandlas för tuberkulos innan du börjar ta Yuflyma.

Vaccination

- Du kan vaccinera dig, med undantag för levande vacciner.
- Om du har använt Yuflyma under din graviditet är det viktigt att du berättar detta för barnets läkare innan barnet får några vaccinationer. Barnet ska inte ges levande vaccin såsom BCG (för att förebygga tuberkulos) inom 5 månader efter din sista Yuflyma-injektion under graviditeten.

Under behandling med Yuflyma

För att säkerställa att Yuflyma fungerar rätt och är säkert för dig bör du regelbundet stämma av med din läkare för att diskutera hur du mår. Tala genast om för läkaren om det sker förändringar i ditt tillstånd.

Håll din läkare informerad om hur Yuflyma fungerar för dig.

- **Det är viktigt att du kontaktar din läkare omedelbart om du får några ovanliga symtom.** Det säkerställer att du får rätt vård. Det minskar också risken för att en biverkning förvärras. Flera biverkningar, även infektioner, kan behandlas om du kontaktar din läkare omedelbart.
- Om du får en biverkning kommer din läkare avgöra om du ska fortsätta eller avbryta behandlingen med Yuflyma. Det är viktigt att du pratar med din läkare för att ta reda på vad som är lämpligt för dig.
- Eftersom biverkningar kan uppstå efter din sista dos Yuflyma är det viktigt att du berättar för din läkare om alla symtom som du eventuellt har i upp till 4 månader efter din sista Yuflyma-injektion.

Om du har några frågor, prata med din läkare eller sjuksköterska om din behandling.

Alla eventuella biverkningar finns inte med på detta kort. Läs Yuflymas bipacksedel eller tala med din läkare för ytterligare information om biverkningar.

Berätta för din läkare om:

- Eventuellt nya sjukdomstillstånd du utvecklar
- Du börjar ta ett nytt läkemedel
- Du ska genomgå ett planerat ingrepp eller operation

Vissa personer som behandlas med Yuflyma kan få allvarliga biverkningar, såsom:

Infektioner: Yuflyma hjälper patienter med vissa inflammatoriska sjukdomar. Detta sker genom att Yuflyma blockerar en del av immunsystemet. Den här delen av immunsystemet hjälper emellertid också till att bekämpa infektioner. Det innebär att Yuflyma kan göra så att du lättare får infektioner eller förvärrar infektioner som du redan har, såsom förkylningar eller allvarligare infektioner som tuberkulos.

Cancer: Risken för vissa cancertyper kan öka om du tar Yuflyma.

Problem med nervsystemet: Vissa personer har utvecklat nya eller förvärrade problem med nervsystemet under behandling med adalimumab, inklusive multipel skleros.

Kontakta din läkare eller uppsök vård omedelbart om du får något symtom på följande allvarliga biverkningar:

Infektioner: feber, frossa, ovanlig svettning, sjukdoms- eller trötthetskänsla, illamående eller kräkningar, diarré, magont, aptitlöshet eller viktnedgång, hosta eller blodiga eller slemmiga upphostningar, andfäddhet, problem med att kissa, hudskador, sår, muskelsmärta, tandproblem.

Cancer: nattliga svettningar, svullna lymfkörtlar i hals, armbålar, ljumske eller andra områden, viktnedgång, nya hudförändringar eller förändring av befintliga hudförändringar (såsom leverfläckar eller fräknar), svår oförklarlig klåda.

Problem med nervsystemet: domningar eller stickningar, synförändringar, muskelsvaghet, övntad yrsel.

Rapportera biverkningar

Om du får biverkningar tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information eller i bipacksedeln. Du kan också rapportera biverkningar direkt till Läkemedelsverket, www.lakemedelsverket.se, eller till Celltrion Sweden AB genom att kontakta Celltrion Sweden AB via e-post: drugsafety_se@celltrionhc.com.

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