

Vänligen fyll i nedan information för ditt barns skull och för den sjukvårdspersonal som är involverade i ditt barns behandling.

Tuberkulostest och tuberkulosbehandling (Fråga ditt barns läkare om du inte vet)

Har ditt barn någon gång testats för tuberkulos?

☐

Ja

☐

Nej

Har ditt barn någon gång testat positivt för tuberkulos?

☐

Ja

☐

Nej

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

☐

Ja

☐

Nej

Ditt barns namn:

Läkarens namn (som ordinerat Yuflyma):

Kontaktuppgifter till läkare/mottagning:

Behandlad sjukdom:

Datum för ditt barns första Yuflyma-injektion:

Yuflyma-dosering:

Datum för ditt barns sista Yuflyma-injektion (om barnet 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 ditt barns 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.

▼ Detta läkemedel är föremål för utökad övervakning. Detta kommer att göra det möjligt att snabbt identifiera ny säkerhetsinformation. Hälso- och sjukvårdspersonal uppmanas att rapportera varje misstänkt biverkning. Se avsnitt Biverkningar i Yuflymas bipacksedel om hur man rapporterar biverkningar.

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



aRMM SE-YUF-25-00001 08/2025



Version: 1.0 / 08 2025

Yuflyma (adalimumab)

Patientkort till barn

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

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

Detta patientkort är ett krav för marknadsgodkännandet av Yuflyma och innehåller viktig säkerhetsinformation som du måste känna till innan och under ditt barns 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.

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 ditt barns läkare om eventuella fördelar med behandlingen och om biverkningar som kan uppstå när ditt barn 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 läkaren om ditt barn har några hälsoproblem eller tar några läkemedel. Detta hjälper läkaren att avgöra om Yuflyma är lämpligt för ditt barn.

Tala om för ditt barns läkare:

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

Läkaren ska undersöka ditt barn med avseende på tecken och symtom på tuberkulos innan behandling med Yuflyma påbörjas. Ditt barn kan behöva behandlas för tuberkulos innan han/hon börjar ta Yuflyma.

Vaccination

Läkaren kan föreslå att ditt barn ska få vissa vaccinationer innan behandling med Yuflyma påbörjas. Levande vacciner ska inte ges till barn som är under behandling med Yuflyma. Om ditt barn har använt Yuflyma under sin graviditet är det viktigt att du berättar detta för spädbarnets läkare innan spädbarnet får några vaccinationer. Spädbarnet ska inte ges levande vaccin såsom BCG (för att förebygga tuberkulos) inom 5 månader efter mammans sista Yuflyma-injektion under graviditeten.

Under behandling med Yuflyma

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

Håll läkaren informerad om hur Yuflyma fungerar för ditt barn.

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

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

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

Berätta för ditt barns läkare om:

- Eventuellt nya sjukdomstillstånd ditt barn utvecklar
- Ditt barn börjar ta ett nytt läkemedel
- Ditt barn 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 ditt barn lättare får infektioner eller förvärrar infektioner som barnet redan har, såsom förkylningar eller allvarligare infektioner som tuberkulos.

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

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

Kontakta ditt barns läkare eller uppsök vård omedelbart om ditt barn får något symtom på följande allvarliga biverkningar:

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

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

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

Rapportera biverkningar

Om ditt barn 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.