

PATIENTKORT KISUNLA (donanemab) 350 mg koncentrat till infusionsvätska, lösning Viktig säkerhetsinformation Amyloidrelaterade avbildningsavvikelser (ARIA) Bär alltid med dig denna information. Detta dokument innehåller viktig information som du måste vara medveten om före, under och efter behandling med Kisunla. Bär alltid denna information med dig och visa den för hälso- och sjukvårdspersonal som medverkar i din vård eller behandling, även vid akutsjukvård. Informera alltid läkare om att du behandlas eller har behandlats med Kisunla (donanemab). Läkaren ska ge dig bipacksedeln. Om du inte fått den ska du be om den. Läs bipacksedeln noggrant, spara den för framtida behov och visa den för din familj/vårdare. Viktig kontaktinformation: Ditt namn: Läkarens namn (som ordinerat Kisunla): Läkarens telefonnummer: Namn på familjemedlem eller vårdare (vid akutfall): Familjemedlems eller vårdares telefonnummer:	Kisunla och risken för svullnad och blödningar i hjärnan (ARIA) - Kisunla kan ge en biverkning som kallas amyloidrelaterade avbildningsavvikelse (ARIA) - Symtom på ARIA kan vara: - huvudvärk - förvirring - yrsel - synförändringar - illamående - talstörningar - svaghet - krampanfall - Läkaren kommer att ordna med magnetröntgen-undersökning (MR) inom 6 månader innan behandlingsstart. Därefter görs MR-undersökning före den andra, tredje, fjärde och sjunde dosen donanemab. Ytterligare en MR-undersökning ska göras före den tolfte dosen om du bär på en kopia av ApoE ε4-genen, eller om du haft ARIA under behandlingen. Detta är rutinundersökningar för att kontrollera om du har ARIA. Det är därmed viktigt att du genomför MR-undersökningarna. Fler MR-undersökningar kan göras när som helst under behandlingen om läkaren anser att du behöver det. Om du upplever något av de ovan nämnda symtomen eller nya neurologiska symtom (såsom svaghet, domningar, plötslig personlighetsförändring, ostadighetskänsla eller problem med tal och språk) efter behandlingen, sök akut läkarvård och försök inte hantera symtomen själv. Till läkare involverade i din behandling - ARIA (upptäckt vid MR-undersökning) kan orsaka fokala neurologiska bortfall liknande dem som observeras vid ischemisk stroke. - ARIA är vanligare under de första 6 månaderna av behandling med donanemab. Läkare som behandlar ischemisk stroke ska överväga om sådana symtom skulle kunna bero på ARIA innan trombolytisk behandling sätts in till en patient som behandlas med donanemab (för ytterligare detaljer se produktresumén för Kisunla).
---	--

Rapportering av biverkningar:

Om du får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i bipacksedeln. Du kan också rapportera biverkningar direkt via

Webbplats: www.lakemedelsverket.se

Läkemedelsverket

Box 26

751 03 Uppsala

Biverkningar och reklamationer kan också rapporteras till ombudet för innehavaren av godkännandet för försäljning:

Eli Lilly Sweden AB, avdelning för medicinsk information

scan_medinfo@lilly.com | Telefon: + 46-(0)8 737 88 00