

▼ Avtozma™ (tocilizumab) Pasientkort

Dette pasientkortet er for både barn og voksne. Bruk legemidlet i henhold til dette.

Versjon: 1.0/11-2025

Dette pasientkortet er et krav for markedsføringstillatelsen til Avtozma og inneholder viktig sikkerhetsinformasjon som du må kjenne til før og under behandling med Avtozma.

Dette pasientkortet skal leses sammen med Avtozmas pasientbrosjyre "Viktig sikkerhetsinformasjon til pasienter" (som utleveres av legen din) og Avtozmas pakningsvedlegg som finnes i esken med legemidlet (og som også er tilgjengelig via www.felleskatalogen.no da de inneholder viktig informasjon om Avtozma, inkludert bruksanvisninger).

Dette pasientkortet inneholder viktig sikkerhetsinformasjon som pasienter eller foreldre/foresatte til pasienter må være klar over før, under og etter behandling med Avtozma. Behandling med Avtozma kan administreres som en subkutan (s.c.) injeksjon.

- Vis dette kortet til ALT helsepersonell som er involvert i din behandling.
- Les pakningsvedlegget som følger med legemidlet ditt i tillegg til pasientbrosjyren til Avtozma for mer informasjon.

Generelt

Som pasient med revmatoid artritt (RA), polyartikulær eller systemisk juvenil idiopatisk artritt (pJIA/sJIA) kan behandlingen din gis som en subkutan (s.c.) injeksjon. Som pasient med kjempecelleartritt (Giant Cell Arteritis GCA) gis din behandling kun som subkutan (s.c.) injeksjon.

Infeksjoner

Tocilizumab kan forårsake at en infeksjon forverres eller øke risikoen for at man får en ny infeksjon. Du skal ikke få tocilizumab hvis du har en pågående, alvorlig infeksjon. I tillegg kan enkelte tidligere infeksjoner komme tilbake dersom tocilizumab brukes.

Pasienter og foreldre/foresatte til pasienter med sJIA eller pJIA bør:

- Kontakte lege hvis tegn/symptomer (slik som vedvarende hoste, avmagring/vektnedgang, lett feber) utvikles, som kan tyde på at en tuberkuloseinfeksjon har oppstått under eller etter behandling med tocilizumab. Du bør ha blitt undersøkt for at du ikke har tuberkulose før behandling med tocilizumab igangsettes.
- Snakk med helsepersonell angående vaksiner som du kan ha behov for før behandling med tocilizumab igangsettes.
- Kontakt lege umiddelbart hvis du får tegn til eller symptomer på infeksjon. Enkelte infeksjoner kan bli alvorlige og kan komme til å kreve umiddelbar behandling eller sykehusinnleggelse.
- Rådfør deg med helsepersonell om du bør utsette neste behandling hvis du har noen form for infeksjon (selv en vanlig forkjølelse) ved tidspunktet for den planlagte behandlingen.
- Det kan være vanskeligere for yngre barn med pJIA/sJIA å kommunisere sine symptomer, og derfor skal foreldre/foresatte til pasienter med pJIA/sJIA umiddelbart kontakte helsepersonell hvis barnet ikke føler seg bra uten noen tydelig årsak.

Komplikasjoner av divertikulitt

Pasienter som bruker tocilizumab kan utvikle komplikasjoner av divertikulitt (betente utposninger i tarmen), som kan bli alvorlige hvis de ikke behandles.

- **Oppsøk umiddelbar helsehjelp** hvis du får feber og vedvarende magesmerter eller kolikk med endret avføringsmønster eller om du oppdager blod i avføringen.
- Informer legen din om du har eller har hatt magesår eller divertikulitt.

Levertoksisitet

Behandling med tocilizumab kan ofte forårsake økning i en spesifikk gruppe laboratorietester kalt «leverenzymtester» som brukes for å måle leverfunksjonen. Du kommer til å bli nøye overvåket for endringer i leverenzymmer i blodet ditt under behandling med tocilizumab.

I sjeldne tilfeller har pasienter opplevd alvorlige, livstruende leverproblemer, som i enkelte tilfeller har krevd levertransplantasjon.

Sjeldne bivirkninger, som kan forekomme hos opptil 1 av 1 000 pasienter som får tocilizumab, inkluderer leverbetennelse (hepatitt) og jaundice (gulsott).

En svært sjelden bivirkning, som kan forekomme hos opptil 1 av 10 000 pasienter som får tocilizumab er leversvikt.

- **Snakk umiddelbart med legen din** hvis du merker at huden og øynene blir gule, hvis du har mørkebrun urin, hvis du har smerte eller hevelse i øvre høyre side av magen eller om du kjenner deg veldig trøtt og forvirret.
- Snakk med legen din hvis du har hatt leversykdom før du får tocilizumab.

Behold dette kortet i minst 3 måneder etter din siste dose med Avtozma, da bivirkninger kan oppstå etter at siste dosen med tocilizumab er gitt. Kontakt helsepersonell hvis du opplever uønsket effekt og om du tidligere har blitt behandlet med tocilizumab.

Melding av bivirkninger

▼ Dette legemiddelet er underlagt særlig overvåking for å oppdage ny sikkerhetsinformasjon så raskt som mulig. Du kan bidra ved å melde enhver mistenkt bivirkning: www.dmp.no/pasientmelding

Kontakt lege, apotek eller sykepleier dersom du opplever bivirkninger. Dette gjelder også bivirkninger som ikke er nevnt i dette skrevet eller i pakningsvedlegget. Ved å melde fra om bivirkninger bidrar du med informasjon om sikkerheten ved bruk av dette legemidlet.

Dato for Avtozma-behandling:*

Start:

**Ha gjerne med en legemiddelliste ved besøk hos helse- og omsorgstjenesten*

Navn på pasient/forelder/foresatti:

Legens navn:

Kontaktinformasjon til behandlingssted: