



Sikkerhetsinformasjon  Etter krav fra
Direktoratet for
medisinske produkter

▼ FABHALTA (iptakopan)

Pasientkort

Viktig sikkerhetsinformasjon for pasienter

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

Under behandling har
immunforsvaret ditt redusert
evne til å bekjempe visse
bakterieinfeksjoner (spesielt fra
innkapslede bakterier).

Disse infeksjonene kan
forårsake hjernehinne-
betennelse, lungebetennelse,
sepsis (blodinfeksjon) eller
andre livstruende infeksjoner.
De kan forårsake dødsfall hvis
de ikke oppdages og behandles
tidlig.

**Ha alltid med deg dette kortet
under behandlingen, og i to uker
etter siste dose, og vis det til
helsepersonell som er involvert
i behandlingen din.**

**Kontakt lege øyeblikkelig hvis du får noen av disse tegnene
eller symptomene på alvorlig infeksjon, og vis frem dette
kortet:**

- **Feber**
 - Med eller uten skjelvinger eller frysninger
 - Med hodepine
 - Med utslett
 - Med brystsmerte og hoste
 - Med tungpustethet/rask pust
 - Med høy hjerterefrekvens
- **Hodepine**
 - Med kvalme eller oppkast
 - Med stiv nakke eller stiv rygg
- **Forvirring**
- **Vondt i kroppen med influensalignende symptomer**
- **Klam hud**
- **Lysfølsomme øyne**

Informasjon til helsepersonell

Denne pasienten behandles med Fabhalta (iptakopan) for komplement 3-glomerulopati (C3G).

Dette legemiddelet kan øke pasientens mottakelighet for alvorlige infeksjoner forårsaket av innkapslede bakterier (*Neisseria meningitidis*, *Streptococcus pneumoniae* og *Haemophilus influenzae* type B). Disse infeksjonene omfatter hjernehinnebetennelse, lungebetennelse og sepsis. Alvorlige infeksjoner kan utvikle seg raskt og kan bli livstruende hvis de ikke oppdages og behandles tidlig.



Gjenkjenne

Vurder umiddelbart om det er mistanke om bakterieinfeksjon.



Behandle

Umiddelbar bruk av antibiotika er avgjørende ved mistanke om hjernehinnebetennelse, lungebetennelse eller sepsis.



Informere

Ring pasientens lege så snart som mulig på nummeret som er oppgitt på siste side av dette kortet for å få ytterligere informasjon

Se oppdatert pakningsvedlegg, preparatomtale (SPC) og opplæringsmateriell på www.felleskatalogen.no

Pasientens navn:

Sykehus der behandlingen foregår:

Legens navn og telefonnummer:

NO251007_11528030 | Oktober 2025

Novartis Norge AS
PB 4284 Nydalen • 0401 OSLO
Tlf. 23 05 20 00 • www.novartis.no

 **NOVARTIS**