

Dette pasientkortet inneholder viktig sikkerhetsinformasjon som du må være oppmerksom på før og under behandling med denosumab 60 mg injeksjonsvæske, oppløsning i ferdigfylt sprøyte (▼ Junod)

Legen din har anbefalt at du får denosumab (Junod), som brukes til behandling av osteoporose og bentap. Disse sykdommene gir lavere bentetthet og benskjørhet, som fører til økt risiko for benbrudd.

En bivirkning kalt osteonekrose i kjeven (ONJ) (skade på kjevebenet) er rapportert som sjelden (kan forekomme hos opptil 1 av 1000 personer) hos pasienter som har fått denosumab til behandling mot osteoporose. ONJ kan også forekomme etter avsluttet behandling.

Det er viktig å prøve å unngå at det oppstår ONJ fordi dette kan være en smertefull tilstand som kan være vanskelig å behandle. For å redusere risikoen for å utvikle ONJ finnes det noen forholdsregler som kan tas.

Før behandlingen starter:

Informér lege eller sykepleier (helsepersonell) hvis du har problemer med munnen eller tennene.

Legen kan be deg om å gjennomgå en tannundersøkelse dersom du:

- tidligere er blitt behandlet med et bisfosfonat
- bruker kortikosteroider (slik som prednisolon eller deksametason)
- røyker
- har kreft
- ikke har vært hos tannlegen på lenge
- har problemer med munnen eller tennene

Under behandling:

- Mens behandlingen pågår bør du opprettholde god munnhygiene og gå regelmessig til tannlegen. Hvis du bruker tannproteser, skal du sørge for at disse er ordentlig tilpasset.
- Dersom du får tannbehandling eller skal gjennomgå tannkirurgi (f.eks. tanntrekking), må du informere legen din og fortelle tannlegen at du behandles med Junod.
- Kontakt lege og tannlege umiddelbart dersom du får problemer med munnen eller tennene, for eksempel løse tenner, smerter eller hevelser, eller sår som ikke leges eller avgir puss (væske), fordi dette kan være tegn på ONJ.

Les pakningsvedlegget som følger med legemidlet for ytterligere informasjon.

Melding av bivirkninger

Kontakt lege, apotek eller sykepleier dersom du opplever bivirkninger. Dette gjelder også bivirkninger som ikke er nevnt i pakningsvedlegget. Du kan også melde fra om bivirkninger til Gedeon Richter på 22 55 50 52 eller via e-post: medinfo.no@gedeonrichter.eu.

Ved å melde fra om bivirkninger bidrar du med informasjon om sikkerheten ved bruk av Junod.

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

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