

Viktig sikkerhetsinformasjon som du må kjenne til før og under behandling med denosumab (Obodence™ ▼).


▼ Dette legemidlet er underlagt ytterligere overvåking. Dette vil tillate rask identifisering av ny sikkerhetsinformasjon. Helsepersonell bes om å rapportere alle mistenkte bivirkninger.

Legen har anbefalt at du får denosumab (Obodence), som brukes til å behandle benskjørhet (osteoporose) og bentap. Disse sykdommene innebærer at skjelettet blir tynnere og svakere, slik at det kan brette lettere.

En sjelden bivirkning som kalles osteonekrose i kjeven (ONJ) (skade på bena i kjeven) er rapportert hos noen veldig få pasienter som har fått denosumab ved osteoporose (kan forekomme hos opptil 1 av 1 000 personer). ONJ kan også forekomme etter avsluttet behandling.

Det er viktig å unngå at du får ONJ. Dette kan være en smertefull tilstand som kan være vanskelig å behandle. For å redusere risikoen for å utvikle ONJ bør du ta noen forholdsregler.

Før oppstart av behandling:

 Si fra legen/sykepleieren (helsepersonell) hvis du har problemer med munnen eller tennene.

Legen kan be deg få gjennomført en tannkontroll

- tidligere har blitt behandlet med et annet legemiddel som er et bisfosfonat
- tar legemidler som kalles kortikosteroider (som prednisolon eller deksametason)
- røyker
- har kreft
- ikke har vært til kontroll hos tannlege på lenge
- har problemer med munnen eller tennene

Under behandlingen:

- Du bør opprettholde god tannhygiene og få regelmessige rutinekontroller av tennene. Hvis du bruker tannproteser skal du sørge for at disse er ordentlig tilpasset.
- Hvis du mottar tannbehandling eller skal gjennomgå tannkirurgi (f.eks. trekke en tann), informer legen om tannbehandlingen og fortell tannlegen at du behandles med Obodence.
- Kontakt legen og tannlegen din umiddelbart dersom du får problemer med munnen eller tennene, for eksempel løse tenner, smerter eller hevelser, eller sår som ikke leges eller avgir puss (væsker), fordi dette kan være tegn på osteonekrose i kjeven.

Melding av bivirkninger

Kontakt lege, apotek eller sykepleier dersom du opplever bivirkninger. Dette gjelder også bivirkninger som ikke er nevnt i pakningsvedlegget.

Les pakningsvedlegget som følger med legemiddelet for ytterligere informasjon. 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.

Bivirkninger kan også meldes til bioepis.mi@medinformation.co.uk eller Tlf.: +47 800 62 592.