

Ha dette kortet med deg i minst 3 måneder etter din/pasientens siste dose med **RoActemra**, da bivirkninger kan oppstå en tid etter siste dose.

Dersom pasienten opplever bivirkninger og har fått behandling med dette legemidlet tidligere, kontakt lege eller annet helsepersonell for råd.

### Kontaktinformasjon:

Pasientens navn:

.....  
.....  
.....

Legens navn:

.....  
.....  
.....

Legens telefon:

.....

### Datoer for behandling\*:

Start:

.....

Forrige behandling:

.....

Administrasjonsvei:

**SC** Under huden (subkutan, s.c.) injeksjon

**IV** I en vene (intravenøs, i.v.) infusjon

Neste planlagte behandling:

.....

\*Sørg for å ha med deg en liste over alle legemidlene du bruker når du er i kontakt med lege eller annet helsepersonell.

**RoActemra<sup>®</sup>**  
(tocilizumab)  
(subkutan og intravenøs)

## PASIENTKORT

Dette pasientkortet inneholder viktig sikkerhetsinformasjon som pasienter og deres foreldre/foresatte må være oppmerksom på før og under behandling med RoActemra.

Les også oppdatert pakningsvedlegg som er tilgjengelig på [www.felleskatalogen.no](http://www.felleskatalogen.no), ettersom det inneholder viktig informasjon om dette legemidlet, inkludert bruksanvisning.

**Dette pasientkortet inneholder viktig sikkerhetsinformasjon som du må være oppmerksom på før og under behandling.**

**Vis dette kortet til alt helsepersonell som er involvert i behandling av pasienten.**

## CRP (senkning)

RoActemra er et legemiddel som demper CRP stigning. Ved mistanke om bakteriell infeksjon kan en normal CRP ikke utelukke infeksjon. Legemidlet kan dempe tegn og symptomer på akutt infeksjon og dermed bidra til forsinket diagnostisering.

## Infeksjoner

Du skal ikke bruke dette legemidlet dersom du har en aktiv alvorlig infeksjon. I tillegg kan enkelte tidligere infeksjoner komme tilbake ved bruk av dette legemidlet.

- Snakk med pasientens lege om eventuelle vaksiner pasienten har behov for før oppstart av behandling.
- Pasienter og foreldre/foresatte til pasienter med sJIA eller pJIA bør rådes til å oppsøke medisinsk hjelp dersom pasienten utvikler tegn/symptomer på tuberkuloseinfeksjon (slik som vedvarende hoste, tæring/vekttap,

lavgradig feber) under eller etter behandling. Pasienten bør undersøkes og funnet å ikke ha aktiv tuberkulose før oppstart av behandling.

- Yngre barn kan være mindre i stand til å kommunisere symptomene sine, derfor bør foreldre/foresatte for yngre barn kontakte helsepersonell umiddelbart dersom barnet er dårlig uten en åpenbar årsak.
- Rådfør deg med pasientens lege om hvorvidt pasienten skal utsette neste behandling hvis pasienten har en infeksjon av noe slag (til og med lett forkjølelse) ved tidspunktet for planlagt behandling.

## Komplikasjoner til divertikulitt

Pasienter som bruker RoActemra kan utvikle komplikasjoner til divertikulitt. Disse kan bli alvorlige dersom de ikke blir behandlet.

- **Oppsøk umiddelbar medisinsk hjelp** dersom pasienten utvikler magesmerter eller kolikk med endret avføringsmønster, eller oppdager blod i avføringen.
- Informer legen dersom pasienten har eller har hatt magesår eller divertikulitt (betennelse i deler av tykktarmen).

## Levertoksisitet

Dersom du har en **leversykdom**, fortell det til legen din. Før du bruker RoActemra kan det hende at legen tar en blodprøve for å undersøke leverfunksjonen din. Leverproblemer: økning i et spesifikt sett med blodlaboratorietester kalt leverenzymmer er ofte sett i blodet til pasienter behandlet med dette legemidlet. Du vil bli overvåket nøye for endringer i leverenzymmer i blodet under behandling og passende tiltak vil bli tatt av legen din.

I sjeldne tilfeller har pasienter opplevd alvorlige, livstruende leverproblemer.

I noen tilfeller har det vært nødvendig med levertransplantasjon. Sjeldne bivirkninger som kan forekomme hos opptil 1 av 1000 brukere er inflammasjon i leveren (hepatitt) og gulsott. En svært sjelden bivirkning som kan forekomme hos opptil 1 av 10 000 brukere er leversvikt.

**Fortell det umiddelbart til lege** dersom du oppdager gulfarging av hud og øyne, urinen er farget mørk brun, har smerte eller hevelse i den øvre høyre siden av mageområdet, eller du føler deg veldig trøtt eller forvirret. Hvis du ikke har noen symptomer, vil en økning av leverenzymmer bli oppdaget ved blodprøver.

## Oppfordring til å rapportere bivirkninger

Kontakt lege, apotek eller sykepleier dersom du opplever bivirkninger. Bivirkninger kan meldes på elektronisk skjema til DMP: [www.dmp.no/pasientmelding](http://www.dmp.no/pasientmelding)

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

Se oppdatert pakningsvedlegg, preparatomtale (SmPC) og opplæringsmateriell på [www.felleskatalogen.no](http://www.felleskatalogen.no)

Roche Norge AS  
Postboks 6610 Etterstad  
0607 Oslo

Telefon: 22 78 90 00  
[www.roche.no](http://www.roche.no)