

Introduksjon

Yuflyma er et legemiddel for behandling av sykdommer som påvirker en bestemt del av immunsystemet. Yuflyma kan være et effektivt virkemiddel for behandling av disse sykdommene, men vil også kunne gi bivirkninger for enkelte. Det er viktig at du diskuterer potensielle fordeler og ulemper ved Yuflyma med legen din. Disse kan variere fra pasient til pasient.

- Dette pasientkortet beskriver noen av de potensielle bivirkningene forbundet med Yuflyma.
- Potensielle alvorlige bivirkninger inkluderer infeksjoner, kreft og funksjonsforstyrrelser i nervesystemet.
- Denne listen over potensielle bivirkninger ved bruk av Yuflyma er ufullstendig .

Før behandling med Yuflyma

Informér legen din om eksisterende helseproblemer og hvilke medisiner du tar. Dette vil hjelpe legen din med å vurdere

Informér legen din dersom:

- du har en infeksjon eller symptomer på en infeksjon (f.eks. feber, magesmerter, utmattelse eller tannplager)
- du har tuberkulose eller har vært i nærkontakt med noen som har tuberkulose
- du har eller har hatt kreft
- du føler en nummenhet eller prikkende følelse hvor som helst på kroppen eller lider av en nevrotrofisk sykdom, som for eksempel multipel sklerose (MS).

Legen din vil vurdere om du viser tegn eller symptomer på tuberkulose før du begynner behandlingen med Yuflyma. Dersom du har tuberkulose, må du friskmeldes før behandling med Yuflyma kan begynne .

Vaksinering

- Du kan motta vaksiner som ikke er levende, svekkede vaksiner.
- Dersom du mottok Yuflyma mens du var gravid, informer legen til barnet ditt før barnet vaksineres. Rundt regnet må det gå minst fem måneder fra barnets mor mottar siste dose av Yuflyma under graviditeten til barnet kan gis levende, svekkede vaksiner, som for eksempel BCG-vaksine (immunisering mot tuberkulose) .

Under behandling med Yuflyma

For å sikre trygg og effektiv behandling med Yuflyma er det viktig at du setter opp jevnlige legebesøk for å diskutere helsetilstanden din. Gi beskjed til legen din umiddelbart dersom du merker endringer i allmentilstanden din.

Fortell legen din hvordan Yuflyma har påvirket helsetilstanden din.

- **Det er viktig at du ringer legen din umiddelbart dersom du opplever uvanlige symptomer.** Dette bidrar til å sørge for at du mottar riktig behandling og reduserer risikoen for at bivirkningene forverrer seg. Mange bivirkninger, som for eksempel infeksjoner, kan behandles av legen din dersom du gir beskjed umiddelbart.

- Dersom du opplever bivirkninger, vil legen din avgjøre om behandlingen med Yuflyma bør fortsette. Det er viktig at du rådfører deg med legen din om hva som er det beste for deg.
- Siden bivirkninger kan oppstå selv etter at du har mottatt din siste dose med Yuflyma, bør du informere legen din om alle symptomer som dukker opp i løpet av de neste fire månedene etter siste injeksjon med Yuflyma.

Informer legen din om:

- nye sykdommer
- nye legemidler du tar
- planlagte operasjoner og behandlinger.

Enkelte pasienter som behandles med Yuflyma vil kunne oppleve alvorlige bivirkninger som:

Infeksjoner: Yuflyma er beregnet til behandling av bestemte betennelsessykdommer. Yuflyma virker ved å dempe en bestemt del av immunsystemet. Denne delen av immunsystemet hjelper imidlertid kroppen din med å motkjempe infeksjoner. Behandling med Yuflyma kan gjøre deg mer utsatt for nye infeksjoner eller forverre eksisterende infeksjoner. Disse inkluderer forkjølelse og mer alvorlige infeksjoner som tuberkulose.

Kreft: Faren for å utvikle enkelte kreftformer kan øke under behandling med Yuflyma.

Nervesystemet: Enkelte personer har utviklet nye eller forverrede funksjonsforstyrrelser i nervesystemet under behandling med adalimumab. Disse inkluderer multipel sklerose.

Du finner omfattende informasjon i informasjonsbrosjyren for Yuflyma. Dette pasientkortet beskriver ikke alle de potensielle bivirkningene ved behandling med Yuflyma.

Kontakt legen din eller oppsøk behandling umiddelbart dersom du opplever symptomer på alvorlige bivirkninger:

Infeksjoner: feber, frysninger, unormal svetting, kvalme eller unormal utmattelse, sykdom eller oppkast, diare, magesmerter, manglende matlyst eller vekttap, hoste, blodig oppspytt eller slimhoste, kortpustethet, urineringsvansker, sår i huden eller magesår, muskelsmerter, tannplager.

Kreft: nattesvette, forstørrede lymfekjertler i livmor, lyske, armhule eller andre steder, vekttap, nye eller eksisterende forandringer i huden (for eksempel pigmenterte føflekker eller fregner), kraftig, uforklarlig kløe.

Nervesystemet: prikking eller nummenhet, synsforandringer, muskelsvakhet, plutselig svimmelhet.

Informér legen din dersom du opplever uvanlige symptomer under behandling med Yuflyma. Dette pasientkortet beskriver ikke alle de potensielle symptomene for bivirkninger.

Du finner omfattende informasjon i pakningsvedlegget for Yuflyma. Kontakt legen din eller annet helsepersonell dersom du har spørsmål.

Fyll inn informasjonen under for deg selv og helsepersonellet som utfører behandlingen.

Tuberkuloseprøver og behandling

(Kontakt legen din dersom du er usikker) Kryss av **dersom du noensinne har blitt testet for tuberkulose:**

Ja

Kryss av **dersom du noensinne har testet positivt for tuberkulose:**

Ja

Nei

Kryss av **dersom du noensinne har blitt behandlet for tuberkulose eller har mottatt medisiner for tuberkulose eller forebygging av tuberkulose:**

Ja

Nei

Hvis du opplever bivirkninger, kontakt legen din, apotekpersonell eller sykepleier. Du kan også rapportere bivirkninger direkte:

Bivirkninger kan meldes på elektronisk skjema til DMP: www.dmp.no/pasientmelding.

Dette gjelder også for bivirkninger som ikke er nevnt i pasientinformasjonsbrosjyren. Ved å melde fra om bivirkninger bidrar du til økt bevissthet rundt tryggheten til dette legemiddelet.

Ditt navn:

Legens navn (forskriver av Yuflyma):

Legens telefonnummer:

Sykdom behandlet:

Dato for første injeksjon med Yuflyma:

Dose av Yuflyma:

Dato for siste injeksjon med Yuflyma
(dersom du ikke lenger behandles med Yuflyma):

Skriv alltid ned produktnavnet og batchnummeret
på forpakningen:

Versjon: 3.0

RMP v.4.0

Dato for forbedrelse: 02/2026

Har du spørsmål, konsulter en lege eller sykepleier om behandlingen din.

Les informasjonsbrosjyren vedlagt i Yuflyma-forpakningen eller kontakt legen din for mer informasjon om bivirkninger ved bruk av Yuflyma.

Du kan også rapportere bivirkninger direkte: Bivirkninger kan meldes på elektronisk skjema til DMP: www.dmp.no/pasientmelding. Dette gjelder også for bivirkninger som ikke er nevnt i pasientinformasjonsbrosjyren. Ved å melde fra om bivirkninger bidrar du til økt bevissthet rundt tryggheten til dette legemiddelet.

Yuflyma

(adalimumab)

Pasientkort for voksne

Dette pasientkortet inneholder viktig sikkerhetsinformasjon du bør være klar over før og under behandling med Yuflyma.

- Ha dette pasientkortet på deg mens du behandles med Yuflyma og i fire måneder etter at du har mottatt siste injeksjon.
- Vis dette pasientkortet til alle leger og helsepersonell du konsulterer.
- Skriv ned eventuelle turbekuloseprøver og -legemidler du tar eller har tatt på innsiden av kortet.

Sikkerhetsinformasjon



Etter krav fra
Direktoratet for
medisinske produkter