
KÄYTÄNNÖN TIETOA JA OHJEITA

Flixabi® (infliximabi)

FLIXABI®-HOITO – Käytännön tietoa ja ohjeita	3
MISTÄ LÖYDÄN LISÄTIETOA?	3
JOHDANTO	3
MITÄ FLIXABI® ON?	5
MITEN FLIXABI®-VALMISTETTA ANNETAAN?	5
MAHDOLLISET HAITTAVAIKUTUKSET	8

FLIXABI®-HOITO – KÄYTÄNNÖN TIETOA JA OHJEITA

Tämä opas on tarkoitettu:

- Yli 18-vuotiaille, joille on määrätty Flixabi-valmistetta.
- Huoltajille, jotka ovat vastuussa alle 18-vuotiaista, joille on määrätty Flixabi-valmistetta.

Lue huolellisesti tuotteen pakkausseloste, joka sisältää tärkeää lisätietoa hoitoa ja sen mahdollisia haittavaikutuksia koskien. Tämän oppaan lukeminen ei korvaa huolellista tutustumista pakkausselosteeseen ennen lääkkeen käytön aloittamista.

MISTÄ LÖYDÄN LISÄTIETOA?

Mikäli sinulla on kysyttävää hoidostasi / lapsesi hoidosta, käänny ensisijaisesti hoitavan lääkärin tai muun terveydenhoidon ammattilaisen puoleen.

Hoidon alkaessa saat potilaskortin, joka sisältää tärkeää hoidon turvallisuuteen liittyvää tietoa, joka sinun tulee tietää ennen Flixabi-hoidon aloitusta ja hoidon aikana. Näytä tämä kortti kaikille hoitoosi osallistuville lääkäreille.

JOHDANTO

Lääkäri on diagnosoinut sinulla / lapsellasi tulehduksellisen sairauden, johon on määrätty Flixabi-hoito.

Flixabi on biologinen lääke, joka kuuluu vaikutusmekanismiltaan TNF-estäjien lääkeyhmään.

Flixabi-valmistetta käytetään aikuisille seuraaviin tulehduksellisiin sairauksiin:



- Nivelreuma
- Nivelpsoriaasi
- Selkärankareuma
- Psoriaasi

Flixabi-valmistetta käytetään aikuisille ja yli 6-vuotiaille lapsille seuraaviin tulehduksellisiin sairauksiin:



- Crohnin tauti
- Haavainen paksusuolitulehdus



MITÄ FLIXABI® ON?

Flixabi-valmisteen vaikuttava aine on infliksimabi. Flixabi kuuluu lääkeryhmään, jota kutsutaan nimellä TNF-estäjät.

Tulehduksen aiheuttamissa sairauksissa elimistö voi tuottaa liikaa TNF-proteiinia, mikä voi johtaa tulehdukseen. Anti-TNF-lääkkeet, kuten käyttämäsi lääkehoito, toimivat kiinnittymällä selektiivisesti tuumorinekroositekijä alfa (TNF α)-proteiiniin ja estämällä sen toimintaa. TNF α on mukana elimistön tulehdusprosesseissa, joten sen estäminen voi vähentää elimistön tulehdustilaa.

Lääkäri päättää saamasi / lapsesi saaman annoksen suuruuden ja kuinka usein Flixabi-valmistetta annetaan. Tämä riippuu sairaudestasi ja painostasi (lapsesi sairaudesta ja painosta) sekä siitä, miten Flixabi-hoito sinuun / lapseesi vaikuttaa.

MITEN FLIXABI®-VALMISTETTA ANNETAAN?

Lääkevalmiste annetaan infuusiona eli tiputuksena laskimoon 2 tunnin aikana, yleensä käsivarteen. Lääkäri tai hoitaja antaa sinulle / lapsellesi Flixabi-valmistetta. Kolmannen hoitokerran jälkeen lääkäri voi päättää, että saat Flixabi-annoksen 1 tunnin aikana (aikuispotilaat).

Ennen infuusion antamista sinulle tehdään tavanomainen terveystarkastus, jossa kysytään yleisestä voinnistasi / lapsesi voinnista. Lääkäri saattaa tehdä muutamia perustutkimuksia, kuten mitata pulssin, verenpaineen ja kehon lämpötilan. Näiden tutkimusten perusteella voidaan arvioida mahdollisia infektoita. Lääkäri päättää terveystarkastuksen perusteella lääkkeen antamisesta.

Kerro heti hoitajalle ja lääkärille, jos sinulle / lapsellesi ilmaantuu infektio-oireita, kuten kuumetta, väsymystä, (itsepintaista) yskää, hengenahdistusta, painon alenemista, yöhikoilua, ripulia, haavaumia, hampasongelmia, kirvelyä virtsatessa tai funssankaltaisia oireita.

Vointiasi / lapsesi vointia tarkkaillaan Flixabi-tiputuksen aikana ja vielä 2 tunnin ajan sen jälkeen. Kevyt aktiviteetti, kuten lukeminen tai musiikin kuuntelu, on mahdollista hoidon aikana. Tiputuksen jälkeen palaaminen normaaleihin aktiviteetteihin pitäisi olla mahdollista, mutta varmista tämä lääkäriltä, etenkin jos saat / lapsesi saa muita lääkkeitä osana hoitoa.

Tavanomainen terveystarkastus Hoidon jälkeinen seuranta



Infuusio (yleensä 2 tuntia)



Hoitokäyntien ajoitus

Flixabi-valmistetta annetaan viikoilla 0, 2 ja 6. Tämän jälkeen ylläpitoannokset annetaan yleensä 6–8 viikon välein. Annosvälistä johtuen kuusikin annosta vuodessa saattaa riittää. Lääkäri päättää annoksen suuruuden ja kuinka usein Flixabi-valmistetta annetaan sinulle / lapsellesi. Lääkäri voi antaa hoitokertojen kirjaamista ja muistamista helpottavan infuusioaikataulun. Alla olevasta taulukosta näet, miten usein lääkettä yleensä annetaan ensimmäisen annoksen jälkeen:

1. annos 0 viikkoa	2. annos 2 viikkoa 1. annoksen jälkeen
3. annos 6 viikkoa 1. annoksen jälkeen	Myöhemmät annokset 6–8 viikon välein riippuen sairaudesta.

Mitä sinun on tiedettävä ennen Flixabi-valmisteen käyttöä

Keskustele lääkärin kanssa ennen kuin saat / lapsesi saa Flixabi-valmistetta tai Flixabi-hoidon aikana, jos:

- Olet / lapsesi on aiemmin saanut hoitoa infliksimabia sisältävällä lääkkeellä
- Sinulla / lapsellasi on jokin infektio, vaikka se olisi hyvin vähäinen
- On erittäin tärkeää, että kerrot lääkärille, jos sinulla / lapsellasi on joskus ollut tuberkuloosi tai jos olet / lapsesi on ollut läheisessä kontaktissa henkilön kanssa, jolla on ollut tai on tuberkuloosi
- Olet / lapsesi on hepatiitti B-viruksen kantaja, sinulla / lapsellasi on tai on joskus ollut B-hepatiitti, tai jos uskot olevasi / lapsesi olevan vaarassa sairastua B-hepatiittiin
- Sinulla / lapsellasi on sydänongelmia
- Sinulla / lapsellasi on tai on joskus ollut lymfooma (eräänlainen verisyöpä) tai jokin muu syöpä
- Sinulla / lapsellasi on keuhkosairaus nimeltä pitkäaikainen ahtauttava keuhkosairaus (keuhkohtaumatauti, COPD)
- Tupakoit / lapsesi tupakoi runsaasti
- Sinulla / lapsellasi on tai on joskus ollut hermostoon vaikuttavia ongelmia
- Sinulla / lapsellasi on epänormaaleja ihon avanteita (fisteleitä)
- Olet / lapsesi on hiljattain saanut rokotuksen tai sinulle / lapsellesi on suunniteltu annettavan rokotus
- Olet / lapsesi on hiljattain saanut tai sinulle / lapsellesi on suunniteltu annettavan hoitoa hoidollisella tartunnanaiheuttajalla
- Olet / lapsesi on menossa johonkin leikkaukseen tai hammastoiimenpiteeseen



Raskaus ja imetys

Jos olet raskaana tai imetät, epäilet olevasi raskaana tai jos suunnittelet lapsen hankkimista, kysy lääkäriltä neuvoa ennen tämän lääkkeen käyttöä. Flixabi-valmistetta tulee käyttää raskauden tai imetyksen aikana vain, jos se lääkärin mielestä on välttämätöntä.

Rokotukset

- Kerro lääkärille, jos olet hiljattain saanut rokotuksen tai sinulle on suunniteltu annettavan rokotus.
- Sinun pitää saada suositellut rokotukset ennen Flixabi-hoidon aloittamista. Voit saada joitakin rokotteita Flixabi-hoidon aikana. Keskustele rokotuksista hoitavan lääkärin kanssa.
- Jos sait Flixabi-valmistetta raskauden aikana tai imetät, on tärkeää, että kerrot lastasi hoitavalle lääkärille ja muille terveydenhuollon ammattilaisille Flixabi-hoidostasi.

Lasten ja nuorten rokotukset

On tärkeää, että kerrot lastasi (yli 6-vuotias) hoitavalle lääkärille tai muille terveydenhuollon ammattilaisille Flixabi-hoidosta. Lasten pitää saada suositusten mukaiset rokotukset ennen Flixabi-hoidon aloitusta. Lapsille voidaan antaa joitakin rokotteita Flixabi-hoidon aikana, mutta heille ei saa antaa eläviä rokotteita Flixabi-hoidon aikana.

Ajaminen ja koneiden käyttö

Flixabi-valmisteella on vähäinen vaikutus ajokykyyn ja koneiden käyttökykyyn, sillä se saattaa aiheuttaa esimerkiksi heite- tai kiertohuimausta. Jos tunnet olevasi väsynyt, sinua huimaa tai olet huonovointinen saatuaasi Flixabi-valmistetta, älä aja tai käytä mitään työvälineitä tai koneita.

MAHDOLLISET HAITTAVAIKUTUKSET

Kuten kaikki lääkkeet, tämäkin lääke voi aiheuttaa haittavaikutuksia. Kaikki eivät kuitenkaan niitä saa. Useimmat haittavaikutukset ovat lieviä tai kohtalaisia vaikeusasteeltaan. Joillain potilailla haittavaikutukset voivat kuitenkin olla vakavia ja vaatia hoitoa.

Yleisimmät haittavaikutukset (saattaa esiintyä useammalla kuin 1 potilaalla kymmenestä):

- vatsakipu, huonovointisuus
- virusinfektiot kuten herpes tai flunssa
- ylähengitystieinfektiot kuten sinuiitti
- päänsärky
- infuusion aiheuttama haittavaikutus
- kipu

Pakkausselosteessa on täydellinen luettelo haittavaikutuksista. Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille, apteekkihenkilökunnalle tai sairaanhoitajalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu pakkausselosteessa. Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisteen turvallisuudesta.

Muut lääkevalmisteet ja Flixabi



Kerro lääkärille parhaillaan käyttämistäsi / lapsesi käyttämistä muista lääkehoidoista, jotta hän osaa huomioida ne hoidon toteutuksessa.

WWW.BIOSIMILAARI-NYT.FI

Flixabi-käyttäjien oma sivusto!

Verkkosivusto on tarkoitettu Biogenin biosimilaareja käyttäville henkilöille. Flixabi-sivulta voit ladata oppaat ja potilaskortin PDF-muodossa.

KIRJAUTUMINEN

Osoite

www.biosimilaari-nyt.fi

Salasana

OG8QLGxx



MUISTIINPANOJA

MUISTIINPANOJA

VIITTEET

1. Flixabi-valmisteen pakkausseloste

Biogen-103728 | 3/2023



Biogen Finland Oy
Bertel Jungin aukio 5 C, 02600 Espoo
puh. 020 7401 200