

PATIENTINFORMATION

TILL DIG SOM SKA BEHANDLAS MED IDELVION®

(albutrepenonakog alfa)



**IDELVION®**
Coagulation Factor IX (Recombinant), Albumin Fusion Protein



IDELVION - FÖR DIG SOM HAR HEMOFILI B

Hemofili B är en form av blödarsjuka som innebär att man saknar eller har för lite av koagulationsfaktor IX. Det finns flera olika läkemedel som innebär att faktor IX tillförs till blodet och ökar koagulationsförmågan. IDELVION är ett av dessa läkemedel.

I den här broschyren finns information för dig som behandlas med IDELVION. Du får veta hur IDELVION fungerar, varför det är långtidsverkande och vad du ska vara uppmärksam på när du behandlas. De flesta lär sig, efter att ha fått instruktioner, att ta IDELVION själva eller får hjälp av någon närstående med injektionen. Läs noga igenom hela bipacksedeln innan du börjar använda detta läkemedel. Om du har frågor om IDELVION ska du prata med din läkare eller sjuksköterska.

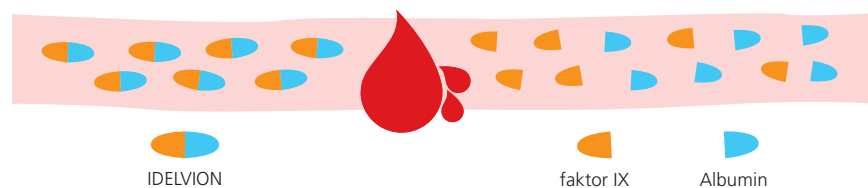


Det här är IDELVION

IDELVION är ett läkemedel som används för att förebygga och behandla blödningar vid hemofili B. IDELVION tillverkas med rekombinant* DNA-teknik och innehåller koagulationsfaktor IX som helt eller delvis saknas alternativt inte fungerar som den ska vid hemofili B.

IDELVION är långtidsverkande

IDELVION har utvecklats med en ny teknik för att göras långtidsverkande. I IDELVION har faktor IX kopplats ihop med albumin, ett protein som finns naturligt i kroppen. Albuminet gör att IDELVION blir långtidsverkande, det vill säga bryts ner långsammare och finns kvar under längre tid i blodet. IDELVION är inaktivt till dess att det behövs för koagulationen. När man gör sig illa eller börjar blöda aktiveras faktor IX och blodet koagulerar, samtidigt kopplas albuminet bort och påverkar inte blodets koagulation.



När du behandlas med IDELVION får du ett skydd mot blödningar. Det är viktigt att du alltid följer din läkares anvisningar och tar behandlingen som du ska.

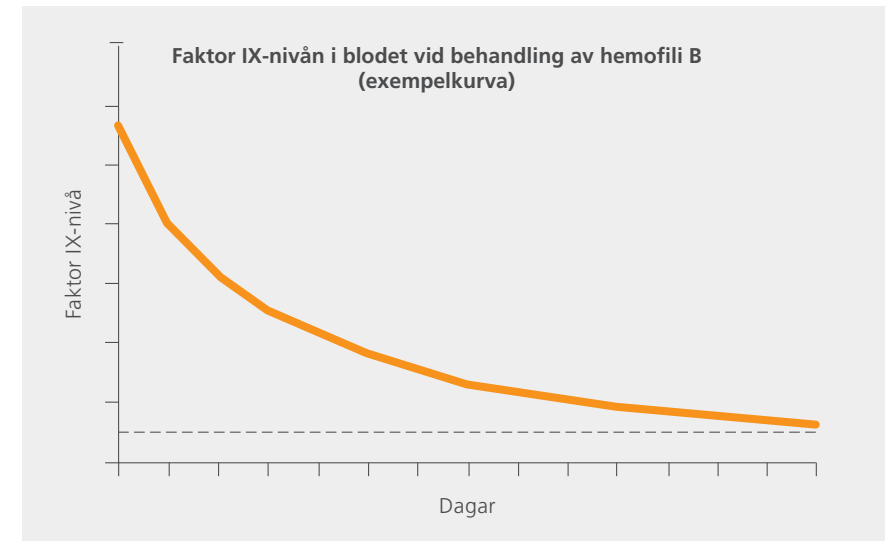
*Rekombinant teknik innebär att DNA (en del av ett arvsanlag) används för att framställa faktor IX på konstgjord väg.





Om behandling med IDELVION

Behandling med IDELVION är alltid individanpassad och din läkare bestämmer vilken dos och hur ofta du ska ta IDELVION. För att hitta den dos och det intervall som passar just dig tar din läkare hänsyn till dina aktiviteter, livsstil, vikt, ålder, svårighetsgraden på din sjukdom och provsvar. Din läkare och sjuksköterska kommer att hjälpa dig att planera när du ska ta IDELVION för att det ska påverka din vardag så lite som möjligt och passa dina aktiviteter.



Det är viktigt att du tar IDELVION när du ska eftersom faktor IX-nivån i blodet sjunker med tiden.

Behandlingsdagbok

Längst bak i denna broschyr finns en Behandlingsdagbok. I den kan din läkare och sjuksköterska skriva upp dos och doseringsintervall. Varje gång som du tar IDELVION rekommenderas du att skriva upp datum, antal enheter (IE) och klistra in etiketten/etiketterna från flaskan/flaskorna. Om du får en blödning är det bra om du skriver upp när, var och vilken åtgärd som behövdes för att stoppa den.

Eventuella biverkningar

IDELVION kan liksom alla andra läkemedel orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem. De vanligaste biverkningarna med IDELVION är reaktion vid injektionsstället och huvudvärk.

Kontakta genast din läkare:

- om du får symtom på allergisk reaktion (se nedan)
- om du märker att läkemedlet inte fungerar ordentligt (se nedan)

Allergiska överkänslighetsreaktioner kan uppkomma

IDELVION innehåller spår av hamsterproteiner. Tidiga tecken på överkänslighetsreaktioner är nässelfeber, hudutslag, tryck över bröstet, väsande andning, lågt blodtryck och anafylaxi (en allvarlig allergisk reaktion som orsakar svåra andningssvårigheter eller yrsel). Om du upplever något av detta ska du omedelbart sluta använda IDELVION och kontakta din läkare eller sjukvård.

Inhibitorer (antikroppar)

Du kan utveckla inhibitorer (neutraliserande antikroppar) till faktor IX, vilket innebär att behandlingen med faktor IX inte fungerar ordentligt längre. Kontakta omedelbart din läkare eller sjukvården om du får en blödning som inte kan kontrolleras med IDELVION.



Hur ska IDELVION förvaras?

IDELVION förvaras vid högst 25 °C och får inte frysas.
Förvara pulverflaskan i kartongen eftersom IDELVION är ljuskänsligt.
Förvara IDELVION utom syn- och räckhåll för barn.
Använd IDELVION före det utgångsdatum som anges på etiketten och kartongen.

Finns det en instruktionsfilm om hur man tar IDELVION?

Ja, gå in på www.medicininstruktioner.se, där finns en instruktionsfilm som visar hur du förbereder och tar IDELVION.

Vid vilken tid på dygnet ska jag ta IDELVION?

Du kan ta IDELVION vid den tid på dygnet som passar dig bäst.
Det spelar ingen roll om du tar IDELVION på morgonen eller kvällen om inte din läkare sagt något annat.

Vad ska jag göra om jag får en stor blödning?

Kontakta omedelbart din läkare eller sjukvården.

Vad ska jag göra om jag har tagit för stor mängd IDELVION?

Kontakta omedelbart din läkare eller sjukvården.

Kan jag köra bil när jag tar IDELVION?

Ja, IDELVION påverkar inte förmågan att köra bil eller använda maskiner.

IDELVION® (albutrepenonakog alfa) är ett rekombinant fusionsprotein där koagulationsfaktor IX är länkad till albumin (rIX-FP), pulver och vätska till injektionsvätska, lösning. Blödningshämmande: blodkoagulationsfaktor IX. Rx, EF. Förpackningar: 250 IE, 500 IE, 1 000 IE och 2 000 IE. Indikation: Behandling och profylax av blödning hos patienter med hemofili B (medfödd faktor IX-brist) i alla åldersgrupper. För fullständig produktinformation, varningar och begränsningar, se www.fass.se. Datum för senaste översyn av SPC 2016-05-11.

▼ Detta läkemedel är föremål för utökad övervakning. Detta kommer att göra det möjligt att snabbt identifiera ny säkerhetsinformation. Du kan hjälpa till genom att rapportera de biverkningar du eventuellt får.

Om du får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt till Läkemedelsverket, www.lakemedelsverket.se. Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

Denna broschyr har faktagranskats av hemofilisjuksköterska Linda Myrin Westesson, Koagulationscentrum, Sahlgrenska Universitetssjukhuset, Göteborg.

