

TF-022-160922 NOV 2016

BEHANDLINGS- DAGBOG

Du behandles på:

Telefon:

Din læge hedder:

Telefon:

Din sygeplejerske hedder:

Telefon:



▼ Dette lægemiddel er underlagt supplerende overvågning. Dermed kan der hurtigt tilvejebringes nye oplysninger om sikkerheden. Du kan hjælpe ved at indberette alle de bivirkninger, du får.

Hvis du får bivirkninger, så tal med læge, apotekspersonale eller sygeplejerske. Dette gælder også bivirkninger, som ikke nævnes i denne information. Du kan også rapportere bivirkninger direkte til Lægemiddelstyrelsen: www.meldenbivirkning.dk eller på www.laegemiddelstyrelsen.dk. Ved at rapportere bivirkninger kan du bidrage til at øge sikkerhedsinformationerne om lægemidler.



Behandlingsdagbog for: Dato:

Din IDELVION dosis er: Du skal tage IDELVION:

Pakning til 1 injektion: x 250 x 500 x 1000 x 2000

Her kan du klistre etiketterne fra IDELVION-glassene ind. Hvis du får en blødning, kan du i kolonnen "Andet" notere, hvad der skete, om der fandtes en årsag, og hvilke forholdsregler der var nødvendige for at stoppe blødningen.

Dato	Enheder (IE)	Plads til at klistre etiketter fra glassene ind	Andet

Hvis du under behandling med IDELVION alligevel får en blødning, skal du straks kontakte dit hæmofilicenter eller sygehus.