

Patientenpass für Kinder



Hukyndra® (Adalimumab)

Informationen für Sie und Ärzte, die an der medizinischen Versorgung oder Behandlung Ihres Kindes beteiligt sind.

In diesem Patientenpass sind nicht alle möglichen Nebenwirkungen aufgeführt.

Bitte lesen Sie die Packungsbeilage zu Hukyndra® oder sprechen Sie mit dem Arzt* Ihres Kindes, um weitere Informationen zu möglichen Nebenwirkungen zu erhalten.

^{*}Zur besseren Lesbarkeit wird in dem vorliegenden Patientenpass vornehmlich die männliche Form verwendet; "Arzt" steht also auch für "Ärztin".

Dieses Arzneimittel unterliegt einer zusätzlichen Überwachung. Dies ermöglicht eine schnelle Identifizierung neuer Erkenntnisse über die Sicherheit. Sie können dabei helfen, indem Sie jede auftretende Nebenwirkung melden. Hinweise zur Meldung von Nebenwirkungen siehe Seite 9.

Dieser Patientenpass ist verpflichtender Teil der Zulassung von Hukyndra[®] (Adalimumab) und wurde als zusätzliche risikominimierende Maßnahme beauflagt, um das Risiko des schwerwiegenden Nebenwirkungen Auftretens von zu reduzieren und das Nutzen-Risiko-Verhältnis von Hukyndra® erhöhen. Dieser **Patientenpass** (Adalimumab) zu zur Hukyndra[®] (Adalimumab) Anwendung von soll daher sicherstellen. Patienten die dass besonderen Sicherheitsanforderungen bei der Anwendung von Hukyndra® (Adalimumab) kennen und berücksichtigen.

Wenn Sie Fragen haben, sprechen Sie mit dem betreuenden Arzt oder dem Pflegepersonal über Ihre Behandlung Ihres Kindes.

Dieser Patientenpass wird bereitgestellt von:

STADA Arzneimittel GmbH Muthgasse 36 1190 Wien Österreich Dieser Patientenpass für Kinder enthält ausgewählte wichtige Informationen zur Sicherheit, die Sie vor und während der Behandlung Ihres Kindes mit Hukyndra® kennen müssen.

- Bitte tragen Sie diesen Patientenpass w\u00e4hrend der Behandlung und bis 4 Monate nach der letzten Hukyndra[®]-Injektion Ihres Kindes stets bei sich.
- Zeigen Sie diesen Patientenpass jedem Arzt oder Mitarbeiter im Gesundheitswesen, der Ihr Kind behandelt.
- Notieren Sie Angaben zu allen Tuberkulosetests oder Tuberkulosebehandlungen, die Ihr Kind jemals hatte, auf den hinteren Seiten dieses Patientenpasses.

Einleitung

Hukyndra® ist ein Arzneimittel zur Behandlung bestimmter Erkrankungen, die sich auf einen Teil des Immunsystems auswirken. Bei der Behandlung mit Hukyndra® können eine oder mehrere Nebenwirkungen auftreten.

Es ist wichtig, dass Sie mit dem Arzt Ihres Kindes über den möglichen Nutzen und die möglichen Nebenwirkungen bei der Anwendung von Hukyndra[®] sprechen. Diese können bei jedem Patienten unterschiedlich sein

- Zweck dieses Patientenpasses ist es, Sie über einige der möglichen Nebenwirkungen von Hukyndra® zu informieren.
- Zu den schwerwiegenden Nebenwirkungen, die auftreten könnten, zählen u.a. Infektionen, Krebserkrankungen und Störungen des Nervensystems.
- Dies sind nicht alle möglichen Nebenwirkungen von Hukyndra[®].

Vor der Behandlung mit Hukyndra®

Informieren Sie den Arzt Ihres Kindes über alle gesundheitlichen Probleme, die Ihr Kind hat, sowie über alle Arzneimittel, die es anwendet. Dies wird Ihnen und Ihrem Arzt helfen zu entscheiden, ob Hukyndra® für Ihr Kind geeignet ist.

Informieren Sie den Arzt Ihres Kindes, wenn Ihr Kind

- eine Infektion oder Anzeichen einer Infektion hat (z. B. Fieber, Wunden, Müdigkeit, Zahnprobleme).
- Tuberkulose hat oder engen Kontakt mit einer Person hat oder hatte, die an Tuberkulose leidet.
- Eine Krebserkrankung hat oder hatte.
- Taubheitsgefühl oder Kribbeln aufweist oder eine Erkrankung hat, die sich auf das Nervensystem Ihres Kindes auswirkt, wie z.B. Multiple Sklerose.

Der Arzt Ihres Kindes muss Ihr Kind vor Beginn der Behandlung mit Hukyndra® auf Anzeichen und Symptome von Tuberkulose untersuchen. Es kann sein, dass Ihr Kind vor Beginn der Behandlung mit Hukyndra® gegen Tuberkulose behandelt werden muss

Impfungen

Es kann sein, dass der Arzt Ihres Kindes bestimmte Impfungen vorschlägt, die Ihr Kind vor Beginn der Behandlung mit Hukyndra® erhalten sollte.

Während der Behandlung mit Hukyndra® dürfen bei Ihrem Kind keine Lebendimpfstoffe angewendet werden.

Version 2, Stand: Juli 2023

Wenn Ihr Kind während seiner eigenen Schwangerschaft Hukyndra® erhält, müssen Sie den Arzt des Säuglings informieren, bevor der Säugling geimpft wird. Innerhalb von 5 Monaten nach der letzten Hukyndra®-Injektion Ihres Kindes während seiner Schwangerschaft darf der Säugling keinen Lebendimpfstoff, wie z.B. eine BCG Impfung (zur Prävention von Tuberkulose), erhalten.

Während der Behandlung mit Hukyndra®

Um sicherzustellen, dass Hukyndra[®] bei Ihrem Kind richtig und sicher wirkt, müssen Sie regelmäßige Termine mit dem Arzt Ihres Kindes vereinbaren, um zu besprechen, wie es Ihrem Kind geht. Informieren Sie umgehend den Arzt Ihres Kindes, wenn sich der Gesundheitszustand Ihres Kindes verändert.

Halten Sie den Arzt Ihres Kindes kontinuierlich darüber auf dem Laufenden, wie Hukyndra[®] bei Ihrem Kind wirkt

- Es ist wichtig, dass Sie sofort den Arzt Ihres Kindes anrufen, wenn bei Ihrem Kind ungewöhnliche Beschwerden auftreten. Auf diese Weise wird sichergestellt, dass Ihr Kind die richtige medizinische Versorgung erhält. Außerdem wird so die Wahrscheinlichkeit gesenkt, dass es zu einer Verschlimmerung einer Nebenwirkung kommt.
- Viele Nebenwirkungen, darunter Infektionen, können behandelt werden, wenn Sie den Arzt Ihres Kindes umgehend darüber informieren.
- Wenn bei Ihrem Kind eine Nebenwirkung auftritt, wird der Arzt Ihres Kindes entscheiden, ob die Behandlung mit Hukyndra[®] fortgesetzt oder abgebrochen wird. Es ist wichtig, dass Sie mit dem Arzt Ihres Kindes sprechen, um zu

- entscheiden, was für Ihr Kind das Richtige ist.
- Da Nebenwirkungen auch nach der letzten Anwendung von Hukyndra[®] bei Ihrem Kind auftreten können, müssen Sie den Arzt Ihres Kindes bis zu vier Monate nach der letzten Hukyndra[®]-Injektion Ihres Kindes über alle gesundheitlichen Probleme Ihres Kindes informieren.

Informieren Sie den Arzt Ihres Kindes über:

- neu auftretende Erkrankungen Ihres Kindes.
- neue Arzneimittel, die Ihr Kind erhält.
- chirurgische Eingriffe oder Operationen, die für Ihr Kind geplant sind.

Bei einigen Patienten, die Hukyndra® anwenden, können schwerwiegende Nebenwirkungen auftreten, einschließlich:

Infektionen

Hukyndra® wirkt, indem es einen Teil des Immunsystems hemmt. Dabei handelt es sich jedoch um den Teil des Immunsystems, der auch zur Bekämpfung von Infektionen beiträgt. Das bedeutet, dass Hukyndra® die Wahrscheinlichkeit erhöhen kann, dass es bei Ihrem Kind zu einer Infektion kommt bzw. dass sich eine bestehende Infektion verschlimmert. Dazu zählen sowohl Infektionen wie Erkältungen als auch schwerere Infektionen wie Tuberkulose.

Krebserkrankungen

Wenn Ihr Kind Hukyndra[®] erhält, kann sich sein Risiko für bestimmte Krebsarten erhöhen.

Störungen des Nervensystems

Bei einigen Patienten sind unter Hukyndra® neue Störungen des Nervensystems aufgetreten oder bestehende Störungen haben sich verschlimmert, einschließlich Multipler Sklerose.

Weitere Informationen entnehmen Sie bitte der Packungsbeilage zu Hukyndra[®]. Dies sind nicht alle möglichen Nebenwirkungen, die während der Behandlung mit Hukyndra[®] auftreten können.

Informieren Sie den behandelnden Arzt Ihres Kindes unverzüglich oder holen Sie sofort medizinische Hilfe, wenn sich bei Ihrem Kind eine der folgenden Beschwerden dieser möglichen schwerwiegenden Nebenwirkungen zeigen:

Infektionen

Fieber, Schüttelfrost, ungewöhnliches Schwitzen, Unwohlsein oder ungewöhnliche Müdigkeit, Krankheitsgefühl wie Übelkeit oder Erbrechen, Durchfall, Magenschmerzen, Appetitlosigkeit oder Gewichtsverlust, Husten oder blutiger oder schleimiger Auswurf, Kurzatmigkeit, Probleme beim Wasserlassen, wunde Hautstellen, Wunden, starke Muskelschmerzen, Zahnprobleme.

Krebserkrankungen

Nächtliches Schwitzen, Anschwellen der Lymphknoten am Hals, in den Achselhöhlen, der Leistengegend oder anderen Bereichen, Gewichtsverlust, neue oder sich verändernde Hautläsionen oder Veränderung von Hautläsionen (wie Muttermale oder Sommersprossen), heftiger unerklärlicher Juckreiz.

• Störungen des Nervensystems

Taubheitsgefühl oder Kribbeln, Sehstörungen, Muskelschwäche, unerklärliche Schwindelanfälle.

Version 2, Stand: Juli 2023

Meldung von Nebenwirkungen

Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an den **Arzt Ihres Kindes** oder **Ihren Apotheker**.

Sie können Nebenwirkungen auch direkt dem Bundesamt für Sicherheit im Gesundheitswesen anzeigen:

Bundesamt für Sicherheit im Gesundheitswesen

Traisengasse 5 A-1200 WIEN

Fax: + 43 (0) 50 555 36207 https://www.basg.gv.at

Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

Version 2, Stand: Juli 2023

Informationen für Sie und Ärzte, die an der medizinischen Versorgung oder Behandlung Ihres Kindes beteiligt sind

Kreuzen Sie dieses Kästchen an wenn Ihr Kind iemals auf TB

Tests auf Tuberkulose (TB) und TB-Behandlung

getestet wurde:
JA (Sprechen Sie mit dem Arzt Ihres Kindes, wenn Sie es nicht wissen)
Kreuzen Sie dieses Kästchen an, wenn Ihr Kind jemals positiv auf TB getestet wurde:
JA (Sprechen Sie mit dem Arzt Ihres Kindes, wenn Sie es nicht wissen)
Kreuzen Sie dieses Kästchen an, wenn Ihr Kind jemals Tabletten zur TB-Prophylaxe oder Behandlung angewendet hat:
JA (Sprechen Sie mit dem Arzt Ihres Kindes, wenn Sie es nicht wissen)

Weitere Informationen entnehmen Sie bitte der Packungsbeilage zu Hukyndra[®]. Bei weiteren Fragen wenden Sie sich bitte an den Arzt Ihres Kindes oder anderes medizinisches Personal.

Dosis der Hukyndra [®] -Injektion Ihres Kindes
Datum der ersten Hukyndra [®] -Injektion Ihres Kindes
Indikation
Telefonnummer des Arztes Ihres Kindes
(d.h. des Arztes, der Ihrem Kind Hukyndra® verschrieben hat)
Name des Arztes Ihres Kindes
Name Ihres Kindes

(wenn Ihr Kind Hukyndra® nicht mehr anwendet)

Bitte ergänzen Sie die Angaben zu Ihrem Kind und den Ärzten, die an der medizinischen Versorgung oder Behandlung Ihres Kindes beteiligt sind.

Notizen