

Patiëntenkaart

Deze patiëntenkaart bevat belangrijke veiligheidsinformatie waarvan u zich bewust moet zijn wanneer u behandeld wordt met teriflunomide.

Teriflunomide is het werkzame bestanddeel in het medicijn. Uw medicijn kan ook een andere (merk) naam dragen.

Versie 1.1 oktober 2023

Naam patiënt:

.....
Datum eerste recept
teriflunomide:

.....
Naam
centrum:

.....
Naam behandelend
arts:

.....
Telefoonnummer
behandelend arts:

Meer informatie

Deze informatie is ook terug te vinden op www.teva.nl/armm-teriflunomide-patient

Ga met vragen over uw medicijn naar uw arts of apotheker. Dit materiaal is goedgekeurd door het Nederlandse College ter Beoordeling van Geneesmiddelen (www.cbg-meb.nl).

Algemene richtlijnen

Laat deze kaart zien aan iedere arts of zorgverlener die betrokken is bij uw medische zorg (bijv. bij een medisch noodgeval).



Belangrijke bijwerkingen

Dit geneesmiddel kan bepaalde cellen in uw bloed aantasten die belangrijk zijn om infecties te bestrijden.

Daarnaast kan het de werking van uw lever beïnvloeden.



Neem onmiddellijk contact op met uw arts wanneer u een van de volgende bijwerkingen opmerkt:

- Een gele verkleuring van uw huid of uw oogwit, donkerdere urine dan normaal, onverklaarbare misselijkheid en braken of buikpijn. In dat geval kunt u een probleem met uw lever hebben.
- Koorts, hoesten, rillingen, opgezette klieren, minder urine of pijn tijdens het plassen. In dat geval kunt u een infectie hebben.

Voor vrouwen en meisjes die zwanger kunnen worden.

Bij meisjes ook voor hun ouders/verzorgers

- Begin niet met teriflunomide wanneer u zwanger bent, of als u denkt zwanger te zijn. Uw arts kan u vragen om een zwangerschapstest te doen om daar zeker van te zijn.
- Gebruik betrouwbare anticonceptie tijdens gebruik van teriflunomide en na het stoppen van de behandeling met teriflunomide.
- Als u zwanger wordt of als u denkt zwanger te zijn, **'stop met teriflunomide'** en neem onmiddellijk contact op met uw arts.
- Neem contact op met uw arts als u de anticonceptiemethode wilt wijzigen of als u zwanger wilt worden.
- Uw arts zal u adviseren over de mogelijke risico's voor de foetus en over de noodzaak van betrouwbare anticonceptie.
- Voor ouders/verzorgers of meisjes: neem contact op met uw arts wanneer de patiënt begint te menstrueren, om advies te krijgen over het mogelijke risico voor de foetus en de noodzaak van anticonceptie.



- In geval van zwangerschap kan uw arts een behandeling met een bepaald geneesmiddel voorstellen met als doel teriflunomide versneld uit uw lichaam te verwijderen.
- Neem contact op met uw arts als u van plan bent om borstvoeding te geven of wanneer u die al geeft.

Meld bijwerkingen bij het Nederlands Bijwerkingencentrum Lareb. Neem contact op met uw arts als u last krijgt van bijwerkingen. Doe dit ook bij bijwerkingen die niet in de bijsluiter staan. U kunt bijwerkingen melden via het Nederlands Bijwerkingen Centrum Lareb, website: www.lareb.nl.

Door bijwerkingen te melden helpt u ons aan meer informatie over de veiligheid van dit medicijn.

Meer informatie: Deze informatie is ook terug te vinden op www.teva.nl/armm-teriflunomide-patient, via het scannen van de QR-code →

Lees de bijsluiter voor meer informatie over uw medicijn op

<https://www.geneesmiddeleninformatiebank.nl>.

Ga met vragen over uw medicijn naar uw arts of apotheker.



Dit materiaal is goedgekeurd door het Nederlandse College ter Beoordeling van Geneesmiddelen (www.cbgb-meb.nl)