

### Alvorlige infektioner

Der kan forekomme andre alvorlige infektioner i forbindelse med TYSABRI. Du skal derfor hurtigst muligt henvende dig til din læge, hvis du tror, du har udviklet en alvorlig vedvarende infektion, for eksempel vedvarende feber.

### Indberetning af bivirkninger

Hvis du oplever bivirkninger, bør du tale med din læge, apoteket eller sygeplejersken. Dette gælder også mulige bivirkninger, som ikke er medtaget i indlægssedlen.

Du eller dine pårørende kan også indberette bivirkninger direkte til Lægemiddelstyrelsen via Lægemiddelstyrelsen, Axel Heides Gade 1 - 2300 København S - [www.meldenbivirkning.dk](http://www.meldenbivirkning.dk)

Ved at indrapportere bivirkninger kan du hjælpe med at fremskaffe mere information om sikkerheden af dette lægemiddel.

Patientens navn: \_\_\_\_\_

Lægens navn: \_\_\_\_\_

Lægens tlf.: \_\_\_\_\_

Startdato for behandling med TYSABRI: \_\_\_\_\_



Godkendt af Lægemiddelstyrelsen den 15. august 2025  
Biogen-105483

# INFORMATIONSKORT

## TIL DIG, DER FÅR TYSABRI

## **TYSABRI – Patientinformationskort**

Dette informationskort indeholder vigtig sikkerhedsinformation, som du skal være opmærksom på, inden du påbegynder behandlingen med TYSABRI, under behandlingen med TYSABRI og efter behandlingen med TYSABRI er stoppet.

- Vis dette kort til enhver læge, der er involveret i din behandling, ikke kun til din neurolog.
- Læs indlægssedlen for TYSABRI omhyggeligt, før du starter behandlingen.
- Du bør have dette kort på dig under behandlingen med TYSABRI og i 6 måneder efter, du har fået den sidste dosis af TYSABRI, da der kan forekomme bivirkninger, selv efter behandlingen med TYSABRI er stoppet.
- Vis dette kort til din partner, dine pårørende eller dine omsorgspersoner, så de kan være opmærksomme på evt. symptomer på Progressiv Multifokal Leukoencefalopati (PML), som du ikke selv bemærker. Det kan være f.eks. ændringer i humør eller opførsel, hukommelsessvigt og besvær med at tale eller kommunikere. Du skal være opmærksom på, at symptomerne kan opstå i op til 6 måneder efter, behandlingen med TYSABRI er stoppet.

- **Hvis du selv indsprøjter TYSABRI ved anvendelse af fyldte sprøjter eller en omsorgsperson giver dig indsprøjtninger, skal listen over PML-symptomer gennemgås før hver dosis. Gennemgå præ-administrationstjeklisten før indsprøjtning af TYSABRI.**

### **Inden behandling med TYSABRI**

- Du bør ikke få behandling med TYSABRI, hvis du har et alvorligt problem med immunsystemet.
- Du bør ikke tage andre lægemidler til langtidsbehandling af multipel sklerose (MS), mens du får TYSABRI.

### **Under behandling med TYSABRI**

#### **Progressiv Multifokal Leukoencefalopati (PML)**

PML, der er en sjælden hjerneinfektion, kan forekomme hos patienter, der har fået TYSABRI. PML kan medføre svær invaliditet eller død. Risikoen for PML synes at stige med behandlingsvarigheden særligt efter 2 år. Symptomerne på PML kan ligne symptomer på et MS-angreb.

Derfor er det vigtigt, at du taler med din læge så hurtigt som muligt, hvis du tror, at din MS bliver værre, eller hvis du bemærker nye symptomer, mens du er i behandling med TYSABRI og op til 6 måneder efter endt behandling.

Symptomerne på PML udvikler sig generelt langsommere end et MS-angreb (over dage eller uger) og kan ligne dine MS-symptomer. Symptomerne kan være:

- ændringer i mental kapacitet eller koncentration
- ændret opførsel
- svaghed i den ene side af kroppen
- synsproblemer
- nye hjerne- eller nerverelaterede symptomer, du ikke har bemærket tidligere

Behandling af PML indebærer, at behandlingen med TYSABRI skal stoppes omgående.