

Patientkort – Denosumab (Kefdensis)

Dette patientkort indeholder vigtige sikkerhedsoplysninger, som du skal kende til før og under behandling med denosumab (Kefdensis).

Din læge har anbefalet, at du bliver behandlet med denosumab, som bruges til behandling af osteoporose og knogletab. Disse sygdomme gør knoglerne mere skrøbelige og de brækker lettere end raske knogler. En bivirkning kendt som osteonekrose i kæben (ONJ) (beskadigelse af kæbeknoglen) er blevet rapporteret i sjældne tilfælde (kan forekomme hos op til 1 ud af 1.000 personer) hos patienter, der har fået denosumab for osteoporose. Osteonekrose i kæben kan også forekomme efter behandlingen er afsluttet.

Det er vigtigt at undgå ONJ, da det kan være en smertefuld tilstand, der kan være svær at behandle. For at reducere risikoen for at udvikle ONJ bør du tage nogle forholdsregler.

Før behandlingen påbegyndes:

Fortæl lægen/sygeplejersken (sundhedspersonalet), hvis du har problemer med munden eller tænderne.

Lægen kan bede dig om at få foretaget en tandundersøgelse, hvis du:

- tidligere er blevet behandlet med et bisfosfonatlægemiddel
- tager medicin som kaldes kortikosteroider (såsom prednisolon eller dexamethason)
- er ryger
- har kræft
- ikke har fået en tandundersøgelse i lang tid
- har problemer med din mund eller tænder

Under behandlingen:

- Du bør opretholde en god mundhygiejne og få rutinemæssige tandeftersyn. Hvis du bruger tandproteser, skal du sørge for, at disse sidder korrekt.
- Hvis du skal have en tandbehandling eller et kirurgisk tandindgreb (f.eks. tandudtrækninger), skal du fortælle det til din læge og fortælle din tandlæge, at du er i behandling med denosumab.
- Kontakt straks din læge og tandlæge, hvis du bemærker problemer med munden eller tænderne, såsom løse tænder, smerter eller hævelse, eller sår som ikke heler eller væsker, da disse kan være tegn på osteonekrose i kæben.

Læs indlægssedlen, der følger med lægemidlet, for yderligere information.

Indberetning af bivirkninger

Indberetning af bivirkninger er af stor betydning for den løbende overvågning af forholdet mellem fordele og risici ved lægemidler. Indberet bivirkninger til Lægemiddelstyrelsen <https://blanket.meldenbivirkning.dk/> eller til STADA Nordic: PV1@stada.dk