

MERCK



# MAVENCLAD®

## Leiðarvísir fyrir sjúkling

MIKILVÆGAR ÖRYGGISUPPLÝSINGAR FYRIR SJÚKLINGA SEM HEFJA  
MEÐFERÐ MEÐ MAVENCLAD

Útgáfa 2.1, febrúar 2024

Fræðsluefnið er útbúið og því miðlað/dreift til að uppfylla kröfur lyfjayfirvalda,  
en markmiðið er að auka öryggi og tryggja rétta notkun lyfsins.

# **INNIGHALD**

**Inngangur**

**Hvernig er lyfjameðferð með MAVENCLAD gefin?**

**Aukaverkanir og hugsanleg áhætta**

Eitilfrumnafæð

Lifrarkvillar

Herpes zoster (ristill)

Alvarlegar sýkingar, m.a. berklar

Ágengur fjölhreiðra hvítfrumnaheilakvilli (PML)

Illkynja sjúkdómar (krabbamein)

**Upplýsingar um getnaðarvarnir meðan á meðferð með MAVENCLAD stendur**

Kvenkyns sjúklingar

Karlkyns sjúklingar

## Inngangur

Læknirinn hefur ávísat lyfi fyrir meðferð þína við MS-sjúkdómi sem heitir MAVENCLAD. Þessi leiðarvísir er sérstaklega fyrir þig og hefur að geyma mikilvægar öryggisupplýsingar um MAVENCLAD.

Með því að lesa þennan leiðarvísi vandlega munt þú vita meira um MAVENCLAD og sumar af hugsanlegum aukaverkunum þess. Lesið fylgiseðilinn fyrir notkun fyrir ítarlegri upplýsingar. Í ítarlegum leiðbeiningum í lok fylgiseðilsins (eða á [www.serlyfjaskra.is](http://www.serlyfjaskra.is)) er því lýst hvernig eigi að taka lyfið inn.

## Hvernig er lyfjameðferð með MAVENCLAD gefin?

Fjöldi MAVENCLAD taflna sem þú þarf að taka fer eftir líkamsþyngd þinni. Læknirinn mun gefa þér skýr fyrirmæli um fjölda taflna sem þú átt að taka og hvenær þú átt að taka þær.

## Aukaverkanir og hugsanleg áhætta

Aukaverkanir geta tengst notkun MAVENCLAD og þeim er að fullu lýst í fylgiseðlinum sem þú færð með töflunum. Hér á eftir er lýsing á mikilvægum aukaverkunum sem þú skalt hafa í huga.

## Eitilfrumnafæð

MAVENCLAD veldur tímabundinni fækken hvítra blóðkorna í blóðinu sem nefnast eitilfrumur. Þar sem eitilfrumur eru hluti af ónæmiskerfi líkamans (náttúrulegum vörnum líkamans), getur mikil fækken eitilfrumna í blóðinu, sem nefnist eitilfrumnafæð, valdið því að líkaminn verði næmur fyrir sýkingum. Helstu sýkingunum er lýst hér fyrir neðan. Læknirinn mun athuga blóð þitt til að tryggja að fjöldi eitilfrumna falli ekki um of.

## Lifrarkvillar

Lifrarkvillar geta tengst notkun MAVENCLAD, einkum ef þú hefur áður fengið lifrarkvilla. Láttu lækninn vita hvort þú hefur fengið lifrarkvilla við töku annarra lyfja eða hvort þú ert með undirliggjandi lifrarkvilla. Læknirinn mun taka blóðsýni og rannsaka þau til að ganga úr skugga um að lifrin þín starfi eðlilega áður en meðferðin hefst. Meðal einkenna lifrarskaða geta verið:

- ógleði
- uppköst, magaverkir
- þreyta
- lystarleysi
- gullitun húðar eða augna (gula)
- dökkt þvag

Ef vart verður við einhver ofantalinnna ummerkja eða einkenna á að láta lækninn vita tafarlaust. Læknirinn mun ákveða hvort gera þarf hlé á meðferð þinni með MAVENCLAD eða hætta henni fyrir fullt og allt.

## Herpes zoster (ristill)

Varicella zoster er veira sem veldur hlaupabólu. Hún getur legið í dvala í taugum líkamans og getur orðið virk aftur og valdið ristli. Ristill er algengur fylgikvilli MAVENCLAD.

Ristill getur haft áhrif á hvaða líkamshluta sem er, meðal annars andlit og augu, þótt bringa og kviður (magi) séu algengustu svæðin þar sem ristill kemur fram.

Í sumum tilvikum getur ristill valdið snemmbúnum einkennum sem þróast í nokkra daga áður en sársaukafull ristilútþrot koma fram. Þessi snemmbúnu einkenni geta m.a. verið:

- höfuðverkur
- sviði, smástingir, doði eða kláði í húð á viðkomandi svæði
- almenn vanlíðan
- hiti

Flestir sem fá ristil finna fyrir staðbundnum miklum verk og blöðrumyndun ásamt útbrotum á sýkta svæðinu. Viðkomandi húðsvæði er yfirleitt aumt.

Ristilútbrot koma yfirleitt fram öðru megin á líkamanum og breiðast út á húðinni á því svæði sem sýkta taugin liggur. Í fyrstu koma ristilútbrotin fram sem rauðir blettir í húð áður en þau þróast út í blöðrur með kláða. Nýjar blöðrur geta komið fram í allt að viku en nokkrum dögum eftir að þær koma fram verða þær gulleitar, fletjast út og þorna upp.

Ef þú tekur eftir einhverjum einkennum sem lýst er hér að framan skaltu hafa tafarlaust samband við lækninn. Læknirinn getur ávísat lyfi til meðferðar við sýkingunni og snemmbúin meðferð getur dregið úr alvarleika ristilsins eða stytt sjúkdómsástandið.

### **Alvarlegar sýkingar, m.a. berklar**

MAVENCLAD getur fækkað tímabundið eitilfrumum í blóðinu. Óvirkar sýkingar, m.a. berklar, geta orðið virkar þegar fjöldi eitilfrumna lækkar mikið. Í mjög sjaldgæfum tilvikum geta komið fram sýkingar sem aðeins sjást hjá einstaklingum sem eru með alvarlega veiklað ónæmiskerfi, sem nefnast tækifærissýkingar. Læknirinn mun athuga blóð þitt til að tryggja að fjöldi frumna í blóðinu, sem berjast gegn sýkingum, falli ekki um of. Auk þess þarfutu að vera á verði gegn öllum einkennum sem gætu tengst sýkingu.

Einkenni sýkingar eru meðal annars:

- hiti
- verkir, eymsli í vöðvum
- höfuðverkur
- almennt vanlíðan
- gulnun í augum

Þeim geta fylgt önnur einkenni sem eru sértæk fyrir sýkingarstaðinn eins og hósti, uppköst eða sársauki við þvaglát.

Ef þú ert með sérstaklega alvarleg einkenni átt þú að fara til læknisins en hann getur ákveðið hvort þú þarfir sérstaka meðferð.

## Ágengur fjölhreiðra hvítfrumnaheilakvilli (PML)

PML er mjög sjaldgæf sýking í heila af völdum veiru (JC-veiru) sem getur komið fyrir hjá sjúklingum sem taka lyf sem draga úr virkni ónæmiskerfisins. PML er alvarlegur sjúkdómur sem getur valdið alvarlegri fötlun eða dauða. Þótt engin tilvik PML hafi komið fram hjá sjúklingum með MS sem töku MAVENCLAD, er ekki hægt að útiloka að slík tilvik geti komið fram í framtíðinni.

Einkenni PML geta verið svípuð og einkenni MS-kasts. Einkenni geta m.a. verið breytingar á skapi eða hegðun, minnistap, tal- og samskiptaörðugleikar. Ef þú telur að sjúkdómurinn sé að versna eða ef þú tekur eftir nýjum eða óvenjulegum einkennum, skaltu leita til meðferðarlæknisins eins fljótt og auðið er.

## Illkynja sjúkdómar (krabbamein)

Vegna þess hvernig MAVENCLAD virkar, er ekki hægt að útiloka hugsanlega hættu á krabbameini. Vart hefur orðið við stök tilvik krabbameins hjá sjúklingum sem fengu kladribín í klínískum rannsóknum. Þú skalt fara í hefðbundna krabbameinsskimun eftir að hafa tekið MAVENCLAD. Læknirinn getur ráðlagt þér um krabbameinsskimun sem þú gætir íhugað að notfæra þér. Ef þú ert með illkynja sjúkdóm máttu ekki taka MAVENCLAD.

## Komið í veg fyrir þungun meðan á meðferð með MAVENCLAD stendur

MAVENCLAD getur skaðað erfðaefni og reynsla úr dýrarannsóknum hefur sýnt að MAVENCLAD olli dauða og vanskapandi áhrifum á þroska fósturs. Þess vegna, ef MAVENCLAD er notað 6 mánuði fyrir þungun eða á meðgöngu, getur það valdið fósturláti eða fæðingargöllum hjá

börnum. Læknirinn kann að ráðleggja þér hvernig koma má í veg fyrir þungun áður en hann ávísar MAVENCLAD.

## Kvenkyns sjúklingar

Notkun MAVENCLAD er ekki heimiluð hjá konum á meðgöngu vegna hættu á alvarlegum skaða fyrir ófætt barn. Útiloka verður þungun áður en meðferð með MAVENCLAD hefst. Þú mátt ekki hefja meðferð með MAVENCLAD ef þú ert þunguð. Konur sem geta orðið þungaðar verða að gera varúðarráðstafanir til að koma í veg fyrir þungun á meðan MAVENCLAD er notað og í minnst 6 mánuði eftir síðustu lyfjanotkun á hverju meðferðarári með því að nota örugga getnaðarvörn (þ.e. getnaðarvörn sem bregst hjá minna en 1% notenda á ári þegar hún er notuð stöðugt og rétt). Læknirinn mun gefa ráðleggingar um viðeigandi getnaðarvarnir.

MAVENCLAD dregur ekki úr verkun getnaðarvarnalyfja til inntöku sem eru tekin til að koma í veg fyrir þungun („pillan“).

Ef þú verður þunguð, skaltu hafa samband við lækninn eins fljótt og auðið er og fá ráðleggingar um hugsanlega áhættu við meðgönguna.

## Karlkyns sjúklingar

MAVENCLAD getur skaðað sæðið og getur borist í konuna með sæðinu. Þess vegna getur það skaðað ófætt barnið. Þú þarf að gera varúðarráðstafanir til að koma í veg fyrir þungun á meðan lyfið er notað og í minnst 6 mánuði eftir síðustu lyfjanotkun á hverju meðferðarári með því að nota örugga getnaðarvörn (þ.e. getnaðarvörn sem bregst hjá minna en 1% notenda á ári þegar hún er notuð stöðugt og rétt).

Læknirinn mun gefa ráðleggingar um viðeigandi getnaðarvarnir.

Ef maki þinn verður þunguð, skal hún hafa samband við lækninn eins fljótt og auðið er og fá ráðleggingar um hugsanlega áhættu við meðgönguna.



©Merck KGaA, Darmstadt, Þýskaland. Útgáfa 2.1, febrúar 2024 – samþykkt af Lyfjastofnun í apríl 2024