

## **Šioje paciento priminimo kortelėje pateikiama svarbi saugumo informacija, kurią būtina žinoti prieš pradėdant gydymą ir gydymo denozumabo (Degevma) injekcijomis metu, kai jos leidžiamos dėl vėžio sukeltos būklės**

Jūsų gydytojas rekomendavo vartoti denozumabo (Degevma) injekcijas siekiant išvengti kaulų komplikacijų (pvz., lūžių), kurias sukelia metastazės kauluose arba kaulų vėžys.

Pacientams, kuriems dėl vėžio sukeltos būklės yra leidžiamos denozumabo injekcijos, dažnai (gali pasireikšti ne daugiau kaip 1 iš 10 žmonių) registruoti vadinamosios žandikaulio osteonekrozės (ŽON) (žandikaulio pažaidos) atvejai. Žandikaulio osteonekrozė gali pasireikšti ir baigus gydymą.

Svarbu stengtis išvengti žandikaulio osteonekrozės išsivystymo, nes ši būklė sukelia skausmą ir ją sunku gydyti. Siekdami sumažinti žandikaulio osteonekrozės išsivystymo pavojų, imkitės tam tikrų atsargumo priemonių.

### **Prieš pradėdant gydymą**

- Pasitarkite su gydytoju, ar Jums reikia atlikti dantų apžiūrą prieš pradėdant gydymą denozumabu (Degevma).
- Pasakykite gydytojui ir (arba) slaugytojui (sveikatos priežiūros specialistui), jei turite kokių nors burnos ar dantų problemų

Pacientams, kuriems atliekamos dantų chirurginės procedūros (pvz., danties traukimas), neatliekantiems įprastinės dantų priežiūros ar sergantiems dantenu ligomis, rūkantiems pacientams, pacientams, kuriems taikomas įvairių tipų vėžio gydymas, žandikaulio osteonekrozės rizika yra didesnė.

### **Gydymo metu**

- Turite palaikyti gerą burnos higieną ir reguliariai tikrintis dantis. Jei nešiojate dantų protezus, įsitikinkite, kad jie Jums tinkamai priglunda.
- Jei gydomi Jūsų dantys ar bus atliekama dantų operacija (pvz., danties traukimas), informuokite gydytoją apie dantų gydymą ir pasakykite odontologui, kad vartojate Degevma.
- Nedelsdamas praneškite gydytojui ir odontologui, jei atsiranda bet kokių burnos ar dantų problemų, tokių kaip dantų išklibimas, skausmas, patinimas, negyjančios žaizdos ar išskyros, nes tai gali būti žandikaulio osteonekrozės požymiai.

Daugiau informacijos rasite pakuotės lapelyje, kuris pridėtas prie vaisto.

### **Pranešimas apie šalutinį poveikį**

Jeigu pasireiškė šalutinis poveikis, įskaitant pakuotės lapelyje nenurodytą, pasakykite gydytojui, vaistininkui arba slaugytojui. Apie šalutinį poveikį taip pat galite pranešti

Valstybinei vaistų kontrolės tarnybai prie Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos šiais būdais:

- tiesiogiai užpildant formą internetu Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos prie Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos Vaistinių preparatų informacinėje sistemoje [https://vapris.vvkt.lt/vvkt-web/public/nrv/PATIENT\\_PUBLIC](https://vapris.vvkt.lt/vvkt-web/public/nrv/PATIENT_PUBLIC);
- užpildant paciento pranešimo apie įtariamą nepageidaujamą reakciją formą, kuri skelbiama
- <https://vvkt.lrv.lt/lt>, ir atsiunčiant elektroniniu paštu (adresu [NepageidaujamaR@vvkt.lt](mailto:NepageidaujamaR@vvkt.lt));
- nemokamu telefonu 0 800 73 568.

▼ Vykdoma papildoma šio vaisto stebėseną. Tai padės greitai nustatyti naują saugumo informaciją. Mums galite padėti pranešdami apie bet kokį Jums pasireiškiantį šalutinį poveikį.

Patvirtinimo data: 2026 m. gegužės mėn. (v1)