

Informatie voor de patiënten

Gebruik van Delyba™▼ (delamanid) tijdens de zwangerschap of borstvoeding

▼ Dit geneesmiddel is onderworpen aan aanvullende monitoring. Daardoor kan snel nieuwe veiligheidsinformatie worden vastgesteld. U kunt hieraan bijdragen door melding te maken van alle bijwerkingen die u eventueel zou ervaren.

U werd gediagnosticeerd met een ernstige bacteriële infectie die multimedijnresistente tuberculose (MDR-TB) wordt genoemd. Uw arts heeft beslist u te behandelen met verschillende soorten antibiotica, waaronder een nieuw antibioticum dat Delyba (delamanid) wordt genoemd. Het doel van het gebruik van al deze antibiotica samen is om u te helpen beter te worden.

Lees deze leidraad zorgvuldig door, want er staat belangrijke informatie voor u in over het gebruik van Delyba (delamanid) tijdens de zwangerschap of borstvoeding. Deze leidraad is geen vervanging voor uw gesprek met uw arts over uw ziekte of uw behandeling. Zorg ervoor dat u de bijsluiter bij uw geneesmiddel hebt gelezen en begrepen, en dat u uw behandeling met uw arts hebt besproken voordat u Delyba (delamanid) inneemt.

Melden van bijwerkingen

Als u tijdens uw behandeling met Delyba (delamanid) last krijgt van bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige. Dit geldt ook voor mogelijke bijwerkingen die niet in de bijsluiter staan.

Meld bijwerkingen bij het Nederlands Bijwerkingencentrum Lareb


▼ Dit medicijn staat onder extra toezicht. Dit zorgt ervoor dat we snel nieuwe informatie over de veiligheid van dit medicijn verkrijgen. 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.

Door bijwerkingen te melden, kunt u ons helpen meer informatie te verkrijgen over de veiligheid van dit geneesmiddel.

Wat moet ik weten over het gebruik van Delyba (delamanid) tijdens de zwangerschap of terwijl ik borstvoeding geef?

Belangrijke dingen die u moet weten voordat u met een behandeling met Delyba (delamanid) begint, zijn:

- Delyba (delamanid) kan een schadelijk effect hebben op een ongeboren baby.
- Als u zwanger bent, denkt zwanger te zijn of zwanger wilt worden, vertel het dan onmiddellijk uw arts en volg zijn/haar aanbevelingen.
- Tijdens behandeling met Delyba (delamanid) moet u effectieve anticonceptiemiddelen gebruiken om zwangerschap te vermijden.
- Als u tijdens uw behandeling met Delyba (delamanid) zwanger blijkt te zijn, moet u contact opnemen met uw arts en onmiddellijk een afspraak maken.
- Als u uw baby borstvoeding geeft, moet u overschakelen op flesvoeding voordat u wordt behandeld met Delyba (delamanid), omdat het geneesmiddel mogelijk via uw moedermelk bij uw baby terechtkomt.

 **Zorg ervoor dat u de bijsluiter, die in de verpakking van uw Delyba (delamanid) wordt meegeleverd, helemaal leest. Hij bevat alle belangrijke informatie die u moet weten over dit geneesmiddel.**

Vraag uw arts of verpleegkundige alles uit te leggen wat u niet begrijpt of om uw eventuele vragen te beantwoorden.

Meer informatie

Deze informatie is ook terug te vinden op:

<https://otsuka-onpg.com/about-our-product-against-mdr-tb/>

Lees de bijsluiter voor meer informatie over uw medicijn. 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).