

Ersättningsblankett (rekvisition)

Gäller from 2024-09-05



Ifylles av läkare/barnmorska	Vänligen texta	Ofullständigt ifyllt blankett kan fördröja leveransen
<p><u>Ej lyckad insättning med Kyleena®, Mirena®, eller Jaydess®, men då ett nytt försök bedöms som positivt.</u></p> <p>Obrukbar Kyleena/Mirena/Jaydess skall ej insändas. Klipp ut etiketten med batchnummer som finns på innerförpackningen, och fäst på denna blanketts baksida och sänd in den till Bayer AB</p> <p>Om etiketten med batchnummer saknas erhålls ej ersättningsspiral.</p> <p>Ny Mirena/Kyleena/Jaydess sänds till förskrivaren utan kostnad.</p> <p>Gäller det en: <input type="checkbox"/> Kyleena <input type="checkbox"/> Mirena <input type="checkbox"/> Jaydess</p> <p>Datum för ej lyckad insättning: _____</p> <p>Orsak: _____</p> <p>_____</p> <p>Patientens initialer: _____</p> <p>Patientens födelsedatum åååå-mm-dd: _____</p>	<p>Har patienten upplevt någon reaktion i samband med insättningsproceduren (t.ex. smärta, genital blödning, perforation*, annat)? *Vänligen fyll i perforationsfrågeformuläret som du hittar www.bayer.se</p> <p><input type="checkbox"/> JA; Upplysning om reaktion:</p> <p>Diagnos/symtom: _____</p> <p>Förlopp: _____</p> <p>Har reaktionen upphört? Om ja, vänligen ange stoppdatum: _____</p> <p>_____</p> <p>Då Bayer ej kan kontakta patienten direkt vänligen informera patienten om följande: De personuppgifter som lämnas i blanketten kommer att behandlas av Bayer där det är relevant och lämpligt att dokumentera, utvärdera och rapportera oönskade händelser korrekt i enlighet med Bayers skyldigheter inom farmakovigilans. Uppgifterna kan komma att lagras under produktens hela livscykel och sedan i ytterligare tio år. Patienten har rätt att begära information om de personuppgifter som behandlas och i viss fall begära korrigerig eller radering av personuppgifterna. Fullständig information om hur Bayer behandlar patientens personuppgifter och hur patienten ska göra för att tillvarata sina rättigheter finns på hemsidan Personuppgiftsbehandling eller genom att kontakta Data Privacy Manager, Bayer AB, Box 606, SE-169 26 Solna, Sverige</p>	<p>Läkarens/BM namn: _____</p> <p>Förskrivarkod (7-siffrig): _____</p> <p>Ange om lunchstängt och ev. portkod (för bättre leveranssäkerhet): _____</p> <p>Arbetsplats: _____</p> <p>Leveransadress (OBS! Ej box- nr): _____</p> <p>Postnummer (till leveransadressen): _____</p> <p>Ort: _____</p> <p>Tel: _____ <i>Vänligen uppge telefonnummer där ni kan nås hela dagen.</i></p> <p>E-post: _____</p>
<p><u>Produktfel</u></p> <p>I de fall misslyckad insättning anses bero på produktfel ska Kyleena/Mirena/Jaydess reklameras till apotek enligt <u>sedvanligt reklamationsförfarande</u> för läkemedel. Ny Mirena/Kyleena/Jaydess erhålles då från apoteket. Vid eventuella frågor, vänligen kontakta Bayer på: reklamationer@bayer.com</p>	<p>Mirena/Kyleena/Jaydess ersättningsblankett (rekvisition) kommer att vidareändas till Din Apotekare AB, som är det öppenvårdsapotek som kommer att hantera rekvisitionen och distribuera ersättningsvaran.</p>	<p>Patienten har blivit informerad och samtycker till att informationen sändes till Bayer AB och att Bayer AB får lov att kontakta rapportören för uppföljning av inträffade reaktioner.</p> <p>Datum/Sign: _____</p>

Formuläret returneras ifyllt till: Bayer AB, Box 606, 169 26 SOLNA. Nya formulär kan skrivas ut från www.bayer.se, (Service för sjukvårdspersonal), www.kyleena.se eller beställas på tel. 08 - 580 223 00

Mirena®, intrauterint inlägg, levonorgestrel 20 µg/24 timmar. **Indikation:** Antikonception i upp till 8 år. Idiopatisk menorrhagi och skydd mot endometriehyperplasi under pågående substitutionsbehandling med östrogen i upp till 5 år. **Biverkningar:** Huvudvärk, humörförändringar, acne och blödningsstörningar, cystor på äggstockarna, inflammation i yttre könsorganen eller slidan. **Varningar/försiktighet:** Mirena bör användas med försiktighet eller avlägsnas, efter konsultation med specialist om något av följande tillstånd föreligger eller uppstår för första gången: mycket svår huvudvärk, fokal migrän med asymmetriskt synbortfall, gulsot, högt blodtryck, stroke eller hjärtinfarkt. Kontraindicerat vid gestagenkänsliga tumörer. Vid diagnos av bröstcancer bör uttag av Mirena övervägas. Före insättning ska kvinnan informeras om tecken och symtom på samt risken för perforation och ectopisk graviditet. Nedstämdhet och depression är välkända biverkningar vid användning av hormonella preventivmedel. Kvinnor ska rådas att kontakta läkare vid humörförändringar och depressiva symtom. Före förskrivning vänligen läs produktresumé på fass.se. Antikonceptionellt medel G02BA03. Rx. F. För mer info och pris, se www.fass.se SPC 2024-05-27 MA-MIR-SE-0002-3. PAFP-SE-2005-000001

Jaydess®, intrauterint inlägg, 13,5 mg levonorgestrel. **Indikation:** Antikonception i upp till 3 år. **Biverkningar:** Huvudvärk, buk/bäckensmärta, acne/fet hy och förändringar i blödningsmönstret, cystor på äggstockarna, inflammation i yttre könsorganen eller slidan. **Varningar/försiktighet:** Jaydess bör användas med försiktighet eller avlägsnas efter konsultation med specialist om något av följande tillstånd föreligger eller uppstår för första gången: mycket svår huvudvärk, fokal migrän med asymmetriskt synbortfall, gulsot, högt blodtryck, stroke eller hjärtinfarkt. Före insättning ska kvinnan informeras om tecken och symtom på samt risken för perforation och ectopisk graviditet. Kontraindicerat vid gestagenkänsliga tumörer. Till kvinnor som inte fött barn är Jaydess inte ett förstahandsval eftersom den kliniska erfarenheten är begränsad. Nedstämdhet och depression är välkända biverkningar vid användning av hormonella preventivmedel. Kvinnor ska rådas att kontakta läkare vid humörförändringar och depressiva symtom. Före förskrivning vänligen läs produktresumé på fass.se Antikonceptionellt medel G02BA03. Rx. F. För mer info och pris, se www.fass.se. SPC 2024-05-27.

▼ Detta läkemedel är föremål för utökad övervakning. Hälso- och sjukvårdspersonal uppmanas att rapportera varje misstänkt biverkning till Läkemedelsverket.
MA-JAY-SE-0001-3. PAFP-SE-2014-000001

Kyleena®, intrauterint inlägg, 19,5 mg levonorgestrel. **Indikation:** Antikonception i upp till 5 år. **Biverkningar:** Huvudvärk, buk/bäckensmärta, acne/fet hy och förändringar i blödningsmönstret, cystor på äggstockarna, inflammation i yttre könsorganen eller slidan. **Varningar/försiktighet:** Kyleena bör användas med försiktighet eller avlägsnas efter konsultation med specialist om något av följande tillstånd föreligger eller uppstår för första gången: mycket svår huvudvärk, gulsot, fokal migrän med asymmetriskt synbortfall, högt blodtryck, stroke eller hjärtinfarkt. Kontraindicerat vid gestagenkänsliga tumörer. Före insättning ska kvinnan informeras om tecken och symtom på samt risken för perforation och ectopisk graviditet. Nedstämdhet och depression är välkända biverkningar vid användning av hormonella preventivmedel. Kvinnor ska rådas att kontakta läkare vid humörförändringar eller depressiva symtom. Före förskrivning, vänligen läs produktresumé på fass.se. Antikonceptionellt medel G02BA03. Rx. F. För mer info och pris, se www.fass.se. SPC 2024-05-27. MA-KYL-SE-0007-3. PAFP-SE-2017-000001