

Ďalšie informácie

Pred predpísaním, prípravou alebo podaním lieku Blitzima si prečítajte Súhrn charakteristických vlastností lieku (SPC).

Ak máte akékoľvek otázky alebo problémy:

Zatelefonujte: EGIS SLOVAKIA spol. s r.o., tel: 02 32 40 94 13

pošlite e-mail: registracia@egis.sk

Referencie

1. Súhrn charakteristických vlastností lieku Blitzima (rituximab)
2. Egli A, Infant L, Dumoulin A, Buser A, Samardis J, Stebler C et al.
Prevalence of polyomavirus BK and JC infection and replication in 400 healthy blood donors. *J Infect Dis* 2009;199:837–846.
3. Calabrese LH, Molloy ES, Huang D & Ransohoff RM.
Progressive multifocal leukoencephalopathy in rheumatic diseases: evolving clinical and pathologic patterns of disease. *Arthritis Rheum* 2007;56:2116–2128.

Výzva na hlásenie podozrení na nežiaduce reakcie

Hlásenie podozrení na nežiaduce reakcie po registrácii lieku je dôležité. Umožňuje priebežné monitorovanie pomery prínosu a rizika lieku. Od zdravotníckych pracovníkov sa vyžaduje, aby hlásili akékoľvek podozrenia na nežiaduce reakcie na:

Podozrenia na nežiaduce reakcie nahláste na:

EGIS SLOVAKIA spol. s r.o.
Prievozská 4D
821 09 Bratislava
Tel.: 02 32 40 94 13
e-mail: registracia@egis.sk
web: www.egis.sk

alebo podozrenia na nežiaduce reakcie nahláste na:

Štátny ústav pre kontrolu liečiv
Sekcia klinického skúšania liekov a farmakovigilancie
Kvetná ul. 11, 825 08 Bratislava 26
Tel: 02 507 01 206
e-mail: neziaduce.ucinky@sukl.sk

Tlačivo na hlásenie nežiaduceho účinku je na webovej stránke www.sukl.sk v časti Bezpečnosť liekov/Hlášenie o nežiaducích účinkoch
Formulár na elektronické podávanie hlášení: <https://portal.sukl.sk/eskadra/>

Príručka pre zdravotníckych pracovníkov

▼ Tento liek je predmetom ďalšieho monitorovania.
To umožní rýchle získanie nových informácií o bezpečnosti.
Od zdravotníckych pracovníkov sa vyžaduje, aby hlásili akékoľvek podozrenia na nežiaduce reakcie.

Blitzima sa musí podávať výlučne ako **intravenózna (i.v.) infúzia**, aby sa predišlo nesprávnemu spôsobu podania.

O tejto príručke

Táto príručka je určená na zhrnutie dôležitých bezpečnostných informácií pri použití rituximabu v liečbe neonkologických ochorení.

Tieto informácie sú určené na podporu zdravotníckych pracovníkov v komunikácii dôležitých bezpečnostných informácií pacientom liečených rituximabom a v starostlivosti o pacientov liečených rituximabom.

Táto príručka neobsahuje všetky informácie o tomto lieku. Pred predpísaním, prípravou alebo podávaním rituximabu si vždy preštudujte Súhrnn charakteristických vlastností lieku (SPC)¹.

Počas alebo po podaní liečby rituximabom

Pacienti majú byť poučení o možných prínosoch a rizikách liečby rituximabom.

Pacienti majú byť pri podaní rituximabu pod dôkladným dohľadom a v prostredí, kde sú okamžite dostupné prostriedky na úplnú resuscitáciu pacienta.

Použitie rituximabu môže byť spojené so zvýšeným rizikom infekcií alebo progresívnej multifokálnej leukoencefalopatie (PML).

Všetkým pacientom liečeným rituximabom v indikáciách granulomatóza s polyangiitídou (GPA), mikroskopická polyangiitída (MPA) alebo pemphigus vulgaris (PV) musí byť pri každej infúzii odovzdaná Karta pre pacienta. Karta pre pacienta obsahuje dôležité bezpečnostné informácie so zreteľom na možné zvýšené riziko infekcií vrátane PML.

PML

Informácie o PML

PML je zriedkavé progredujúce demyelinizačné ochorenie centrálneho nervového systému, ktoré môže spôsobiť ťažkú invaliditu alebo viesť k úmrtiu³. PML spôsobuje aktivácia JC (John Cunningham) vírusu zo skupiny poliomavírusov, ktorý prežíva v latentnej forme až u 70 % zdravých dospelých jedincov². JC vírus typicky vyvoláva PML len u imunokompromitovaných pacientov³. Faktory, ktoré vedú k aktivácii latentnej infekcie, nie sú presne známe.

Rituximab a PML v neonkologických indikáciách

U pacientov, ktorí boli liečení rituximabom v neonkologických indikáciách bol celosvetovo hlásený malý počet potvrdených prípadov PML, pričom niektoré z nich boli smrteľné. Tito pacienti dostávali pred podaním rituximabu alebo súčasne s rituximabom imunosupresívnu liečbu. Väčšina prípadov PML bola diagnostikovaná do 12 mesiacov od poslednej infúzie rituximabu, avšak pacienti majú byť monitorovaní až do 2 rokov po ukončení liečby. Nie je jasné, akú úlohu v rozvoji PML zohráva rituximab, avšak dôkazy naznačujú, že u niektorých pacientov liečených rituximabom sa môže rozvinúť PML.

Poradenstvo pre pacienta

- U niektorých pacientov liečených rituximabom na GPA alebo MPA sa rozvinula závažná infekcia mozgu nazývaná PML, ktorá bola v niektorých prípadoch smrteľná.
- Informujte pacientov, aby Kartu pre pacienta nosili vždy so sebou. Karta pre pacienta im bude odovzdaná pri každej infúzii.
- Upozornite opatovateľov alebo príbuzných na symptómy, na ktoré si majú dávať pozor.
- **Pacient musí okamžite kontaktovať svojho lekára alebo zdravotnú sestru, ak spozoruje ktorýkoľvek z nasledujúcich znakov alebo symptomov naznačujúcich PML:**
 - zmätenosť, strata pamäti alebo ťažkosti s myšlením
 - strata rovnováhy alebo zmena v spôsobe chôdze alebo reči
 - znížená svalová sila alebo slabosť na jednej strane tela
 - rozmazané videnie alebo strata zraku

Sledovanie pacienta

Pacienti musia byť pravidelne sledovaní vzhľadom na vznik nových alebo zhoršovanie už existujúcich neurologických znakov alebo symptomov naznačujúcich PML počas liečby rituximabom až do 2 rokov po ukončení liečby. Budte obzvlášť opatrny v prípade výskytu znakov a symptomov, ktoré sám pacient nemusí zaznamenať - napríklad kognitívnych, neurologických alebo psychiatrických.

Ihneď vyšetrite pacienta, aby ste určili, či symptómy a znaky poukazujú na neurologickú poruchu a či naznačujú PML.

Podozrenie na PML

Je potrebné pozastaviť ďalšie podávanie rituximabu, pokiaľ PML nebude vylúčená.

Na potvrdenie diagnózy sa odporúča konzultácia s neurologom a ďalšie vyhodnocovanie, vrátane MR vyšetrenia (optimálne s podaním kontrastnej látky), vyšetrenia mozgovomiešneho moku na prítomnosť DNA vírusu JC a opakovaného neurologického vyšetrenia.

Potvrdenie (diagnostikovanie) PML

Podávanie rituximabu sa musí natrvalo ukončiť.

Po upravení stavu imunitného systému u imunokompromitovaných pacientov s PML bola pozorovaná stabilizácia alebo zlepšenie stavu.

Nie je známe, či včasná detekcia PML a zastavenie liečby rituximabom môže viesť k podobnej stabilizácii či zlepšeniu stavu u pacientov liečených rituximabom.

Infekcie

Informujte pacientov, aby ihneď kontaktovali svojho lekára alebo zdravotnú sestru, ak sa u nich vyskytne akýkoľvek z nasledujúcich znakov možnej infekcie:

- horúčka,
- pretrvávajúci kašeľ,
- úbytok hmotnosti,
- bolesť aj bez predchádzajúceho poranenia,
- ak sa necítia dobre, pocitujú únavu alebo stratu energie,
- pálčivá bolesť pri močení.

Pacienti, ktorí nahlásia znaky infekcie po liečbe rituximabom majú byť okamžite vyhodnotení a vhodne liečení. Predtým, ako podáte ďalšiu liečbu rituximabom, sa pacienti majú opäť vyšetriť pre možné riziko infekcií, ako je uvedené v častiach „**Nedávajte Blitzimu pacientom, ktorí**“ a „**Venujte špeciálnu pozornosť predtým, ako podáte Blitzimu pacientom, ktorí**“.

Nedávajte Blitzimu pacientom, ktorí:

- sú alergickí na rituximab alebo na ktorúkoľvek z pomocných látok
- sú alergickí na myšie bielkoviny
- majú aktívnu závažnú infekciu ako tuberkulózu, sepsu, hepatitídu alebo oportúnnu infekciu
- sú ťažko imunokompromitovaní, napr. hladiny CD4 alebo CD8 sú veľmi nízke

Venujte špeciálnu pozornosť predtým, ako podáte Blitzimu pacientom, ktorí:

- majú príznaky infekcie – môžu zahrňať horúčku, kašeľ, bolesti hlavy alebo sa necítia dobre
- majú aktívnu infekciu alebo sú liečení na infekciu
- majú v anamnéze opakujúce sa, chronické alebo závažné infekcie
- majú alebo niekedy malí vírusovú hepatitídu alebo akékoľvek iné ochorenie pečene
- užívajú alebo niekedy užívali akékoľvek ďalšie lieky, ktoré ovplyvňujú imunitný systém, ako napríklad chemoterapiu alebo imunosupresívne lieky
- užívajú alebo nedávno užívali akékoľvek ďalšie lieky
- v poslednom čase boli zaočkovaní alebo očkovanie plánujú
- užívajú lieky na vysoký krvný tlak
- sú tehotné, plánujú otehotnieť alebo dojčia
- majú ochorenie srdca alebo sa liečia/boli liečení kardiotoxickou chemoterapiou
- majú problémy s dýchaním
- majú základné ochorenie, ktoré ich môže ďalej predisponovať k závažným infekciám (ako hypogamaglobulinémia)