

Ukážte túto kartu každému lekárovi,  
ktorý sa o vás stara.

i

## Karta pre pacienta

**Dôležité informácie týkajúce sa  
bezpečnosti pre pacientov používajúcich  
▲ENSPRYNG® (satralizumab)**



---

## Kontaktné informácie

Meno pacienta:

---

Meno lekára:

---

Telefónne číslo lekára:

---

Dátum začatia liečby liekom Enspryng®:

---

## **Enspryng® môže znížiť vašu schopnosť bojovať proti infekciám.**

Ihneď zavolajte svojmu lekárovi, ak sa cítite zle alebo ak máte prejavy infekcie (**s horúčkou alebo bez**), ako napríklad:

- triaška, pocit únavy, bolesti svalov, kašeľ, ktorý neustupuje alebo bolesť hrdla,
- začervenanie, opuch, citlivosť, bolesť kože alebo pľuzgiere na tele,
- hnačka, bolesť brucha alebo pocit na vracanie,
- pálenie pri močení alebo častejšie močenie ako zvyčajne.

Je to preto, že ak máte infekciu (dokonca aj prechladnutie), možno bude v tom čase potrebné **odložiť vašu ďalšiu dávku lieku**

**Enspryng®**.

### **Informácie pre ošetrojúcich lekárov**

Tomuto pacientovi bol predpísaný liek Enspryng® (satralizumab) - **kvôli ktorému môže byť náchylnejší na infekcie.**

- Okamžite vyšetrite pacienta v prípade podozrenia na infekciu.
- Enspryng® môže znížiť hodnoty výsledkov niektorých testov používaných na vyhodnotenie novej infekcie.
- napr. množstvo neutrofilov v krvi, C-reaktívneho proteínu.
- Čo najskôr sa **obráťte na predpisujúceho lekára** – možno bude potrebné odložiť ďalšie podanie lieku Enspryng, kým nebude infekcia zvládnutá.

Pre viac informácií si prečítajte SPC lieku Enspryng® ([www.ema.europa.eu](http://www.ema.europa.eu)).

Roche Slovensko, s.r.o, Tel: +421 252 638 201

▼ Tento liek je predmetom ďalšieho monitorovania. To umožní rýchle získavanie nových informácií o bezpečnosti. Ak sa u vás vyskytnú akékoľvek vedľajšie účinky, obráťte sa na svojho lekára, lekárnik alebo zdravotnú sestru. To sa týka aj akýchkoľvek vedľajších účinkov, ktoré nie sú uvedené v písomnej informácii. Vedľajšie účinky môžete hlásiť aj priamo na Štátny ústav pre kontrolu liečiv, Sekcia klinického skúšania liekov a farmakovigilancie, Kvetná ul. 11, SK-825 08 Bratislava 26, tel: 02 507 01 206, e-mail: [neziaduuce.ucinky@sukl.sk](mailto:neziaduuce.ucinky@sukl.sk). Tlačivo na hlásenie nežiaduceho účinku je na webovej stránke [www.sukl.sk](http://www.sukl.sk) v časti Bezpečnosť liekov/Hlásenie o nežiaducich účinkoch. Formulár na elektronické podávanie hlásení: <https://portal.sukl.sk/eskadra/>. Hlásením vedľajších účinkov môžete prispieť k získaniu ďalších informácií o bezpečnosti tohto lieku. Vedľajšie účinky môžete hlásiť spoločnosti Roche Slovensko, s.r.o. na tel.č. 02 526 38 201 v pracovnej dobe, na tel.č. 0905 400 503 po pracovnej dobe a v čase pracovného pokoja, alebo mailom na [slovakia.drug\\_safety@roche.com](mailto:slovakia.drug_safety@roche.com).

Schválené Štátnym ústavom  
pre kontrolu liečiv dňa 7.októbra 2021  
M-SK-00000860