



## KARTA **PRE PACIENTA**

▼ 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. Informácie o tom, ako hlásiť nežiaduce reakcie sú uvedené nižšie.

- Táto karta s poučením pre pacienta obsahuje dôležité informácie o bezpečnosti, s ktorými musíte byť oboznámený/-á pred začatím liečby liekom **KEVZARA®** (sarilumab), počas liečby a po jej ukončení. Liek sa podáva vo forme subkutánnej injekcie (s.c.).
- **Túto kartu nosite neustále so sebou.**
- Predložte túto kartu každému lekárovi, ktorý sa bude podieľať na vašej zdravotnej starostlivosti.
- Viac informácií a pokynov na užívanie nájdete v príbalovej informácii pre liek **KEVZARA®**.

**Vyhľadajte neodkladne lekársku pomoc**, pokiaľ sa u vás vyskytnú nasledujúce príznaky: horúčka, potenie, zimnica, pretrvávajúci kašeľ, strata hmotnosti, apatia alebo bolesť v oblasti brucha alebo žalúdka, ktorá nepoľavuje.

**KEVZARA®** môže znížiť schopnosť vášho imunitného systému bojovať s infekciami, čo zvyšuje riziko výskytu infekcií alebo zhoršenia infekcií, ktorými trpíte. Môže tiež dôjsť k zníženiu počtu bielych krviniek. Poradte sa so svojím lekárom, pokiaľ máte akúkoľvek infekciu, máte viacero infekcií alebo opakované infekcie. Liečba liekom **KEVZARA®** môže zvýšiť riziko vzniku pretrhnutia čreva.

- Poradte sa so svojím lekárom, pokiaľ ste boli nedávno očkovaný/-á alebo ste pred očkovaním.
- Pred začatím liečby liekom **KEVZARA®** by ste mali byť vyšetrený/-á na tuberkulózu.
- Poradte sa so svojím lekárom, pokiaľ máte alebo ste mali diverkultídu (zápal vydutej časti čreva) alebo vredy žalúdka alebo čreva.
- Počas krvných testov vykonávaných pred začatím liečby a v jej priebehu sa bude sledovať počet bielych krviniek.

**Pokiaľ sa u vás vyskytne ktorýkoľvek z vedľajších účinkov, oznámte to svojmu lekárovi alebo lekárnikovi. Rovnako postupujte aj v prípade akýchkoľvek vedľajších účinkov, ktoré nie sú uvedené v príbalovej informácii. Vedľajšie účinky môžete hlásiť tiež priamo prostredníctvom národného systému hlásenia vedľajších účinkov.**

Adresa na zasielanie je Štátny ústav pre kontrolu liečiv, Sekcia klinického skúšania liekov a farmakovigilancie, Kvetná 11, 825 08 Bratislava 26, tel.: + 421 2 507 01 206, internetová stránka: <http://www.sukl.sk/sk/bezpecnost-liekov>, e-mail: [neziaduce.ucinky@sukl.sk](mailto:neziaduce.ucinky@sukl.sk).

Hlásenie je možné zaslať aj elektronicky: <https://portal.sukl.sk/eskadra/>. Uvedte aj presný obchodný názov a číslo šarže lieku.

Táto informácia sa môže tiež hlásiť spoločnosti sanofi-aventis Pharma Slovakia, s.r.o., Aupark Tower, Einsteinova 24, 851 01 Bratislava, e-mail: [Cetra-Rep-Slovaque@sanofi.com](mailto:Cetra-Rep-Slovaque@sanofi.com) tel.: +421 233 100 100.

## ÚDAJE O APLIKÁCII LIEKU KEVZARA®

Dávka injekcie KEVZARA®:

Začiatok liečby:



Meno  
pacienta:



Kontaktné  
údaje pacienta:



Meno  
lekára:



Kontaktné  
údaje lekára:

**Nezabudnite si priniesť so sebou na každú návštevu u zdravotníckeho pracovníka zoznam všetkých ostatných užívaných liekov.**

**Túto kartu noste pri sebe 2 mesiace od poslednej aplikácie lieku KEVZARA®, pretože nežiaduce účinky sa môžu vyskytovať určitý čas od poslednej aplikácie lieku KEVZARA®.**