

# ▼ Karta k lieku Riximyo (rituximab) pre pacientov s neoncologickými ochoreniami

### Prečo som dostal túto kartu?

Tento liek môže zvyšovať vašu náchylnosť na infekcie. Táto karta vám povie:

- Čo potrebujete vedieť predtým, ako dostanete liek Riximyo.
- Aké sú prejavy infekcie.
- Čo máte urobiť, ak si myslíte, že ste sa mohli nakaziť infekciou.

Na zadnej strane je miesto pre vaše meno a meno vášho lekára a jeho telefónne číslo.

### Čo mám robiť s touto kartou?

- Túto kartu vždy noste so sebou – napríklad vo vašej náprsnej taške alebo v peňaženke.
- Túto kartu ukážte každému lekárovi, zdravotnej sestre alebo zubárovi, ktorého navštívite – nielen špecialistovi, ktorý vám predpisuje liek Riximyo.

Túto kartu noste so sebou ešte 2 roky po vašej poslednej dávke lieku Riximyo. Je to z dôvodu, že vedľajšie účinky sa môžu objaviť aj niekoľko mesiacov po podaní lieku.

### Kedy nesmiem dostať liek Riximyo?

Liek Riximyo nesmiete dostať, ak máte prebiehajúcu infekciu alebo závažný problém s imunitným systémom.

Ak teraz užívate, alebo ste v minulosti užívali lieky, ktoré môžu ovplyvňovať imunitný systém vrátane chemoterapie, povedzte to svojmu lekárovi alebo zdravotnej sestre.

### Aké sú prejavy pri nakazení infekciou?

Dávajte si pozor na nasledujúce prejavy infekcie:

- Horúčka alebo pretrvávajúci kašeľ.
- Úbytok telesnej hmotnosti.
- Bolesť bez toho, že by ste sa zranili.
- Celkový pocit choroby alebo apatie.

**Ak sa u vás vyskytne niektorý z uvedených príznakov, ihneď to oznámte svojmu lekárovi, zdravotnej sestre alebo zubnému lekárovi.**

**Musíte ich tiež informovať o vašej liečbe liekom Riximyo.**

### Čo ešte potrebujem vedieť?

Liek Riximyo (rituximab) môže zriedkavo spôsobiť závažnú infekciu mozgu, ktorá sa nazýva „progresívna multifokálna leukoencefalopatia“ alebo PML. PML môže byť smrteľná.

- Prejavy PML zahŕňajú:
  - Zmätenosť, výpadok pamäti alebo ťažkosti s myslením.
  - Stratu rovnováhy alebo zmenu v chôdzi alebo reči.
  - Menšiu silu alebo slabosť na jednej strane tela.
  - Rozmazané videnie alebo stratu videnia.

Ak sa u vás vyskytne niečo z uvedeného, ihneď to povedzte svojmu lekárovi, zdravotnej sestre alebo zubnému lekárovi. Tiež ich informujte o vašej liečbe liekom Riximyo.

### Kde môžem získať viac informácií?

Viac informácií získate v písomnej informácii pre používateľa lieku Riximyo.

## Dátum začiatku liečby a kontaktné údaje

Dátum poslednej infúzie: \_\_\_\_\_

Dátum prvej infúzie: \_\_\_\_\_

Meno pacienta: \_\_\_\_\_

Meno lekára: \_\_\_\_\_

Kontaktné údaje lekára: \_\_\_\_\_

Uistite sa, že pri návšteve zdravotníckeho pracovníka máte so sebou zoznam všetkých vašich liekov.

Ak sa u vás vyskytne akýkoľvek vedľajší účinok, obráťte sa na svojho lekára alebo zdravotnú sestru. To sa týka aj akýchkoľvek vedľajších účinkov, ktoré nie sú uvedené v tejto Karte pre pacienta. 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: + 421 2 507 01 206, e-mail: neziaduce.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.

Ak máte akékoľvek otázky k informáciám v tejto karte, obráťte sa, prosím, na svojho lekára alebo zdravotnú sestru.

**Dátum prípravy materiálu:** november 2019, **číslo materiálu:** 16495\_12\_2019\_BIO, **expirácia materiálu:** december 2020.

SANDOZ d.d. – organizačná zložka, Žižkova 22B, 811 02 Bratislava, tel.: 02/50 706 111

ŠÚKL schválil dňa: 9.12.2019

ŠÚKL - Štátny ústav pre kontrolu liečiv

RMP - plán riadenia rizík