

SOLIRIS® (ekulizumab)

Príručka pre pacienta s NMOSD

▼ SOLIRIS® je predmetom ďalšieho monitorovania. To umožní rýchle získanie nových informácií o bezpečnosti.
Môžete prispieť tým, že nahlásite akékoľvek vedľajšie účinky, ak sa u vás vyskytnú.

OBSAH

Slovník pojmov	4
Úvod	5
Čo je SOLIRIS®?	5
Často kladené otázky	6
– Dôležité bezpečnostné informácie	6
– Aké sú príznaky, ktoré ma majú počas liečby varovať?	6
– Musím pred začatím liečby absolvovať nejaké úkony?	7
– Ako prebieha začiatok liečby SOLIRISOM®?	7
Ako sa SOLIRIS® podáva?	8
Hľásenie podozrení na vedľajšie účinky	10
Poznámky	11

SLOVNÍK POJMOV

Gonokoková infekcia

Pohlavné prenosné infekcie spôsobené baktériou *Neisseria gonorrhoeae* (nazývaná aj kvapavka). Môže sa šíriť a spôsobiť rozsiahlu infekciu krvi (sepsu).

Komplementový systém (známy aj ako komplementová kaskáda alebo len komplement)

Súčasť imunitného systému, ktorá ničí baktérie a iné cudzie bunky.

Meningokoková infekcia

Infekcia spôsobená baktériou *Neisseria meningitidis* (nazývaná aj meningokok). Môže vyvoláť meningitídu (zápal mozgových blán) alebo rozsiahlu infekciu krvi (sepsu).

Neuromyelitis optica a jej spektrum ochorení (NMOSD)

NMOSD je extrémne zriedkavé, závažné, oslabujúce, neurologické ochorenie, pri ktorom imunitný systém tela napáda predovšetkým očné nervy a miechu a menej často mozog. Môže mať za následok oslepnutie na jedno oko alebo obe oči, oslabenie alebo ochrnutie nôh alebo rúk, bolestivé kŕče, stratu citlivosti a výrazné zhoršenie aktivít denného života.

ÚVOD

Táto príručka je určená pre dospelých pacientov s neuromyelitis optica a jej spektrom ochorení (NMOSD). V príručke nájdete informácie o SOLIRISE®, spôsobe ako vám ho podajú a o dôležitých bezpečnostných informáciách, o ktorých musíte vedieť.

ČO JE SOLIRIS®?

SOLIRIS® je liek, ktorý sa používa na liečbu dospelých pacientov s NMOSD. Je to typ humanizovanej monoklonálnej protilátky. Protilátky sú látky, ktoré sa v krvi môžu viazať na špecifické ciele. Humanizovaná opisuje fakt, že ide o protilátku vyrobenú tak, aby sa čo najviac ako je možné podobala na ľudské protilátky. Monoklonálna znamená, že celé liečivo pochádza z jednej pôvodnej protilátky, teda všetky protilátky sú presne rovnaké.

Neuromyelitis optica a jej spektrum ochorení (NMOSD) je extrémne zriedkavé, závažné, oslabujúce, neurologické ochorenie, pri ktorom imunitný systém tela napáda predovšetkým očné nervy a miechu a menej často mozog. To môže viesť k poškodeniu hematoencefalickej bariéry (bariéra medzi krvou a mozgom) v centrálnom nervovom systéme a môže mať za následok oslepnutie na jedno oko alebo obe oči, oslabenie alebo ochrnutie nôh alebo rúk, bolestivé kŕče, stratu citlivosti a výrazné zhoršenie aktivít denného života.

SOLIRIS® je protilátku, ktorá sa viaže na jednu časť komplementového systému a tým ju vyraduje z činnosti. Takto SOLIRIS® potláča aktivitu imunitného systému, ktorá je príčinou prejavov a príznakov NMOSD. Kedže NMOSD je chronické ochorenie, SOLIRIS® je určený na dlhodobú liečbu.

ČASTO KLADEMÉ OTÁZKY

AKÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA SA SPÁJAJÚ S POUŽÍVANÍM SOLIRISU®?

DÔLEŽITÉ BEZPEČNOSTNÉ INFORMÁCIE

Kedze SOLIRIS® blokuje časť imunitného systému, jeho používaním sa zvyšuje riziko závažnej infekcie a sepsy, a to najmä druhu baktérie nazývanej *Neisseria meningitidis*. Tá môže vyvolať prípady meningokokovej infekcie (závažná infekcia mozgových blán alebo/a infekcia krví) a iných infekcií spôsobených inými druhami *Neisseria* vrátane diseminovaných gonokokových infekcií.

Takéto infekcie si vyžadujú bezodkladnú a príslušnú starostlivosť, pretože môžu rýchlo spôsobiť smrť alebo ohroziť život alebo mať za následok závažné postihnutie.

Je dôležité, aby ste pochopili opatrenia, čo máte robiť, na zníženie rizika týchto infekcií a ako máte postupovať v prípade podozrenia, že máte infekciu (pozri nižšie).

Ako bezpečnostné opatrenie:

Pred začatím liečby SOLIRISOM® VÁS MUSIA ZAOČKOVAŤ proti meningokokovej infekcii. Ak začnete liečbu SOLIRISOM® v čase kratšom ako 2 týždne po zaočkovaní proti meningitíde, budete musieť užívať antibiotiká počas 2 týždňov po zaočkovaní, aby sa znížilo riziko infekcie baktériou *Neisseria meningitidis*.

Ak je u vás podanie vakcín kontraindikované, budú vám podávať antibiotiká počas celého obdobia liečby alebo počas 2 týždňov odo dňa, kedy Vám mala byť vakcína podaná.

AKÉ SÚ PRÍZNAKY, KTORÉ MAJÚ POČAS LIEČBY VAROVAŤ?

Očkovanie znižuje riziko rozvoja infekcie, ale nevylučuje riziko úplne.

Budete si musieť všímať prejavy a príznaky infekcie a okamžite kontaktovať svojho lekára, ak sa objaví KTORÝKOĽVEK z týchto príznakov:

- Bolesť hlavy s nevoľnosťou alebo vracaním
- Bolesť hlavy so stuhnutosťou šije alebo chrbta
- Horúčka
- Vyrážka
- Zmätenosť
- Závažná bolesť svalov v kombinácii s príznakmi podobnými chrípke
- Citlivosť na svetlo

**AK SA NEMÔŽETE SPOJIŤ SO SVOJÍM LEKÁROM,
CHOĎTE NA POHOTOVOSŤ A UKÁŽTE IM SVOJU
BEZPEČNOSTNÚ KARTU PACIENTA.**

MUSÍM PRED ZAČATÍM LIEČBY PODSTÚPIŤ NEJAKÉ ÚKONY

Pred začatím liečby vám lekár vysvetlí, prečo je dôležité:

- podstúpiť očkovanie proti meningitíde a v niektorých prípadoch užívať špecifické antibiotiká na zníženie rizika infekcie typom baktérie nazývanej *Neisseria meningitidis*.
- oboznámiť sa s príznakmi súvisiacimi s infekciami a čo robiť, ak sa tieto príznaky vyskytnú.
- byť pod starostlivosťou dohľadom lekára v prípade akéhokoľvek prerušenia liečby SOLIRISOM®.

Váš lekár alebo zdravotná sestra musia zabezpečiť, aby ste boli zaočkovaný proti meningokokovej infekcii minimálne 2 týždne pred prvým podaním infúzie. Ak začnete liečbu SOLIRISOM® v čase kratšom ako 2 týždne po zaočkovaní proti meningitíde, váš lekár alebo zdravotná sestra musia zabezpečiť, aby ste užívali antibiotiká počas 2 týždňov po očkovaní na zníženie rizika infekcie baktériou *Neisseria meningitidis*.

Okrem toho vás budú počas celého obdobia liečby pozorne sledovať, či sa u vás nerozvíja meningokoková a iná infekcia.

AKO PREBIEHA ZAČIATOK LIEČBY SOLIRISOM®?

SOLIRIS® vám musí predpísaať lekár.

Dostanete aj štartovací balíček s týmto obsahom:

- **Bezpečnostná karta pacienta:** U pacientov, ktorí sa liečia SOLIRISOM® je veľmi dôležité vedieť rýchlo rozpoznať a liečiť určité druhy infekcií; preto dostanete Bezpečnostnú kartu pacienta, na ktorej sú uvedené konkrétné príznaky, ktoré si máte vždy všímať. Túto kartu máte nosiť celý čas pri sebe a ukázať ju každému lekárovi, ktorého navštívite.
- **Príručka s informáciami pre pacienta s NMOSD.**

AKO SA SOLIRIS® PODÁVA?

SOLIRIS® sa podáva ako **intravenózna infúzia** (podanie roztoku do žily). Infúzia trvá **25 až 45 minút**. Infúziu musí pripraviť a podať lekár alebo iný zdravotnícky pracovník s vhodnou kvalifikáciou.

Tak ako všetky lieky podávané vo forme intravenóznej infúzie, aj SOLIRIS® môže vyvolať okamžité alebo oneskorené reakcie. V takom prípade sa obráťte na svojho lekára.

Vzhľadom na riziko možnej reakcie na infúziu (vrátane alergickej reakcie) budete po každej infúzii sledovaný približne jednu hodinu. Dôsledne dodržiavajte pokyny lekára.

V AKEJ DÁVKE SA SOLIRIS® PODÁVA?

Dospelí:

Úvodná fáza

Počas prvých štyroch týždňov vám lekár každý týždeň podá intravenóznu infúziu nariedeného SOLIRISU®.

Každá infúzia bude obsahovať dávku 900 mg (3 injekčné liekovky po 30 ml) a bude trvať 25 – 45 minút.

Udržiavacia fáza

V piatom týždni vám lekár podá intravenóznu infúziu nariedeného SOLIRISU® v dávke 1200 mg (4 injekčné liekovky po 30 ml) v priebehu 25 – 45 minút.

Po piatom týždni vám lekár bude v rámci dlhodobej liečby podávať každé dva týždne dávku 1200 mg (4 injekčné liekovky po 30 ml).

Je veľmi dôležité, aby sa zabezpečilo, že **nevynecháte**, ani sa **neoneskoríte** na žiadne naplánované podanie SOLIRISU®, aby bolo možné naplno využiť prínosy liečby SOLIRISOM®.

AKO DLHO BUDEM MUSIŤ POUŽÍVAŤ SOLIRIS®?

Kedže NMOSD je chronické ochorenie, SOLIRIS® je určený na dlhodobú liečbu.

Liečbu nesmiete ukončiť bez lekárskeho dohľadu

Ak máte v úmysle ukončiť liečbu SOLIRISOM®, poradte sa najprv so svojím lekárom o možných vedľajších účinkoch a rizikach.

SÚ S POUŽÍVANÍM SOLIRISU® SPOJENÉ NEJAKÉ ĎALŠIE RIZIKÁ?

Riziko infekcie

Vzhľadom na mechanizmus účinku sa má SOLIRIS® podávať opatrne u pacientov s aktívnymi systémovými infekciami.

Môžete mať tiež riziko inej infekcie s baktériami druhu *Neisseria* vrátane disseminovanej gonokokovej infekcie. Ak máte riziko kvapavky (pohlavné prenosné infekcie), pred použitím tohto lieku sa poradte so svojím lekárom alebo lekárnikom.

Alergické reakcie

SOLIRIS® obsahuje bielkovinu a bielkoviny môžu u niektorých ľudí vyvolávať alergické reakcie. Ak po podaní SOLIRISU® spozorujete akokoľvek prejavy alebo príznaky, máte sa poradiť s lekárom.

Užívanie iných liekov

Je dôležité vedieť, že niektoré lieky, ktoré užívate, nemôžete nahradíť inými bez toho, aby ste sa o tom poradili so svojím lekárom. Preto svojho lekára informujte o všetkých liekoch, ktoré užívate.

Starší ľudia

S liečbou pacientov vo veku 65 rokov a starších nie sú žiadne špeciálne opatrenia.

Vedľajšie účinky

SOLIRIS® sa obyčajne dobre znáša. Najčastejšie hlásený vedľajší účinok je bolesť hlavy a najzávažnejší vedľajší účinok je meningokoková infekcia. Bolesti hlavy boli väčšinou mierne a po úvodnej fáze podávania SOLIRISU® odzneli.

HLÁSENIE PODOZRENÍ NA VEDĽAJŠIE ÚČINKY

Ak máte podozrenie, že sa u vás vyskytol akýkolvek vedľajší účinok, obráťte sa na svojho lekára, lekárnika alebo zdravotnú sestru. To sa týka aj akýchkoľvek vedľajších účinkov, ktoré nie sú uvedené v Písomnej informácii pre používateľa.

Podozrenia na vedľajšie účinky môžete hlásiť aj sami priamo na:

Štátny ústav pre kontrolu liečiv
Sekcia klinického skúšania liekov a farmakovigilancie
Kvetná 11, 825 08 Bratislava
tel.: + 421 2 507 01 206
e-mail: neziaduce.ucinky@sukl.sk

Tlačivo na hlásenie podozrenia na vedľajší účinok lieku je na webovej stránke www.sukl.sk v časti

Bezpečnosť liekov/Hlásenie podozrení na nežiaduce účinky liekov.

Formulár na elektronické podávanie hlásení: <https://portal.sukl.sk/eskadra/>.

Hlásením podozrení na vedľajšie účinky môžete prispieť k získaniu ďalších informácií o bezpečnosti tohto lieku.

V hlásení, prosím, uvedte aj názov lieku a číslo šarže, ktorá vám bola podaná, ak ho máte k dispozícii.

Podozrenia na vedľajšie účinky môžete hlásiť aj spoločnosti AstraZeneca AB, o.z., Bratislava, Slovensko, lokálnemu partnerovi Alexionu prostredníctvom: <https://www.contactazmedical.astrazeneca.com>; alebo na e-mail: skpatientsafetymailbox@astrazeneca.com.

V rámci služieb vzdelávania pacientov poskytuje Alexion Europe.

Ak potrebujete ďalšie informácie o SOLIRISE®, kontaktujte spoločnosť AstraZeneca AB, o.z., Bratislava, Slovensko, lokálneho partnera Alexionu prostredníctvom: <https://www.contactazmedical.astrazeneca.com>; alebo na e-mail: skpatientsafetymailbox@astrazeneca.com.

POZNÁMKY



Alexion Europe SAS
103-105 rue Anatole France
92300 Levallois-Perret- FRANCÚZSKO



SOLIRIS® je ochranná známka spoločnosti
Alexion Pharmaceuticals, Inc.
Copyright © 2019, Alexion Pharmaceuticals, Inc.
Všetky práva vyhradené.