

KARTA PACIENTA



Dôležité bezpečnostné informácie pre pacienta užívajúceho Ultomiris®

Ultomiris® môže znižovať schopnosť vášho imunitného systému bojovať proti infekciám, najmä proti meningokokovej infekcii, ktorá si vyžaduje **okamžitú** lekársku pomoc.

Ak pocítite niektorý z nasledovných príznakov, okamžite kontaktujte svojho lekára alebo vyhľadajte lekársku pomoc, najlepšie v nemocnici:

- Bolesť hlavy s nevoľnosťou alebo vracaním
- Bolesť hlavy so stuhnutou šíjou alebo stuhnutým chrbtom
- Horúčka
- Vyrážka
- Zmätenosť
- Bolesť svalov s príznakmi podobnými chrípke
- Oči citlivé na svetlo



Okamžite vyhľadajte lekársku pomoc, ak máte niektorý z týchto prejavov alebo príznakov a ukážte im túto kartu.

Túto kartu noste celý čas pri sebe počas liečby a ešte 8 mesiacov po vašej poslednej dávke Ultomirisu®. Riziko meningokokovej infekcie môže pretrvávať niekoľko mesiacov po vašej poslednej dávke Ultomirisu®.

HLÁSENIE PODOZRENÍ NA VEDĽAJŠIE ÚČINKY

Ak sa u vás vyskytne akýkoľvek vedľajší účinok, obráťte sa na svojho lekára, lekárnik alebo zdravotnú sestru. To sa týka aj akýchkoľvek vedľajších účinkov, ktoré nie sú uvedené v Písomnej informácii pre používateľa. Vedľajšie účinky môžete hlásiť aj 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 nežiaduci 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, uveďte aj názov lieku a číslo šarže, ktorá vám bola podaná, ak ho máte k dispozícii. Podozrenia na vedľajšie účinky môžete tiež hlásiť spoločnosti AstraZeneca AB, o.z., Bratislava, Slovensko, lokálnemu partnerovi Alexionu prostredníctvom: <https://contactazmedical.astrazeneca.com>; alebo zašlite e-mail na: skpatientsafetymailbox@astrazeneca.com.

- ▼ Tento liek je predmetom ďalšieho monitorovania.
To umožní rýchle získanie nových informácií o bezpečnosti.

Číslo verzie: ULT-EURMP3.0-PTSAFCD-SK-v2.0-03/2023

Dátum schválenia: 03/2023

SK-0862

KARTA PACIENTA



Informácie pre ošetrojúceho lekára



Tomuto pacientovi bola predpísaná liečba **Ultomirisom[®]** (ravulizumab), ktorý zvyšuje náchylnosť pacienta na meningokokovú infekciu (*Neisseria meningitidis*) alebo iné bežné infekcie.

- Meningokokové infekcie sa môžu rýchlo stať život ohrozujúcimi alebo smrteľnými, ak sa včas nerozpoznajú a neliečia.
- **V prípade podozrenia na infekciu sa majú tieto prejavy okamžite vyhodnotiť a liečiť vhodnými antibiotikami.**
- Čo najskôr kontaktujte predpisujúceho lekára (pozri nižšie).

Ďalšie informácie o Ultomirise[®] nájdete v kompletnom Súhrne charakteristických vlastností lieku, prostredníctvom:

<https://contactazmedical.astrazeneca.com>; alebo zašlite e-mail na: skpatientsafetymailbox@astrazeneca.com.

V prípade pochybností ohľadom bezpečnosti volajte na:
+421 2 5737 7777.



Pacienti užívajúci Ultomiris[®] majú nosiť túto kartu neustále pri sebe. Ukážte túto kartu každému lekárovi, ktorý sa podieľa na vašej zdravotnej starostlivosti.

Meno pacienta _____

Nemocnica, kde sa pacient lieči _____

Meno lekára _____

Telefónne číslo _____

ALEXION[®]

AstraZeneca 

Ultomiris[®] je registrovaná ochranná známka spoločnosti
Alexion Pharmaceuticals, Inc. Copyright ©2020.
Alexion Pharmaceuticals, Inc. Všetky práva vyhradené.

Číslo verzie: ULT-EURMP3.0-PTSACFD-SK-v2.0-03/2023

Dátum schválenia: 03/2023

SK-0862