

KARTA PRE PACIENTA PRE HYRIMOZ (ADALIMUMAB)

Meno pacienta: _____

Meno lekára: _____

Tel. č. lekára: _____

Táto karta pre pacienta obsahuje dôležité informácie o bezpečnosti, o ktorých musíte vedieť pred, počas a po liečbe liekom Hyrimoz (adalimumab). Prosím, ukážte túto kartu každému lekárovi, ktorý vás lieči (aj v prípade iného ochorenia). Predtým, ako vám začnú podávať Hyrimoz, prečítajte si písomnú informáciu pre používateľa.

Dátum vašej prvej injekcie Hyrimozu: _____

Dávka vašej injekcie Hyrimoz: _____

**Dátum vašej poslednej injekcie Hyrimozu
(ak už neužívate Hyrimoz):** _____

Iné informácie: _____

Je dôležité, aby ste si vy alebo váš lekár zaznamenali obchodný názov (napr. Hyrimoz) a číslo šarže vášho lieku.

Požiadajte svojho lekára, aby vám sem zaznamenal typ a dátum posledného skríningu na tuberkulózu (TBC):

Typ testu: _____

Dátum: _____

Výsledky: _____

Typ testu: _____

Dátum: _____

Výsledky: _____

Prosím, uistite sa, aby ste pri každej návšteve lekára mali so sebou zoznam všetkých ostatných liekov, ktoré užívate. Týka sa to aj akýchkoľvek liekov, ktorých výdaj nie je viazaný na lekársky predpis alebo akejkoľvek alternatívnej/doplňkovej liečby.

Prosím, uveďte sem všetky ostatné lieky, ktoré pravidelne užívate: _____

Prosím, uveďte sem akékoľvek alergie, ktoré máte:

Ak sa u vás vyskytne akýkoľvek vedľajší účinok, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika. 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: + 421 2 507 01 206, e-mail: neziaduce.ucinky@sukl.sk. Tlačivo na hlásenie nežiaduceho účinku je na webovej stránke www.sukl.sk v časti Lieky/Bezpečnosť liečiv. Formulár na elektronické podávanie hlásení: <https://portal.sukl.sk/eskadra/>. Hlásením vedľajších účinkov môžete prispieť k získaniu ďalších informácií o bezpečnosti tohto lieku.

Infekcie

Pred liečbou Hyrimozom:

- Povedzte svojmu lekárovi, ak máte infekciu, aj keď je veľmi slabá.
- Je veľmi dôležité povedať svojmu lekárovi, ak ste niekedy mali TBC alebo ste boli v úzkom kontakte s niekým, kto mal alebo má TBC. Váš lekár vás vyšetří, aby zistil, či máte TBC. Požiadajte svojho lekára, aby zaznamenal typ a dátum posledného skriningu na TBC do karty.

Počas liečby Hyrimozom:

- Okamžite povedzte svojmu lekárovi, ak sa u vás objavia prejavy a príznaky infekcie. Prejavy a príznaky zahŕňajú horúčku, pocit únavy, (pretrvávajúci) kašeľ, dýchavičnosť, úbytok telesnej hmotnosti, nočné potenie, hnačku, nehojace sa rany, problémy so zubami, pocit pálenia pri močení alebo príznaky podobné chrípke.

Rakovina

Pred liečbou Hyrimozom:

- Povedzte svojmu lekárovi, ak máte alebo ste mali akýkoľvek druh rakoviny.

Počas liečby Hyrimozom:

- Okamžite povedzte svojmu lekárovi, ak sa u vás začne prejavovať nočné potenie, opuch lymfatických uzlín (opuchnuté žľazy) v hrdle, podpazuší, slabinách alebo v iných oblastiach, neočakávaný úbytok telesnej hmotnosti, nové kožné lézie alebo zmeny v kožných léziách (ako sú materské znamienka a škvrny), ktoré ste už mali, intenzívne svrbenie v ktorejkoľvek časti tela, ktoré neviete vysvetliť.

Poruchy nervového systému

Pred liečbou Hyrimozom:

- Povedzte svojmu lekárovi, ak máte znečítlivenie alebo brnenie vo vašom tele alebo ak máte problémy, ktoré ovplyvňujú váš nervový systém, ako je skleróza multiplex.

Počas liečby Hyrimozom:

- Okamžite povedzte svojmu lekárovi, ak začnete pociťovať akékoľvek znečítlivenie alebo brnenie vo vašich rukách a chodidlách, alebo ak sa u vás prejavujú zmeny zraku, svalová slabosť alebo neočakávané závraty.

Zlyhávanie srdca

Pred liečbou liekom Hyrimozom:

- Povedzte svojmu lekárovi, ak máte akékoľvek problémy so srdcom, ako je mierne zlyhávanie srdca.

Počas liečby Hyrimozom:

- Okamžite povedzte svojmu lekárovi, ak sa u vás objavia prejavy zlyhávania srdca. Príznaky zahŕňajú dýchavičnosť, opuch nôh, zmeny v srdcovom rytme alebo náhly prírastok hmotnosti.

Tehotenstvo a očkovanie

- Ak ste dostali Hyrimoz počas tehotenstva, je dôležité, aby ste o tom informovali lekára vášho dieťaťa predtým, ako vaše dieťa dostane akúkoľvek vakcínu.
- Vaše dieťa nemá dostať „živú vakcínu“ počas 5 mesiacov po vašej poslednej injekcii Hyrimozu, ktorú ste dostali počas tehotenstva.

Noste so sebou túto kartu ešte 5 mesiacov po vašej poslednej dávke Hyrimozu, alebo v prípade tehotenstva najmenej 6 mesiacov po narodení vášho dieťaťa. Vedľajšie účinky sa môžu objavovať dlhý čas po podaní poslednej dávky.

Dátum prípravy materiálu: február 2019, číslo materiálu: 1111665_02_2019_BIO, expirácia materiálu: december 2019

SANDOZ d.d. – organizačná zložka, Žižkova 22B, 811 02 Bratislava, tel.: 02/50 706 111
Schválené ŠUKL: dňa 31. 8. 2018