

Erelzi (etanercept)

– Bezpečnostná karta pacienta

Táto Bezpečnostná karta pacienta obsahuje dôležité informácie o bezpečnosti, o ktorých musíte vedieť predtým, ako vám bude podaný liek Erelzi a počas liečby liekom Erelzi. Prosím, opýtajte sa svojho lekára, ak týmito informáciami nerozumiete.

- Ukážte túto kartu každému lekárovi, ktorý sa zúčastňuje vašej liečby.
- Ďalšie informácie si prečítajte v Písomnej informácii pre používateľa.
- Túto kartu noste so sebou počas vašej liečby liekom Erelzi a 2 mesiace po poslednej dávke lieku Erelzi, pretože vedľajšie účinky sa môžu prejaviť aj po poslednej dávke lieku Erelzi.

Infekcie

Erelzi môže zvyšovať riziko vzniku infekcií, ktoré môžu byť závažné.

- Nesmiete byť liečený liekom Erelzi, ak máte infekciu. Ak si nie ste istý, opýtajte sa svojho lekára.
- Ak sa u vás vyvinú príznaky infekcie ako horúčka, pretrvávajúci kašeľ, úbytok hmotnosti alebo apatia, okamžite vyhľadajte lekársku pomoc.
- Mali by ste byť vyšetrený na tuberkulózu. Požiadajte svojho lekára, aby zaznamenal dátum a výsledky vášho posledného vyšetrenia na tuberkulózu nižšie:

Vyšetrenie: _____

Dátum: _____

Výsledky: _____

Vyšetrenie: _____

Dátum: _____

Výsledky: _____

- Požiadajte svojho lekára, aby uviedol všetky lieky, ktoré môžu zvýšiť riziko infekcie.

Kongestívne zlyhanie srdca

Ak sa u vás rozvinú príznaky kongestívneho zlyhania srdca alebo zhoršenia prítomného kongestívneho zlyhania srdca ako sú skrátenie dychu, opuch členkov, pretrvávajúci kašeľ alebo únava, okamžite vyhľadajte lekársku pomoc.

Ďalšie informácie (prosím, vyplňte)

Meno pacienta: _____

Meno lekára: _____

Telefónne číslo lekára: _____

Je dôležité, aby ste vy a váš lekár zapísali názov lieku a číslo šarže vášho lieku.

Názov lieku: _____

Číslo šarže: _____

Hlásenie vedľajších účinkov

Ak sa u vás vyskytnú akékoľvek vedľajšie účinky, obráťte sa na svojho lekára, lekárnika alebo zdravotnú sestru. 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 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.