

REBLOZYL® (luspatercept)

Karta pacientky

(Pre ženy, ktoré môžu otehotniť)

Informácie pre pacientku

REBLOZYL (luspatercept) sa nesmie používať počas tehotenstva a 3 mesiace pred otehotnením. REBLOZYL môže poškodiť vaše nenarodené dieťa.

Nepoužívajte REBLOZYL, ak ste tehotná alebo dojčíte, alebo môžete otehotnieť a nepoužívate aspoň jednu vysoko účinnú metódu antikoncepcie.

• Pred začatím liečby REBLOZYLOM:

1. Musíte mať negatívny tehotenský test overený vašim predpisujúcim lekárom.
 2. Počas užívania REBLOZYLU a najmenej 3 mesiace po ukončení liečby REBLOZYLOM musíte prediskutovať účinné metódy antikoncepcie so svojím lekárom a používať aspoň jednu vysoko účinnú metódu antikoncepcie.
- Tehotenský test sa musí opakovať vo vhodných intervaloch.
 - Okamžite oznámte svojmu lekárovi, ak ste tehotná alebo si myslíte, že by ste mohli byť tehotná počas liečby REBLOZYLOM alebo 3 mesiace po ukončení liečby REBLOZYLOM.

Prosím pozrite si zadnú stranu tejto Karty pacientky ohľadom kontaktných informácií na predpisujúceho lekára.

Viac informácií o účinkoch a vedľajších účinkoch REBLOZYLU si, prosím, prečítajte v Písomnej informácii pre používateľa lieku REBLOZYL.

Ohľadom ďalších informácií, alebo ak potrebujete ďalšiu kópiu Karty pacientky, kontaktujte spoločnosť Swixx Biopharma, lokálneho partnera BMS emailom: medinfo.slovakia@swixxbiopharma.com alebo telefonicky na +421-2-20833-600.

Karta pacientky je dostupná aj na stránke www.sukl.sk

Predpísali mi REBLOZYL

Dôležité kontaktné informácie

Môj lekár, ktorý mi predpísal REBLOZYL:

Meno:

Telefónne číslo do ambulancie:

Adresa ambulancie:

VÝZVA NA HLÁSENIE VEDĽAJŠÍCH ÚČINKOV:

Ak máte podozrenie, že sa u vás vyskytol akýkoľvek 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 vigilancie 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 hlásiť aj spoločnosti Swixx Biopharma, s.r.o., Bratislava, tel.: +421-2-20833-600, email: medinfo.slovakia@swixxbiopharma.com.