

KARTA PACIENTA



Dôležité informácie o bezpečnosti pre pacienta liečeného liekom ULTOMIRIS® ▼

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

Ihneď ako pocítite niektorý z nasledujúcich príznakov, musíte okamžite navštíviť svojho lekára alebo vyhľadať lekársku pohotovosť, pokiaľ možno na centrálnom príjme nemocnice:

▼ Tento liek 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.

- bolesť hlavy s nevoľnosťou alebo vracaním
- bolesť hlavy so stuhnutím krku alebo chrbta
- horúčka
- vyrážka
- zmätenosť
- svalová bolesť sprevádzaná chrípkovými príznakmi
- citlivosť očí na svetlo

Túto kartu noste celý čas pri sebe počas liečby a ešte 8 mesiacov po poslednej dávke lieku ULTOMIRIS®.

Riziko meningokokovej infekcie u Vás môže pretrvávať niekoľko mesiacov po poslednej dávke lieku ULTOMIRIS®.



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

HLÁSENIE PODOZRENÍ NA VEDĽAJŠIE ÚČINKY

Ak sa u vás vyskytne akýkoľvek vedľajší účinok, obráťte sa na svojho lekára, lekárnik a 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: neziaduuce.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. Môžete prispieť tým, že nahlásite akékoľvek vedľajšie účinky, ak sa u vás vyskytnú.

KARTA PACIENTA



Informácie pre ošetrojúceho lekára



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

- Pri podozrení na infekciu okamžite vyšetrite pacienta a v prípade potreby začnite vhodnú antibiotickú liečbu.
- Čo najskôr kontaktujte predpisujúceho lekára .

Ďalšie informácie o lieku **ULTOMIRIS®** nájdete v kompletnom Súhrne charakteristických vlastností lieku na stránke Štátneho ústavu pre kontrolu liečiv (<https://www.sukl.sk>); alebo sa môžete obrátiť na držiteľa rozhodnutia o registrácii prostredníctvom: <https://contactazmedical.astrazeneca.com>; alebo zašlite e-mail na: skpatientsafetymailbox@astrazeneca.com

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



Pacienti používajúci **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 _____

Tel. číslo _____