

# ULTOMIRIS® (ravulizumab) ▼

## Príručka pre pacienta, rodičov a zákonných zástupcov pacienta

Paroxyzmálna nočná hemoglobinúria (PNH)

Atypický hemolyticko-uremický syndróm (aHUS)

Generalizovaná myasténia gravis (gMG)

▼ ULTOMIRIS® (ravulizumab) 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.

# OBSAH

<b>1 ÚVOD</b>	<b>3</b>
<b>2 DÔLEŽITÉ BEZPEČNOSTNÉ INFORMÁCIE SPOJENÉ S POUŽÍVANÍM LIEKU ULTOMIRIS®</b>	<b>3</b>
Riziko meningokokovej infekcie	3
Riziko iných infekcií	5
Reakcie na infúziu/alergické reakcie	5
Hematologické abnormality a malignity	5
Tehotenstvo a dojčenie	5
<b>3 AKO DLHO BUDEM MUSIEŤ POUŽÍVAŤ ULTOMIRIS®?</b>	<b>6</b>
<b>Ak prestanete používať ULTOMIRIS® pri PNH</b>	<b>6</b>
<b>Ak prestanete používať ULTOMIRIS® pri aHUS</b>	<b>6</b>
<b>4 DÔLEŽITÉ BEZPEČNOSTNÉ INFORMÁCIE PRE DOJČATÁ A MALÉ DETI POUŽÍVAJÚCE LIEK ULTOMIRIS®</b>	<b>7</b>
Karta detského pacienta	9

# 1 ÚVOD

ULTOMIRIS® sa používa na liečbu dospelých a detských pacientov s:

- paroxyzmálnou nočnou hemoglobínúriou (PNH)
- atypickým hemolyticko-uremickým syndrómom (aHUS)

ULTOMIRIS® sa tiež používa na liečbu dospelých pacientov s:

- refraktérnou generalizovanou myasténiou gravis (gMG)

V príručke nájdete dôležité bezpečnostné informácie o lieku ULTOMIRIS® určené pre dospelých pacientov a rodičov/zákonných zástupcov dojčiat a malých detí, ktorým bol predpísaný ULTOMIRIS®.

ULTOMIRIS® vám musí predpísať lekár.

**Od lekára dostanete nasledujúce edukačné materiály:**

- **Karta pacienta**
  - Je veľmi dôležité vedieť rýchlo rozpoznať a liečiť určité druhy infekcií u pacientov, ktorí sa liečia liekom ULTOMIRIS®; preto dostanete Kartú pacienta, na ktorej sú uvedené konkrétne príznaky, ktoré si máte vždy všímať.
  - Túto kartu máte nosiť celý čas pri sebe počas liečby liekom ULTOMIRIS® a ešte 8 mesiacov od poslednej dávky lieku ULTOMIRIS® a ukázať ju každému lekárovi, ktorého navštívite.
- **Príručka pre pacienta/rodičov/zákonných zástupcov pacienta**, ktorej súčasťou je Karta detského pacienta
- **Písomná informácia pre používateľa lieku ULTOMIRIS®**

Lekár vám ponúkne účasť v registri pre PNH/aHUS. Registráciu do tohto registra zabezpečí lekár.

## 2 DÔLEŽITÉ BEZPEČNOSTNÉ INFORMÁCIE SPOJENÉ S POUŽÍVANÍM LIEKU ULTOMIRIS®

### Riziko meningokokovej infekcie

- **Liečba liekom ULTOMIRIS® môže znížiť vašu prirodzenú odolnosť proti určitému druhu baktérie nazývanej *Neisseria meningitidis*, čím sa môže zvýšiť riziko meningokokovej infekcie. Meningokoková infekcia môže viesť k závažnému opuchu tkanív obklopujúcich mozog a miechu (meningitíde) a/alebo k závažnej infekcii krvi (septikémii, známej aj ako otrava krvi alebo sepsa).**
- **Takéto infekcie si vyžadujú bezodkladnú a primeranú liečbu, pretože sa môžu v krátkom čase stať život ohrozujúcimi, smrteľnými alebo môžu viesť k závažným zdravotným následkom<sup>2</sup>.**

Prosím, prečítajte si Písomnú informáciu pre používateľa lieku ULTOMIRIS®, vrátane informácií týkajúcich sa závažnej meningokokovej infekcie.

Číslo verzie: ULT-EURMP4.0-PTBRO-PARBRO-SK-v1.0-09/2023

Dátum schválenia ŠÚKL: 09/2023

SK-1153

### **Pred začatím liečby liekom ULTOMIRIS®:**

- ▶ Minimálne 2 týždne pred začatím liečby liekom ULTOMIRIS® vás musí lekár zaočkovať proti meningokokovej infekcii. Ak začnete liečbu liekom ULTOMIRIS® v čase kratšom ako 2 týždne po zaočkovaní proti meningitíde, musíte užívať antibiotiká počas 2 týždňov po zaočkovaní, aby sa znížilo riziko infekcie.
- ▶ Očkovanie znižuje riziko rozvoja meningokokovej infekcie, ale nevylučuje riziko úplne. Váš lekár môže zvážiť, či potrebujete ďalšie opatrenia na prevenciu infekcie.
- ▶ Očkovanie alebo preočkovanie môže ďalej aktivovať komplement (časť imunitného systému, ktorá ničí baktérie a iné cudzie bunky), v dôsledku čoho sa u pacientov s ochoreniami sprostredkovanými komplementom môžu vo zvýšenej miere prejavíť prejavy a príznaky ich základného ochorenia.

Ak máte akékoľvek ďalšie otázky týkajúce sa očkovania potrebného pred začatím liečby liekom ULTOMIRIS®, opýtajte sa svojho lekára.

### **Počas liečby liekom ULTOMIRIS®:**

- ▶ Všimajte si prejavy a príznaky meningokokovej infekcie a okamžite kontaktujte svojho lekára, ak sa objaví ktorýkoľvek z týchto príznakov.

### **Prejavy a príznaky meningokokovej infekcie, ktoré si musíte všímať sú:**

- Bolesť hlavy s nevoľnosťou alebo vracaním
  - Bolesť hlavy a horúčka
  - Bolesť hlavy so stuhnutím krku alebo chrbta
  - Horúčka
  - Horúčka a vyrážka
  - Zmätenosť
  - Svalová bolesť sprevádzaná chrípkovými príznakmi
  - Citlivosť očí na svetlo
- ▶ **Noste Kartu pacienta po celý čas trvania liečby liekom ULTOMIRIS® pri sebe a ešte 8 mesiacov po poslednej dávke lieku ULTOMIRIS® a ukážte ju každému lekárovi, ktorého navštívite.**

**Ak sa nemôžete spojiť so svojim lekárom, chodte na pohotovosť a ukážte im svoju Kartu pacienta.**

**Prejavy a príznaky meningitídy sa môžu líšiť u dojčiat a malých detí. Tieto sú popísané v dôležitých bezpečnostných informáciách pre dojčatá a malé deti používajúce ULTOMIRIS® v časti 4 tejto príručky.**

Prosím, prečítajte si Písomnú informáciu pre používateľa lieku ULTOMIRIS®, vrátane informácií týkajúcich sa závažnej meningokokovej infekcie.

Číslo verzie: ULT-EURMP4.0-PTBRO-PARBRO-SK-v1.0-09/2023

Dátum schválenia ŠÚKL: 09/2023

SK-1153

## Riziko iných infekcií

- Liečba liekom ULTOMIRIS® môže znižovať prirodzenú odolnosť na iné bakteriálne infekcie, vrátane pohlavne prenosnej choroby - gonorey (kvapavky).
- Ak máte riziko kvapavky (pohlavne prenosná infekcia), pred použitím tohto lieku sa poradte so svojím lekárom alebo lekárnikom.
- Pacientom vo veku menej ako 18 rokov lekár podá vakcínu proti *Haemophilus influenzae* a pneumokokovým infekciám podľa národných odporúčaní pre očkovanie pre každú vekovú skupinu.
- ULTOMIRIS® sa má podávať opatrne u pacientov s aktívnymi systémovými infekciami.
- Ak máte nejaké infekcie, informujte o tom svojho lekára skôr ako začnete liečbu liekom ULTOMIRIS®.

## Reakcie na infúziu/alergické reakcie

- ULTOMIRIS® obsahuje bielkoviny a bielkoviny môžu u niektorých ľudí vyvolať reakcie na infúziu alebo alergické reakcie (vrátane anafylaxie – závažnej alergickej reakcie).
- Ak po podaní lieku ULTOMIRIS® spozorujete akékoľvek prejavy alebo príznaky alergickej reakcie poradte sa so svojím lekárom.

## Hematologické abnormality a malignity

- Ak ste pacient s PNH, budete sledovaní kvôli hematologickým (krvným) zmenám.
- Laboratórne monitorovanie PNH môže vášho lekára potenciálne upozorniť na hematologické abnormality a malignity (zhubné nádory). Laboratórne monitorovanie PNH bude pokračovať počas liečby liekom ULTOMIRIS® a najmenej 16 týždňov po ukončení liečby liekom ULTOMIRIS®.

## Tehotenstvo a dojčenie

- ULTOMIRIS® sa neodporúča používať počas tehotenstva a u žien, ktoré môžu otehotnieť a neužívajú antikoncepciu.
- Ak ste tehotná alebo dojčíte, ak si myslíte, že ste tehotná alebo ak plánujete otehotnieť, poradte sa so svojím lekárom predtým, ako začnete užívať tento liek.
- Ženy, ktoré môžu otehotnieť, majú používať účinnú antikoncepciu v priebehu liečby a až do 8 mesiacov po liečbe.
- Dojčenie sa má v priebehu liečby liekom ULTOMIRIS® a až do 8 mesiacov po liečbe prerušiť.
- Mužskí pacienti, ktorí používajú ULTOMIRIS®, nemajú počas liečby a až do 8 mesiacov po ukončení liečby splodiť dieťa ani darovať spermie.

## 3 AKO DLHO BUDEM MUSIEŤ POUŽÍVAŤ ULTOMIRIS®?

Kedže máte chronické ochorenie, ULTOMIRIS® je určený na dlhodobú liečbu.

Liečbu nesmiete ukončiť bez toho, aby ste sa najprv o tom poradili so svojim lekárom.

### Ak prestanete používať ULTOMIRIS® pri PNH

Prerušenie alebo ukončenie liečby liekom ULTOMIRIS® môže spôsobiť, že príznaky PNH sa vám vrátia a budú ešte závažnejšie.

Váš lekár s vami prediskutuje možné vedľajšie účinky a vysvetlí vám riziká.

Váš lekár vás bude podrobne sledovať počas najmenej 16 týždňov.

Medzi riziká ukončenia liečby liekom ULTOMIRIS® patrí nárast rozpadu červených krviniek (hemolýza) s týmito následkami:

- zvýšenie hladín laktátdehydrogenázy (LDH), laboratórneho ukazovateľa rozpadu červených krviniek
- významný pokles počtu červených krviniek (anémia)
- tmavý moč
- únava
- bolesť brucha
- dýchavičnosť,
- ťažkosti s prehĺtaním
- erektilná dysfunkcia (impotencia)
- zmätenosť alebo zmena v pozornosti
- bolesť na hrudi alebo angina pectoris
- zvýšenie hladiny kreatinínu v sére (problémy s obličkami)
- trombóza (krvné zrazeniny)

Ak máte ktorýkoľvek z týchto príznakov, obráťte sa na svojho lekára.

### Ak prestanete používať ULTOMIRIS® pri aHUS

Prerušenie alebo ukončenie liečby liekom ULTOMIRIS® môže spôsobiť, že príznaky aHUS sa vám vrátia.

Váš lekár s vami prediskutuje možné vedľajšie účinky a vysvetlí vám riziká.

Váš lekár vás bude podrobne sledovať.

Riziká ukončenia liečby liekom ULTOMIRIS® zahŕňajú väčšie poškodenie malých krvných ciev, ktoré môže spôsobiť:

- výrazný pokles počtu krvných doštičiek (trombocytopenia)
- výrazný nárast rozpadu červených krviniek (anémia)
- zvýšenie hladín laktátdehydrogenázy (LDH), laboratórneho ukazovateľa rozpadu červených krviniek
- znížené močenie (problémy s obličkami)
- vzostup hladiny kreatinínu v sére (problémy s obličkami)
- zmätenosť alebo zmena v pozornosti
- zmena videnia
- bolesť na hrudi alebo angina pectoris
- dýchavičnosť
- bolesť brucha, hnačka
- trombóza (krvné zrazeniny)

Ak máte ktorýkoľvek z týchto príznakov, obráťte sa na svojho lekára.

## 4 DÔLEŽITÉ BEZPEČNOSTNÉ INFORMÁCIE PRE DOJČATÁ A MALÉ DETI POUŽÍVAJÚCE LIEK ULTOMIRIS®

Táto časť príručky je určená pre rodičov/zákonných zástupcov dojčiat a malých detí používajúcich ULTOMIRIS®.

Meningokokové infekcie sú mimoriadne nebezpečné a môžu prejsť do život ohrozujúceho stavu v priebehu niekoľkých hodín. Skoré znaky a príznaky meningitídy môžu zahŕňať:<sup>2,3</sup>

- Horúčka
- Bolesť hlavy
- Vracanie
- Hnačka
- Bolesť svalov
- Žalúdočné kŕče
- Horúčka so studenými rukami a chodidlami

## Časté prejavy a príznaky meningitídy a závažnej infekcie krvi (sepsy) u dojčiat a malých detí<sup>3,4</sup>

- Horúčka, studené ruky a chodidlá
- Nervozita, prejavy nevôle pri opatrovaní
- Zrýchlené dýchanie alebo chrčanie
- Neobvyklý plač, stonanie
- Stuhnutosť šije, svetloplachosť
- Odmietanie stravy a vracanie
- Ospalosť, ochabnutosť, nereagovanie na podnety
- Bledá, flákatá pokožka, škvrny/vyrážky
- Napnutosť alebo vydutie obvykle mäkkého miesta na hlave (fontanela)
- Kríče/záchvaty

U malých detí boli pozorované aj ďalšie prejavy a príznaky popri tých uvedených u dojčiat<sup>4</sup>:

- Závažná bolesť svalov
- Závažná bolesť hlavy
- Zmätenosť
- Podráždenosť

Nečakajte na objavenie sa vyrážky<sup>2,3</sup>. Ak sa objaví akýkoľvek prejav alebo príznak u vášho dieťaťa a zhoršuje sa, okamžite vyhľadajte lekársku pomoc.

**Príznaky meningitídy sa môžu objaviť v akomkoľvek poradí. Niektoré sa nemusia objaviť vôbec. Je veľmi dôležité okamžite vyhľadať lekársku pomoc, ak spozorujete ktorýkoľvek z uvedených prejavov a príznakov.**



## Karta detského pacienta

Karta detského pacienta obsahuje dôležité bezpečnostné informácie, ktoré máte vy alebo ktokoľvek, kto je zodpovedný za starostlivosť o vaše dieťa, poznať po celý čas trvania liečby vášho dieťaťa liekom ULTOMIRIS® a 8 mesiacov po poslednej dávke lieku ULTOMIRIS®.

Vyplňte kartu a ukážte ju každému, kto je zodpovedný za starostlivosť o vaše dieťa (napríklad učiteľ, opatrovatelka, pracovníci strediska dennej starostlivosti). Majte Kartú detského pacienta vždy pri sebe. Ďalšie kópie tejto príručky a Karty detského pacienta sú k dispozícii zadarmo na telefónnom čísle +421 2 5737 7777.

**Informujte osobu zodpovednú za starostlivosť o vaše dieťa, že Karta detského pacienta má byť ukázaná každému zdravotníckemu pracovníkovi, ktorý sa podieľa na liečbe vášho dieťaťa, ak vaše dieťa potrebuje lekársku starostlivosť.**

**Ak spozorujete u dieťaťa ktorýkoľvek z uvedených prejavov a príznakov meningitídy alebo závažnej infekcie krvi (sepsy), okamžite vyhľadajte lekársku pomoc.**

Ak sa nemôžete spojiť s lekárom, choďte **okamžite** na pohotovosť a ukážte im Kartú detského pacienta vášho dieťaťa.



## KARTA DETSKÉHO PACIENTA

### DÔLEŽITÉ INFORMÁCIE PRE OSOBY ZODPOVEDNÉ ZA STAROSTLIVOSŤ O DIEŤA

- Toto dieťa sa v súčasnosti lieči liekom ULTOMIRIS® a môže mať zníženú prirodzenú odolnosť proti infekciám, najmä proti meningokokovým infekciám, ktoré zahŕňajú meningitídu (zápal mozgových blán) a sepsu (známu ako otrava krvi). Ak spozorujete, že dieťa má niektorý z prejavov a príznakov uvedených v tejto karte, ktoré môžu naznačovať závažnú infekciu, okamžite kontaktujte ošetrojúceho lekára.

TU MÔŽETE  
UMIESTNIŤ  
FOTOGRAFIU  
VÁŠHO  
DIEŤAŤA

Meno pacienta: \_\_\_\_\_

Kontaktné informácie rodiča/opatrovateľa: \_\_\_\_\_

Meno lekára: \_\_\_\_\_

Kontaktné informácie lekára: \_\_\_\_\_

Ak sa nemôžete spojiť s ošetrojúcim lekárom vášho dieťaťa, OKAMŽITE choďte s dieťaťom na pohotovosť a ukážte zdravotníckemu personálu túto kartu. Aj keď vaše dieťa prestalo užívať liek ULTOMIRIS®, uchovajte si túto kartu pri sebe po dobu 8 mesiacov od poslednej dávky lieku ULTOMIRIS®.

otočte pre viac informácií →

Prosím, prečítajte si Písomnú informáciu pre používateľa lieku ULTOMIRIS®, vrátane informácií týkajúcich sa závažnej meningokokovej infekcie.

Číslo verzie: ULT-EURMP4.0-PTBRO-PARBRO-SK-v1.0-09/2023

Dátum schválenia ŠÚKL: 09/2023

SK-1153

## POZNÁMKY:

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---

---



- Meningitída sa môže stať život ohrozujúca v priebehu niekoľkých hodín.
- Ak sa objavia **AKÉKOLVEK** prejavy alebo príznaky, okamžite vyhľadajte lekársku pomoc.

### Príznaky meningitídy a septikémie u dojčiat a detí:

#### ČASTÉ PREJAVY A PRÍZNAKY:

- Horúčka, studené ruky a chodidlá
- Stuhnutá šija, odpor proti jasnému svetlu (svetloplachosť)
- Zrýchlené dýchanie alebo chrčanie
- Bledá, škvrnitá koža, škvrny/vyrážky
- Odmietanie jedla a vracanie
- Podráždenosť, nevôľa pri opatrovaní
- Ospalosť, ochablosť, nereagovanie na podnety
- Nezvyčajný plač, stonanie
- Napätá, vypuklá fontanela (miesto na hlavičke, ktoré je obvykle mäkké)
- Kŕče, záchvaty
- Závažná bolesť svalov
- Závažná bolesť hlavy
- Zmätenosť
- Podráždenosť

### DÔLEŽITÉ BEZPEČNOSTNÉ INFORMÁCIE PRE ZDRAVOTNÍCKYCH PRACOVNÍKOV

Tomuto pacientovi bola predpísaná liečba liekom ULTOMIRIS®. ULTOMIRIS® je protilátka, ktorá inhibuje aktiváciu koncového komplementu. Kvôli mechanizmu účinku používanie lieku ULTOMIRIS® zvyšuje náchylnosť pacienta na meningokokové infekcie (*Neisseria meningitidis*).

Pred začatím liečby má byť tento pacient zaočkovaný proti meningokokovým infekciám, môže však byť stále náchylný na meningokokové infekcie alebo iné všeobecné infekcie. Je dôležité, aby ste pozorne monitorovali výskyt skorých príznakov meningokokovej infekcie, okamžite vyhodnotili, či je podozrenie na infekciu a v prípade potreby začali liečbu antibiotikami.

U niektorých pacientov sa vyskytli reakcie na infúziu po podaní lieku ULTOMIRIS®. Časté celkové poruchy alebo reakcie v mieste podania infúzie zahŕňajú bolesť na hrudi, zimnicu, únavu, asténiu, reakcie na infúziu, edém a pyrexiu. Viac informácií o lieku ULTOMIRIS® nájdete v Súhrne charakteristických vlastností lieku. V prípade pochybností ohľadom bezpečnosti volajte na: +421 2 5737 7777.

Prosím, prečítajte si Písomnú informáciu pre používateľa lieku ULTOMIRIS®, vrátane informácií týkajúcich sa závažnej meningokokovej infekcie.

Číslo verzie: ULT-EURMP4.0-PTBRO-PARBRO-SK-v1.0-09/2023

Dátum schválenia ŠÚKL: 09/2023

SK-1153

## Hlásenie podozrení na vedľajšie účinky

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 klinického skúšania liekov a farmakovigilancie

Kvetná 11, 825 08 Bratislava

tel.: + 421 2 507 01 206

e-mail: [neziaduce.ucinky@sukl.sk](mailto:neziaduce.ucinky@sukl.sk)

Tlačivo na hlásenie podozrenia na vedľajší účinok lieku je na webovej stránke [www.sukl.sk](http://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.

▼ 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.

Podozrenia na nežiaduce účinky môžete hlásiť aj spoločnosti AstraZeneca AB, o.z.,

Bratislava, Slovensko, lokálnemu partnerovi držiteľa rozhodnutia o registrácii

lieku – Alexion.

AstraZeneca AB, o.z.

Lazaretská 12, 811 08 Bratislava

<https://www.contactazmedical.astrazeneca.com>

E-mail: [skpatientsafetymailbox@astrazeneca](mailto:skpatientsafetymailbox@astrazeneca)

### ODKAZY

1. ULTOMIRIS® (ravulizumab) Súhrn charakteristických vlastností lieku (SPC).
2. Meningitis explained. Meningitis Now website. Available at: <https://www.meningitisnow.org/meningitis-explained/after-meningitis/> (Accessed: 04 November 2022).
3. Signs and symptoms of meningitis in babies and toddlers. Meningitis Now website. Available at: <https://www.meningitisnow.org/meningitis-explained/signs-and-symptoms/signs-and-symptoms-babies-and-toddlers/> (Accessed: 04 November 2022).
4. Meningitis symptoms in children. Meningitis Now website. Available at: <https://www.meningitisnow.org/meningitis-explained/signs-and-symptoms/signs-and-symptoms-children/> (Accessed: 04 November 2022)

Prosím, prečítajte si Písomnú informáciu pre používateľa lieku ULTOMIRIS®, vrátane informácií týkajúcich sa závažnej meningokokovej infekcie.

Číslo verzie: ULT-EURMP4.0-PTBRO-PARBRO-SK-v1.0-09/2023

Dátum schválenia ŠÚKL: 09/2023

SK-1153

