

КАРТИЧКА ЗА ПАЦИЕНТОТ



Важни безбедносни информации за пациенти кои го примаат лекот
Ултомирис (ravulizumab) ▾

▼ Овој лек подлежи на дополнително следење. Ова ќе овозможи брза идентификација на нови безбедносни информации. Може да помогнете со пријавување на било кои несакани дејства кои би можеле да се јават.

Ултомирис може да ја намали способноста на имуниот систем во борбата против инфекции, посебно менингококна инфекција, која бара итна медицинска помош.

Доколку имате било кој од следните симптоми, морате веднаш да го информирате вашиот лекар или да побарате итна медицинска помош, по можност во поголем центар за итна медицинска помош:

- главоболка со мачнина и повраќање
- главоболка со вкочанет врат или грб
- треска
- осип
- збунетост
- болка во мускули со симптоми слични на грип
- осетливост на очите од светлина



Веднаш побарајте итна медицинска помош ако имате било кој од наведените знаци или симптоми и покажете ја оваа картичка.

Ностете ја оваа картичка со вас во текот на лекувањето и уште 8 месеци по последната доза на лекот Ултомирис. Ризикот од менингококна инфекција може да постои и неколку месеци по последната доза на лекот Ултомирис.



КАРТИЧКА ЗА ПАЦИЕНТОТ



Информации за лекарот кој го спроведува лекувањето



На овој пациент му е пропишано лекување со лекот Ултомирипс (ravulizumab), кој ја зголемува склоноста на пациентот кон менингококна инфекција (*Neisseria meningitidis*) и други општи инфекции.

- Менингококните инфекции можат брзо да станат опасни по живот или смртоносни доколку рано не се препознат и лекуват
- Во случај на сомнек за инфекција веднаш направете проценка и по потреба воведете лекување со соодветни антибиотици
- Колку што е можно побрзо контактирајте го лекарот кој го пропишал лекот (контакт податоците се наведени подолу)

За повеќе информации за лекот Ултомирип прочитајте го Збирниот извештај за особините на лекот достапен на <https://lekovi.zdravstvo.gov.mk/drugsregister/overview> или контактирајте го носителот на одобрението за ставање на лек во промет: Амикус фарма дооел на телефон: 02 3286 400 или e-mail: medinfo.northmacedonia@swixxbiopharma.com



Пациентите кои примаат Ултомирип треба секогаш да ја носат оваа картичка со себе. Покажете ја оваа картичка на секој лекар кој е вклучен во вашето лекување.



Име и презиме на пациентот _____

Болница каде се лекува пациентот _____

Име и презиме на лекарот _____

Број на телефон _____

Доколку добиете некое несакано дејство разговарајте со вашиот лекар. Ова ги вклучува и сите можни несакани дејства кои не се наведени во упатството за пациентот. Несаканите дејства од лековите може да ги пријавите и во Националниот центар за фармаковигиланца при Агенцијата за лекови и медицински средства (ул.Св.Кирил и Методиј бр.54 кат 1) или по електронски пат преку веб страната на Агенцијата <http://malmed.gov.mk/> или до носителот на одобрението за ставање на лекот во промет: Амикус Фарма дооел, бул. Партизански Одреди бр. 62 ламела Џ, мезанин бр. 3, влез 1, 1000 Скопје, Северна Македонија, телефон: 02 3286 400, e-пошта: medinfo.northmacedonia@swixxbiopharma.com, одговорно лице за фармаковигиланца: Ксенија Мицкова Димитрова, телефон: 070 276 973, e-пошта: ksepija.mickova-dimitrova@swixxbiopharma.com.

Верзија 3, јуни 2024