

Брошура за пациентот

Livmarli (maralixabat) ▼



БРОШУРА ЗА ПАЦИЕНТОТ

Livmarli (maralixabat) ▼

Оваа брошура претставува едукативен материјал за лекот Livmarli со цел дополнително минимизирање на важни одбрани ризици.

Без промотивна содржина.

Информациите наведени во овој едукативен материјал не ги заменуваат информациите наведени во Упатството за употреба на лекот кое се наоѓа во секое пакување на овој лек. За целосни информации пред употребата на лекот прочитајте го упатството за употреба на лекот (достапно во секое пакување од лекот).



БРОШУРА ЗА ПАЦИЕНТОТ

Livmarli (maralixabat) ▼

▼ Овој лек е предмет на дополнително следење. Со ова се овозможува брзо откривање на нови безбедносни информации. Вие можете да помогнете во тоа со пријавување на секој сомнеж за несакани дејства. За начинот на пријавување видете подолу (на крајот од оваа брошура).

Овој едукативен материјал можете да го најдете на веб-страницата на Агенцијата за лекови и медицински средства (МАЛМЕД) во делот за Фармаковигиланца/Безбедносни информации за лекови/Управување со ризик на <https://malmed.gov.mk/управување-со-ризик>



БРОШУРА ЗА ПАЦИЕНТОТ

Livmarli (maralixabat) ▼

Ова брошура е наменета е за пациенти на кои им е препишан лекот Livmarli за третман на прогресивна фамилијарна интрахепатална холестаза (англиски- Progressive Familial Intrahepatic Cholestasis, PFIC) и за нивните родители или старатели. Во ова брошура лекарот ќе го евидентира **датумот на секоја употреба**, тежината на пациентот, пресметаната доза, волуменот и големината на шприцот кој треба да се употребува, по што брошурата ќе му ја даде на пациентот/старателот како би се обезбедила сигурна и ефикасна употреба на лекот Livmarli и правилно справување со можниот ризик од погрешно дозирање.



ИМЕ И ПРЕЗИМЕ НА ПАЦИЕНТОТ:

ДАТУМ НА РАЃАЊЕ:

ДАТУМ И ПОЧЕТОК НА ЛЕКУВАЊЕТО:

ИМЕ И ПРЕЗИМЕ НА ЛЕКАРОТ:

БРОШУРА ЗА ПАЦИЕНТОТ

Livmarli (maralixabat) ▼

Оваа табела треба да ја пополнуваат
само здравствени работници:

Датум на почеток на употребата на лекот	Датум на завршување на употребата на лекот	Тежина на пациент (кг)	Доза на лекот Livmarli	Волумен што треба да се даде (ml) и фреквенција (еднаш или двапати дневно)	Големина на употребениот шприц (0,5 ml / 1 ml/ 3 ml)



БРОШУРА ЗА ПАЦИЕНТОТ

Livmarli (maraliksibat) ▼



БРОШУРА ЗА ПАЦИЕНТОТ

Livmarli (maralixibat) ▼

Пријавување на несакани дејства

Доколку забележите било какво несакано дејство, потребно е да ги информирате вашиот лекар, фармацевт или медицински сестра. Ова ги вклучува и сите можни несакани дејства кои не се наведени во упатство за употреба. Несаканите дејства од лекот можете да ги пријавите директно 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/>. Со пријавување на несаканите дејства можете да помогнете во проценката на безбедноста на овој лек.

Дополнително несаканите дејства од лекот можете да ги пријавите и до носителот на одобрението за увоз:

ИНО-МЕДИКС ДОО – Скопје
ул. Јордан Хаџиконстантинов-Цинот бр. 19-5
1000 Скопје, Р. Северна Македонија
Контакт: Ангела Мирческа Јаневска
Одговорно лице за фармаковигиланца
тел: 075/782-713
е-пошта: angela@ino-medix.mk



Livmarli ▼

(maralixabat) перорален раствор