



Важни безбедносни информации за пациентите кои примаат ENSPRYNG[®] (satralizumab)

Картичка за пациентот

Покажете ја оваа картичка на било кој лекар вклучен во Вашето лекување.

Контакт информации

Име на пациентот :

Име на докторот:

Телефонски број на докторот:

Датум на почеток на третман со Enspryng[®]:

▼ Овој лек подлежи на дополнително следење. Ова ќе овозможи брза идентификација на нови безбедносни информации. Вие можете да помогнете со пријавување на секоја несакана реакција која што може да ја добиете



Ensprung® може да Ве направи помалку отпорни на инфекции.

Веднаш повикајте го Вашиот лекар ако се чувствувате лошо или имате знаци на инфекција (со или без треска) како што се:

- треска, чувство на замор, болки во мускулите, кашлица што нема да исчезне или болки во грлото
- црвенило на кожата, оток, осетливост, болка или замор на Вашето тело
- дијареа, болки во стомакот или чувство на гадење
- печење при мокрење или мокрење почесто од вообичаено

Тоа е затоа што можеби ќе треба да ја одложите следната доза на Ensprung® ако во тоа време имате инфекција (дури и настинка).

Информации за докторот што лекува

На овој пациент му е препишан Ensprung® (satralizumab) - што може да го направи поподложен на инфекции.

- Веднаш проценете ако постои сомнеж за инфекција
- Ensprung® може да го намали нивото на некои тестови што се користат за проценка на потенцијална инфекција на пр. број на неутрофили во крвта, Ц-реактивен протеин..
- **Контактирајте го докторот кој го препишал лекот што е можно поскоро** - можеби ќе треба да го одложат давањето на Ensprung додека не се контролира инфекцијата.



За повеќе информации во врска со лекот ENSPRYNG®(satralizumab) прочитајте во упатството за употреба на лекот кое е достапно на страната на Агенцијата за лекови и медицински средства (МАЛМЕД) <https://lekovi.zdravstvo.gov.mk/drugsregister/overview>

Пријавување на несакани дејства

Ве молиме пријавете го секој сомнеж за несакани дејства од лекот ENSPRYNG кај Вашиот лекар. Ова ги вклучува и сите можни несакани дејства кои не се наведени во упатството за употреба на лекот. 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, Скопје) или по електронски пат преку веб страната на Агенцијата <http://malmed.gov.mk/>.

Дополнително, несаканите дејства од овој лек можете да ги пријавите и на носителот на одобрението за ставање на лекот во промет во Република Северна Македонија:

РОШ Македонија ДООЕЛ Скопје
Адреса: ул. Максим Горки 13 кат 3
1000 Скопје, Р. Северна Македонија
Контакт: Панче Карапанов
Одговорно лице за фармаковигиланца
Тел: 070/261461
e-mail: pance.karapanov@roche.com

Картичка за пациент верзија 1.0.1



