

Картичка за пациенти кои користат лекови што содржат етанерцепт

Оваа картичка претставува едукативен материјал кој е задолжителен како услов за ставање во промет на лекови што содржат етанерцепт, со цел дополнително да се минимизираат важните избрани ризици.

Без промотивна содржина.

Информациите наведени во овој едукативен материјал не ги заменуваат оние наведени во упатството за употреба, кое е вклучено во секое пакување на лекот што содржи етанерцепт. Лековите што содржат етанерцепт може да се најдат во промет под различни заштитени имиња. За целосни информации пред употреба на лекот, прочитајте го упатството за употреба (достапно во секое пакување на лекот и на <https://malmed.gov.mk/регистар-на-лекови>).

Овој едукативен материјал можете се најде на веб-страницата на Агенцијата за лекови и медицински средства (МАЛМЕД) во делот фармаковигиланца/управување со ризик (<https://malmed.gov.mk/управување-со-ризик>).

Оваа картичка содржи важни безбедносни информации за кои треба да знаете пред да го примите лекот етанерцепт и за време на третманот со лекот етанерцепт.

Ако не ги разбирате овие информации, замолете го Вашиот лекар да ви објасни.

- Покажете ја оваа картичка на секој лекар вклучен во Вашето лекување.
- За повеќе информации прочитајте го упатството за употреба за лекот етанерцепт.
- Носете ја оваа картичка со Вас уште 2 месеци по последната доза на лекот етанерцепт, бидејќи несакани реакции може да се појават одкако ќе ја примите последната доза на лекот етанерцепт.

Важно е Вие и Вашиот лекар да го запишете заштитеното име и бројот на серијата на лекот кој го употребувате.

Инфекции

Етанерцепт може да го зголеми ризикот од добивање инфекции, кои можат да бидат сериозни.

- Не смеете да го примате лекот етанерцепт ако имате инфекција. Ако не сте сигурни, прашајте го Вашиот лекар.
- Веднаш побарајте лекарска помош доколку Ви се појават знаци на инфекции, како што се треска, постојана кашлица, губење на телесната тежина или безволност.
- Мора да се тестирате за туберкулоза (ТБЦ). Замолете го Вашиот лекар да го запише датумот и резултатот за Вашето последно тестирање за ТБЦ на оваа картичка:



Тест: _____

Датум: _____

Резултат: _____

Тест: _____

Датум: _____

Резултат: _____

- Замовете го Вашиот лекар да ги наведе другите лекови кои ги земате, а кои може да го зголемат ризикот од инфекции

_____	_____
_____	_____
_____	_____

Други информации (Ве молиме пополнете)

Име на пациентот: _____

Име на лекарот: _____

Телефон на лекарот: _____

Пријавување на несакани реакции:

Ако забележите било каква несакана реакција потребно е да го известите Вашиот лекар, фармацевт или медицинска сестра. Тоа ја вклучува и секоја можна несакана реакција која не е наведена во упатството за употреба на лекот. Несаканите реакции од лекот можете да ги пријавите 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/>.

Дополнително несаканите реакции од лекот може да ги пријавите и кај носителот на одобрението за ставање на лекот во промет во Република Северна Македонија:

ЛЕК - СКОПЈЕ ЛЕК Д.Д. ЉУБЉАНА ДООЕЛ - Скопје

ул. Перо Наков бр.33, Скопје, Р.Северна Македонија

Контакт: Наташа Живкова одговорно лице за фармаковигиланца

телефон: 071 341682

е-пошта: natasa.zivkova@sandoz.com

