

Kartica s upozorenjima za bolesnike kod primjene lijeka Enspryng[®] (satralizumab)▼

Ova kartica predstavlja edukacijski materijal koji je obavezan kao uvjet za stavljanje lijeka Enspryng[®] (satralizumab) u promet, u cilju dodatne minimizacije važnih odabranih rizika.

Bez promidžbenog sadržaja.

Informacije navedene u ovom edukacijskom materijalu ne zamjenjuju one navedene u uputi o lijeku koja je priložena svakom pakiranju ovog lijeka. Za potpune informacije prije primjene lijeka pročitajte uputu o lijeku (dostupna u svakom pakiranju lijeka i na www.halmed.hr/Lijekovi/Baza-lijekova).

▼ Ovaj je lijek pod dodatnim praćenjem. Time se omogućuje brzo otkrivanje novih sigurnosnih informacija. Prijavom svih sumnji na nuspojavu i Vi možete pomoći. Upute za prijavljivanje dostupne su na www.halmed.hr.

Ovaj edukacijski materijal možete pronaći na internetskim stranicama Agencije za lijekove i medicinske proizvode (HALMED) pod poveznicom Farmakovigilancija/Mjere minimizacije rizika.

! Pokažite ovu karticu svakom liječniku koji sudjeluje u Vašem liječenju.

SAŽETAK VAŽNIH RIZIKA I PREPORUČENIH POSTUPAKA ZA NJIHOVU PREVENCIJU I/ILI MINIMALIZACIJU

Enspryng[®] može smanjiti Vašu sposobnost da se obranite od infekcija.

Odmah se javite svom liječniku ako se osjećate loše ili imate znakove infekcije (**uz vrućicu ili bez nje**) kao što su:

- zimica, umor, bolovi u mišićima, kašalj koji ne prolazi ili grlobolja
- crvenilo kože, oticanje, osjetljivost na dodir, bol ili ranice na tijelu
- proljev, bol u trbuhu ili mučnina
- žarenje pri mokrenju ili učestalije mokrenje nego inače

Naime, možda ćete morati **odgoditi primjenu sljedeće doze lijeka Enspryng[®]** ako u tom trenutku imate infekciju (čak i prehladu).

Informacije za nadležnog liječnika

Ovom je bolesniku propisan lijek Enspryng[®] (satralizumab) - **zbog čega može biti podložniji infekciji.**

- U slučaju sumnje na infekciju odmah provedite ocjenu bolesnika.
- Enspryng[®] može sniziti vrijednosti nekih parametara koji služe za utvrđivanje moguće infekcije, npr. broj neutrofila u krvi, razinu C-reaktivnog proteina.
- **Kontaktirajte liječnika koji je propisao lijek** što je prije moguće – možda će morati odgoditi primjenu lijeka Enspryng[®] dok se infekcija ne stavi pod kontrolu.

Za više informacija o lijeku Enspryng[®] pročitajte Sažetak opisa svojstava lijeka koji je dostupan na adresi www.halmed.hr.

Kontakt tvrtke – nazovite: 01 4722 333.

Kontaktne informacije

Ime bolesnika:.....

Ime liječnika:.....

Telefonski broj liječnika:.....

Datum uvođenja lijeka Enspryng[®]:.....

Prijavljivanje nuspojava

Ako primijetite bilo koju nuspojavu, potrebno je obavijestiti liječnika, ljekarnika ili medicinsku sestru. To uključuje i svaku moguću nuspojavu koja nije navedena u uputi o lijeku. Nuspojave možete prijaviti izravno putem nacionalnog sustava za prijavu nuspojava: Agenciji za lijekove i medicinske proizvode (HALMED) putem internetske stranice www.halmed.hr ili potražite HALMED aplikaciju putem Google Play ili Apple App Store trgovine. Prijavljivanjem nuspojava možete pridonijeti u procjeni sigurnosti ovog lijeka.