

 **INFLIXIMAB**

Název léčivého přípravku

Infliximabum

Karta pacienta

Jméno pacienta

Jméno lékaře

Telefonní číslo lékaře

Název pracoviště

Tato karta pacienta obsahuje důležité informace o bezpečnosti, které je třeba znát před zahájením a v průběhu léčby přípravkem obsahujícím infliximab.

Ukažte tuto kartu každému lékaři, který Vás léčí.

Předtím, než začnete tento lék používat, si, prosím, pečlivě přečtěte příbalovou informaci o přípravku, který Vám byl předepsán.

Datum zahájení
léčby infliximabem:.....

Aktuální podání přípravku:.....

Je důležité, abyste spolu s Vaším lékařem zaznamenali název léčivého přípravku a číslo šarže Vašeho léku.

Požádejte svého lékaře, aby níže vyplnil typ a datum posledního (posledních) vyšetření na tuberkulózu (TBC):

Vyšetření:.....

Datum:.....

Výsledek:.....

Dbejte, prosím, na to, abyste při každé návštěvě lékaře měl(a) u sebe seznam všech ostatních léků, které užíváte.

Seznam alergií:

Seznam ostatních léků:

Podrobnosti o hlášení najdete na:
<http://www.olecich.cz/hlaseni-pro-sukl/nahlasit-nezadouci-ucinek>

Adresa pro zasílání:

Státní ústav pro kontrolu léčiv,
odbor farmakovigilance,
Šrobárova 48, 100 41 Praha 10,
email: farmakovigilance@sukl.cz

Infekce

Před zahájením léčby infliximabem

- Informujte svého lékaře, pokud trpíte nějakou infekcí, i kdyby se jednalo o velmi mírnou infekci.
- Je velmi důležité sdělit svému lékaři, pokud jste někdy měl(a) TBC nebo byl(a) v blízkém kontaktu s někým, kdo měl TBC. Váš lékař Vás vyšetří, zda netrpíte TBC. Požádejte svého lékaře, aby vyplnil typ a datum posledního (posledních) vyšetření na TBC do této karty.
- Sdělte svému lékaři, pokud trpíte hepatitidou B nebo zda víte, či máte podezření, že jste přenašečem viru hepatitidy B.

Během léčby infliximabem

Jestliže se u Vás objeví příznaky infekce, oznamte to neprodleně svému lékaři. Mezi tyto příznaky patří horečka, únava, (přetrvávající) kašel, dušnost, úbytek tělesné hmotnosti, noční pocení, průjem, rány, problémy se zuby, pálení při močení nebo chřipkové příznaky.

Těhotenství, kojení a očkování

V případě, že Vám byl infliximab podán během těhotenství, nebo v období, kdy kojíte, je důležité, abyste o tom informovala dětského lékaře předtím, než Vaše dítě dostane jakoukoli očkovací látku. Vaše dítě nesmí být očkováno „živou vakcínou“, jako je BCG (používaná k prevenci tuberkulózy) během 12 měsíců po narození nebo během období, kdy kojíte, pokud dětský lékař nedoporučí jinak.

Noste tuto kartu u sebe po dobu 4 měsíců po podání poslední dávky infliximabu, nebo v případě těhotenství po dobu 12 měsíců po narození Vašeho dítěte. Nežádoucí účinky se mohou objevit za dlouhou dobu po poslední dávce přípravku.

Schváleno SUKL, 03/2022, verze 04

CZ-MAB-00010

 **INFLIXIMAB**