

KARTICA ZA BOLESNIKA

Hympavzi (marstacimab) ▼

Ova Kartica predstavlja edukacijski materijal koji je obavezan kao uvjet za stavljanje lijeka Hympavzi 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. Lijekovi koji sadrže marstacimab mogu biti na tržištu pod različitim nazivima. 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) u dijelu Farmakovigilancija/Mjere minimizacije rizika.

Uvijek nosite ovu karticu sa sobom. **POKAŽITE OVU KARTICU** svim zdravstvenim radnicima koji su uključeni u Vaše liječenje, uključujući odlazak na hitni prijem.

VAŽNE SIGURNOSNE INFORMACIJE ZA BOLESNIKE LIJEČENE LIJEKOM HYMPAVZI

Koja je najvažnija informacija koju trebam znati o lijeku Hympavzi?

Lijek Hympavzi je lijek koji se koristi za sprječavanje ili smanjenje krvarenja u bolesnika u dobi od 12 godina i starijih, tjelesne težine najmanje 35 kg, koji boluju od:

- hemofilije A (urođeni nedostatak faktora VIII)
 - u kojih se nisu razvili inhibitori faktora VIII s teškom bolešću (kada je razina faktora VIII u krvi niža od 1 %), ili
 - u kojih su se razvili inhibitori faktora VIII
- hemofilije B (urođeni nedostatak faktora IX)
 - u kojih se nisu razvili inhibitori faktora IX s teškom bolešću (kada je razina faktora IX u krvi niža od 1 %), ili
 - u kojih su se razvili inhibitori faktora IX.

Lijek Hympavzi povećava sposobnost zgrušavanja Vaše krvi. Poznato je da lijek Hympavzi i njemu slični lijekovi uzrokuju nastanak krvnih ugrušaka (tromboza) u krvnim žilama te da, ako se oslobodi, krvni ugrušak može putovati krvotokom i dovesti do začepljenja u drugoj krvnoj žili (takozvani tromboembolijski događaj). Ovisno o mjestu nastajanja i ozbiljnosti, tromboembolijski događaji mogu ugroziti život ili biti smrtonosni.

Rizik od nastanka krvnih ugrušaka (tromboembolijskih događaja) može biti povećan u perioperativnom razdoblju (razdoblju koje obuhvaća vrijeme prije, tijekom i nakon operacije).

ZA BOLESNIKA

PRESTANITE primjenjivati lijek Hympavzi i odmah se obratite svom liječniku ako primijetite bilo kakve simptome moguće pojave krvnog ugruška, uključujući sljedeće nuspojave:

- | | |
|--|---|
| <ul style="list-style-type: none">• oticanje ili bol u rukama ili nogama• crvenilo ili promjena boje Vaših ruku ili nogu• nedostatak zraka• bol u prsnom košu ili gornjem dijelu leđa• osjećaj nesvjestice | <ul style="list-style-type: none">• ubrzan puls• utrnulost lica• glavobolja• bol ili oticanje oka• poteškoće s vidom• iskašljavanje krvi |
|--|---|

VAŽNO JE ZAPAMTITI SLJEDEĆE: Ako imate bilo koji od navedenih simptoma, prestanite primjenjivati lijek Hympavzi i odmah kontaktirajte svog liječnika ili zatražite hitnu medicinsku pomoć! To nisu svi simptomi moguće pojave krvnog ugruška. Svakako obavijestite svog liječnika ako imate bilo kakve simptome koji Vas muče ili koji se ne povlače. Svakako obavijestite svog liječnika da uzimate lijek Hympavzi (marstacimab) ako imate zakazan bilo kakav kirurški zahvat.

INFORMACIJE O BOLESNIKU I LIJEČNIKU KOJI PROVODI LIJEČENJE

Liječnik koji provodi Vaše liječenje treba za Vas ispuniti podatke za identifikaciju bolesnika, podatke o lijeku i liječenju te svoje kontakt podatke. Uvijek nosite ovu karticu sa sobom i pokažite je medicinskom osoblju u slučaju hitnosti.

Ime i prezime bolesnika:

Datum početka liječenja lijekom Hymvapvi:

Ime i prezime kontakta za hitne slučajeve:

Broj telefona kontakta za hitne slučajeve:

Ime i prezime liječnika koji propisuje lijek:

Kontakt podaci liječnika koji propisuje lijek:

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 Agenciji za lijekove i medicinske proizvode (HALMED) putem internetske stranice www.halmed.hr. Prijavljivanjem nuspojava možete pridonijeti u procjeni sigurnosti ovog lijeka.



Pfizer Croatia d.o.o.
Slavonska avenija 6 · 10000 Zagreb · Hrvatska · Tel: 013908777 · Fax: 013908770