

KARTICA ZA BOLESNIKA



Važne sigurnosne informacije za bolesnike koji primaju lijek Ultomiris (ravulizumab)

Ultomiris može smanjiti sposobnost imunosnog sustava u borbi protiv infekcija, **osobito meningokokne infekcije, koja zahtijeva hitnu medicinsku pomoć**.

Ako imate bilo koji od sljedećih simptoma, morate **odmah obavijestiti svojeg liječnika ili potražiti hitnu medicinsku skrb, po mogućnosti u većem centru za hitnu medicinsku pomoć**:

- glavobolja praćena mučninom ili povraćanjem
- glavobolja praćena vrućicom
- glavobolja s ukočenim vratom ili ukočenim leđima
- vrućica
- vrućica i osip
- smetenost
- bol u mišićima sa simptomima nalik gripi
- osjetljivost očiju na svjetlost.



Odmah potražite hitnu medicinsku pomoć ako imate bilo koji od navedenih znakova ili simptoma i pokažite ovu karticu.

Nosite ovu karticu sa sobom cijelo vrijeme tijekom liječenja i još 8 mjeseci nakon posljednje doze lijeka Ultomiris. Rizik od meningokokne infekcije može postojati i nekoliko tjedana nakon posljednje doze lijeka Ultomiris.

Informacije za zdravstvene radnike

- Ovom je bolesniku propisana terapija lijekom Ultomiris (ravulizumab), kojom se povećava osjetljivost bolesnika na meningokoknu infekciju (*Neisseria meningitidis*).
- Svi bolesnici moraju biti cijepljeni najmanje 2 tjedna prije početka liječenja lijekom Ultomiris. Bolesnici u kojih liječenje započne u manje od 2 tjedna nakon primanja cjepiva protiv meningokoka moraju uzimati antibiotike do 2 tjedna nakon cijepljenja.
- Bolesnici moraju biti cijepljeni i ponovno cijepljeni sukladno važećim nacionalnim smjernicama za cijepljenje.
- Meningokokne infekcije mogu vrlo brzo postati opasne po život ili smrtonosne ako se rano ne prepoznaju i liječe rano.
- **Odmah procijenite ako se sumnja na infekciju i po potrebi liječite odgovarajućim antibioticima.**
- Čim prije se obratite liječniku koji propisuje terapiju (u nastavku).

Više informacija o lijeku Ultomiris potražite u sažetku opisa svojstava lijeka ili kontaktirajte tvrtku AstraZeneca d.o.o. Kontakt podaci: Ulica Vjekoslava Heinzela 70, 10 000 Zagreb
Tel. 01 4628 000
E-mail: MedicalInformationCRO@astrazeneca.com
www.astrazeneca.com

Ime i prezime bolesnika _____

Bolnica u kojoj se bolesnik liječi _____

Ime i prezime liječnika _____

Broj telefona _____

Datum(i) cijepljenja _____

Datum početka terapije lijekom Ultomiris _____

Informacije o cijepljenju protiv meningokokne infekcije:

Zaštićeni naziv cjepiva	Serogrupa cjepiva	Broj doze	Datum	Primarna serija / Doza docjepljivanja	Primljena antibiotska profilaksa ako se terapija lijekom Ultomiris započne manje od 2 tjedna nakon cijepljenja
					<input type="checkbox"/> Nije primjenjivo <input type="checkbox"/> Da, datum početka: _____
					<input type="checkbox"/> Nije primjenjivo <input type="checkbox"/> Da, datum početka: _____
					<input type="checkbox"/> Nije primjenjivo <input type="checkbox"/> Da, datum početka: _____

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. Prijavlivanjem nuspojava možete pridonijeti u procjeni sigurnosti ovog lijeka.