

REBLOZYL® (Iuspatercept)

Kartica za bolesnicu (samo za žene koje mogu zatrudnjeti)

Ova kartica predstavlja edukacijski materijal koji je obavezan kao uvjet za stavljanje lijeka Reblozyl 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 edukacijski materijal možete pronaći na internetskim stranicama Agencije za lijekove i medicinske proizvode (HALMED) u dijelu Farmakovigilancija/Mjere minimizacije rizika.

Kartica za bolesnicu

REBLOZYL (luspatercept) se ne smije koristiti tijekom trudnoće i 3 mjeseca prije trudnoće.
REBLOZYL može naštetiti Vašem nerođenom djetetu

Molimo pogledajte poledinu ove kartice za kontakt podatke
Vašeg liječnika.

Nemojte koristiti REBLOZYL ako ste trudni ili dojite, ili biste mogli zatrudnjeti, a ne koristite barem jednu visokoučinkovitu metodu kontracepcije.

Za više informacija o učincima i nuspojavama lijeka REBLOZYL, molimo pogledajte Uputu o lijeku REBLOZYL.

- **Prije početka liječenja lijekom REBLOZYL:**

1. Morate imati negativan rezultat testa na trudnoću kojeg je potvrdio Vaš liječnik.
 2. Morate razgovarati sa svojim liječnikom o učinkovitim metodama kontracepcije i o korištenju barem jedne visokoučinkovite metode kontracepcije tijekom liječenja lijekom REBLOZYL i još najmanje 3 mjeseca nakon prekida liječenja lijekom REBLOZYL.
- Test na trudnoću mora se ponavljati u odgovarajućim intervalima.
 - Odmah obavijestite svog liječnika ako ste trudni ili mislite da biste mogli biti trudni tijekom liječenja lijekom REBLOZYL ili unutar 3 mjeseca nakon prestanka liječenja lijekom REBLOZYL.

Propisan mi je lijek REBLOZYL

Važne kontakt informacije

Liječnik, koji mi je propisao lijek REBLOZYL:

Ime i prezime:

Broj telefona:

Adresa zdravstvene ustanove:

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.