

KARTELA E PACIENTIT



Informacion i rëndësishëm sigurie për pacientët që marrin Soliris (eculizumab)

Soliris mund të zvogëlojë efektivitetin e sistemit imunitar në luftime kundër infeksioneve, veçanërisht infeksioneve meningokokale që kërkojnë kujdes të menjëhershëm mjekësor. Nëse keni ndonjë nga simptomat e mëposhtme, duhet t'i tregoni menjëherë mjekut tuaj ose të kërkonti kujdes mjekësor urgjent, mundësisht në një qendër të madhe mjekësore të urgjencës:

- një dhimbje koke shoqëruar me të përziera ose të vjella
- dhimbje koke me ngurtësi në qafë ose shpinë
- ethe
- skuqje
- shpërqendrim
- dhimbje muskulore me simptomat si gripi
- ndjeshmëria e syve ndaj dritës



Kërkoni kujdes të menjëhershëm mjekësor nëse keni ndonjë nga shenjat ose simptomat e listuara dhe tregoni këtë kartelë.

Edhe nëse ndaloni marrjen e Soliris, mbajeni këtë kartelë 3 muaj pas marrjes së dozës së fundit të Soliris. Rreziku nga një infeksion meningokokal mund të zgjasë për disa javë pas dozës së fundit të Soliris.

KARTELA E PACIENTIT



Informacion për mjekun kurues



Këtij pacienti i'u dha terapia me Soliris (eculizumab), e cila rrit ndjeshmërinë e pacientit ndaj infeksionit meningokokal (*Neisseria meningitidis*) ose infeksione të tjera të përgjithshme.

- Infeksionet meningokokale shumë shpejt mund të bëhen kërcënuese për jetën ose vdekjeprurëse nëse nuk njihen dhe shërohen herët
- Menjëherë vlerësoni dyshimet për infeksion dhe sipas nevojës trajtoni me antibiotikë të përshtatshëm
- Kontaktoni mjekun që ju përshkruan terapinë sa më shpejt të jetë e mundur (më poshtë)

Më shumë informacion rreth Soliris mund të gjendet në përmbledhjen e karakteristikave të barit ose ju lutem kontaktoni kompaninë AstraZeneca d.o.o

Kontakti:

Radnička cesta 80

10 000 Zagreb

Telefoni: 01 4628 000

E-mail: MedicalInformationCRO@astrazeneca.com

www.astrazeneca.com



Pacientët që marrin Soliris duhet gjithmonë të bartin këtë kartelë. Tregoni këtë kartelë të gjithëve mjekëve që marrin pjesë në trajtimin tuaj.

Emri dhe mbiemri i pacientit _____

Spitali ku trajtohet pacienti _____

Emri dhe mbiemri i mjekut _____

Nr. telefonit _____

Data e vaksinimit

Nëse vëreni ndonjë efekt anësor, duhet të informoni mjekun, farmacistin ose infermieren tuaj. Kjo përfshin çdo efekt anësor të mundshëm që nuk është i shënuar në udhëzimet e barnave. Ju mund të raportoni efektet anësore drejtpërdrejt përmes sistemit kombëtar për raportimin e efekteve anësore: në Agjencinë për Barnat dhe Produktet Mjekësore (HALMED) nëpërmjet faqes së internetit www.halmed.hr ose kërkonte për aplikacionin HALMED nëpërmjet Google Play ose Apple App Store. Duke raportuar efektet anësore, ju mund të kontribuoni në vlerësimin e sigurisë së këtij bari.



Version 1, March 2024, RS-5225

KARTICA ZA BOLESNIKA



Važne sigurnosne informacije za bolesnike koji uzimaju Soliris (ekulizumab)

Soliris može smanjiti učinkovitost 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 s ukočenim vratom ili leđima
- vrućica
- 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.

Čak i ako prestanete uzimati Soliris, zadržite ovu karticu 3 mjeseca nakon uzimanja posljednje doze lijeka Soliris. Rizik od meningokokne infekcije može postojati i nekoliko tjedana nakon posljednje doze lijeka Soliris.

KARTICA ZA BOLESNIKA



Informacije za liječnika koji provodi liječenje



Ovom je bolesniku propisana terapija lijekom Soliris (ekulizumab) kojom se povećava sklonost bolesnika meningokoknoj infekciji (*Neisseria meningitidis*) ili drugim općim infekcijama.

- Meningokokne infekcije mogu vrlo brzo postati opasne po život ili smrtonosne ako se rano ne prepoznaju i liječe
- **Odmah procijenite sumnju na infekciju i po potrebi liječite odgovarajućim antibioticima**
- Čim prije se obratite liječniku koji propisuje terapiju (u nastavku)

Više informacija o lijeku Soliris potražite u sažetku opisa svojstava lijeka ili kontaktirajte tvrtku AstraZeneca d.o.o.

Kontakt podaci:

Radnička cesta 80

10 000 Zagreb

Tel. 01 4628 000

E-mail: MedicalInformationCRO@astrazeneca.com

www.astrazeneca.com



Bolesnici koji uzimaju Soliris moraju uvijek nositi ovu karticu. Pokažite ovu karticu svakom liječniku koji sudjeluje u vašem liječenju.

Ime i prezime bolesnika _____

Bolnica u kojoj se bolesnik liječi _____

Ime i prezime liječnika _____

Br. telefona _____

Datum cijepljenja _____

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. Prijavlivanjem nuspojava možete pridonijeti u procjeni sigurnosti ovog lijeka.

SOLIRIS®
(ekulizumab)

ALEXION®
AstraZeneca Rare Disease

AstraZeneca 