

Datë: 29.03.2024

Letër drejtuar profesionistëve shëndetësor për Materialet Informuese të barit Soliris 300 mg koncentrat për tretësirë për infuzion me substancë aktive eculizumab

Të nderuar/a profesionist shëndetësor,

Kompania AstraZeneca në bashkëpunim me Medical Group shpk dëshiron t'ju informojë për materialet edukative informuese të barit Soliris 300 mg koncentrat për tretësirë për infuzion me substancë aktive eculizumab.

Ju lutemi lexoni dhe zbatoni informacionin e bashkëngjitur me këtë letër nga materiali edukativ i përditësuar që përmban dokumentet e mëposhtme në dy gjuhët lokale:

- Udhëzues për pacientët/prindërit/kujdestarët me informacionet me rëndësi rreth sigurisë së përdorimit të barit Soliris (eculizumab)

- Udhëzues për profesionistët e kujdesit shëndetësor për të minimizuar rrezikun gjatë trajtimit me Soliris (eculizumab)

- Kartelen e Pacientit me informacione të rëndësishme të sigurisë për pacientët që marrin Soliris (eculizumab)

Nëse dëshironi të raportoni efektet e padëshiruara, keni nevojë për informacion shtesë mjekësor, ju lutemi kontaktoni:

Dr.Elfe Kutllovci

Personi përgjegjës lokal për farmakovigilencë

Tel: +383 44 403 707

Email: ekutllovci@medicalgroup-ks.com

Ju lutem raportoni çdo dyshim të një efekti të padëshiruar në Departamentin e Farmakovigjilencës në AKPPM, duke plotësuar formularin e raportimit për reaksion anësor që mund ta shkarkoni në webfaqen e AKPPM-së (<https://akppm.com/en>) dhe ta dërgoni në njërën nga mënyrat e mëposhtme:

Në mënyrë elektronike: info@akppm-rks.gov

Me postë: AKPPM
Rrethi i Spitalit p.n. (Q.K.U.K)
10000 Prishtinë, Kosovë

Me faks: +383 38 512 243

Me respekt,



Dr. Elfete Kutllovci

Personi përgjegjës lokal për farmakovigjilencë

Medical Group