


SOLIRIS®
(eculizumab)

Soliris® je obchodní známka firmy Alexion Pharmaceuticals, Inc. Všechna práva vyhrazena.
Copyright © 2007, Alexion Pharmaceuticals, Inc.


ALEXION

Datum očkování

Telefonní číslo

Jméno lékaře

Nemocnice

Jméno pacienta

Bezpečnostní informační karta pacienta

INFORMACE PRO LÉKAŘE

Tomuto pacientovi byla předepsána léčba přípravkem SOLIRIS® (eculizumab).

SOLIRIS® je monoklonální protilátka inhibující aktivaci terminálního komplementu. Svým mechanismem působení zvyšuje SOLIRIS® pacientovu náchylnost k meningokokové infekci (*Neisseria meningitidis*). Před zahájením léčby měl být sice pacient očkován meningokokovou vakcínou, ale i tak může být stále náchylný k meningokokovým infekcím nebo k jiným celkovým infekcím. Je třeba bedlivě sledovat, zda se u pacienta neobjeví rané příznaky meningokokové infekce, v případě podezření je okamžitě vyhodnotit a podle situace nasadit antibiotika. Pacient by měl být neprodleně informován o těchto známkách a příznacích a rovněž o tom, jakým způsobem lze vyhledat okamžitou lékařskou pomoc. Pro další informace odkazujeme na SPC.

Bližší informace o přípravku SOLIRIS® si lze vyžádat na e-mailové adrese:

medicalinformation.europe@alxn.com

V případě, že je třeba se poradit o bezpečnosti léku, volejte na číslo: 800701185

PHYSICIAN INFORMATION

This patient was prescribed Soliris® (eculizumab) therapy.

Soliris® is a monoclonal antibody inhibiting terminal complement activation. Due to its mechanism of action, the use of Soliris® increases the patient's susceptibility to meningococcal infection (*Neisseria meningitidis*). Before beginning the treatment, this patient should have received a meningococcal vaccine but may still be susceptible to meningococcal infections or other general infections.

You should carefully monitor the emergence of early signs of meningococcal infection, evaluate immediately if infection is suspected and treat with antibiotics if necessary. You should inform your patient of these signs and symptoms and steps taken to seek medical care immediately. Please refer to the SmPC.

For more information about SOLIRIS®, email:

medicalinformation.europe@alxn.com

In case of safety concerns, call: 800701185

V této bezpečnostní kartě jsou uvedeny důležité bezpečnostní informace, jichž si musíte být vědom/á předtím, než Vám bude přípravek SOLIRIS® podán, a i potom v průběhu celé léčby. Kartu ukažte každému lékaři, který vás bude ošetřovat.

Léčbou přípravkem SOLIRIS® se může snížit vaše přirozená odolnost vůči infekcím, zejména vůči určitým organismům, které způsobují meningitidu. Pokud byste pocítovali kterýkoli z níže uvedených příznaků, spojte se okamžitě telefonicky se svým lékařem (tel _____):

- **nepříjemná bolest hlavy s nevolností nebo zvracením;**
- **nepříjemná bolest hlavy se ztuhnutím šíje nebo zad;**
- **horečka;**
- **horečka a kožní vyrážka;**
- **zmatenost;**
- **silná bolest svalů v kombinaci s příznaky chřipkovitého onemocnění;**
- **citlivost na světlo.**

Nedaří-li se Vám zastihnout Vašeho lékaře, dostavte se na jakoukoliv ambulanci nebo na pohotovost a ukažte tuto kartu. Kartu si u sebe ponechte ještě 3 měsíce po poslední dávce přípravku SOLIRIS®, protože jeho vedlejší účinky se mohou objevit za dlouhou dobu po podání poslední dávky.

Poznámky
