

KARTA S UPOZORNĚNÍM PRO PACIENTA PROTELOS®

Vážená pacientko/Vážený paciente,

Lékař Vám předepsal přípravek **Protelos® (stroncium-ranelát)** k léčbě závažné osteoporózy.

Zároveň Vám vydal tuto kartu pacienta s vyplněnými základními údaji. Karta pacienta obsahuje **důležité bezpečnostní informace** o možných nežádoucích účincích, o kterých byste měl(a) vědět před zahájením a v průběhu léčby přípravkem Protelos®.

- Prosím, předložte tuto kartu lékaři nebo zdravotní sestře, který(á) se podílí na Vaší léčbě, při každém kontrolním vyšetření a požádejte ho/ji o její vyplnění.
- Prosím, přečtěte si příbalovou informaci, která je součástí každého balení přípravku Protelos®, obsahuje podrobnější údaje.

Pokud zaznamenáte kterýkoli z uvedených nežádoucích účinků, prosím, neprodleně se poraďte se svým lékařem.

Jméno lékaře:

Telefonní číslo lékaře:

Jméno pacienta:

Co byste měl(a) vědět předtím, než začnete přípravek Protelos® užívat

Přípravek Protelos® může zvýšit kardiovaskulární riziko, riziko žilní trombózy a riziko alergické reakce.

Neužívejte Protelos®:

- Jestliže u Vás byl diagnostikován srdeční infarkt nebo angina pectoris (ucpání krevních cév do srdce) nebo cévní mozková příhoda (ucpání krevních cév do mozku) nebo transitorní ischemická ataka (dočasné omezení krevního přítoku do mozku; také známé jako „malá cévní mozková příhoda“).
- Jestliže máte nebo jste měl(a) problémy s krevním oběhem na nohou (onemocnění periferních tepen) nebo jestliže jste prodělal(a) chirurgický zákrok na tepnách nohou.
- Jestliže máte vysoký krevní tlak neupravený léčbou.
- Jestliže máte nebo jste měl(a) krevní sraženinu (např. v krevních cévách ve Vašich končetinách nebo v plicích).
- Jestliže jste trvale nepohyblivý(á) nebo na nějaký čas vázán(a) na invalidní vozík, nebo upoután(a) na lůžko, nebo jestliže máte podstoupit operaci nebo se zotavujete po operaci. Riziko žilní trombózy (krevní sraženina v končetinách nebo v plicích) může být zvýšeno v případě delší nepohyblivosti.
- Jestliže jste alergický(á) na stroncium-ranelát nebo na kteroukoliv další složku přípravku Protelos®.

Jestliže **během léčby** přípravkem **Protelos®** zaznamenáte kterýkoli z následujících příznaků, **ihned vyhledejte lékařskou pomoc**:

- Náhle vzniklá silná bolest na hrudi, která může vystřelovat do levé paže, čelisti, žaludku, zad a/nebo ramenou, jelikož se může jednat o projevy srdečního infarktu. Mezi další příznaky může patřit nevolnost/zvracení, pocení, dušnost, bušení srdce, (extrémní) únava a/nebo závrať.
- Bolestivé otoky nohou, náhlá bolest na hrudi nebo obtížné dýchání, jelikož se může jednat o projevy krevní sraženiny v nohou nebo v plicích.
- Jakoukoli alergickou reakci, např. otok obličeje, jazyka nebo hrdla, obtíže při dýchání nebo polykání, kožní vyrážka (např. načervenalé terčovité skvrny nebo kruhové skvrny často s centrálně lokalizovanými puchýři na trupu, nebo příznaky připomínající chřipku a vyrážka na obličeji).

V takovém případě musíte ihned přestat přípravek Protelos® užívat.

Před použitím přípravku Protelos® se poraďte se svým lékařem, případně lékárníkem:

- Jestliže jste ohrožen(a) srdečním onemocněním, tedy v případě, že máte vysoký krevní tlak, vysokou hladinu cholesterolu, cukrovku a/nebo kouříte.
- U pacientů s vysokým rizikem srdečního onemocnění může často dojít k srdečnímu infarktu.
- Jestliže jste ohrožen(a) krevními sraženinami.

V průběhu léčby přípravkem Protelos® bude lékař
pravidelně v intervalu 6 až 12 měsíců kontrolovat
Vaše srdce a krevní cévy.

Datum zahájení léčby:

□□/□□/ 20□□

Kontrolní návštěva:

□□/□□/ 20□□

□□/□□/ 20□□

□□/□□/ 20□□

□□/□□/ 20□□