

Pokud se u Vás vyskytne kterýkoli z nežádoucích účinků, sdělte to svému lékaři nebo lékárníkovi. **Nežádoucí účinky můžete hlásit také přímo Prostřednictvím národního systému hlášení.** Podrobnosti o hlášení najdete na: <http://www.olecich.cz/hlaseni-pro-sukl/mahlasit-nezadouci-ucinek>  
Adresa pro zaslání je Státní ústav pro kontrolu léčiv, oddělení farmakovigilance, Šrobárova 48, Praha 10, 100 41, email: [farmakovigilance@sukl.cz](mailto:farmakovigilance@sukl.cz).

**Chiesi**  
People and ideas for innovation in healthcare  
Chiesi Farmaceutici S.p.A.  
Via Palermo 26, 43122 Parma, Itálie



## Envarsus<sup>®</sup> Karta pacienta

▼ Tento přípravek podléhá dalšímu sledování. To umožní rychlé získání nových informací o bezpečnosti. Můžete přispět tím, že nahlásíte jakékoli nežádoucí účinky, které se u Vás vyskytnou.

Jméno pacienta:

Jméno lékaře

Telefonní číslo lékaře, kontakt na pracoviště

### Envarsus 0,75 mg tablety s prodlouženým uvolňováním Tacrolimusum v dávkovacím režimu 1x denně

V současné době užíváte přípravek **ENVARBUS** ve formě tablet s **prodlouženým uvolňováním**, které obsahují takrolimus - lék používaný po transplantaci ledvin nebo jater k léčbě nebo prevenci odmítnutí transplantovaného orgánu. Je důležité mít neustále na paměti, že užíváte takrolimus právě v lékové formě přípravku **ENVARBUS**, protože různé léky obsahující také takrolimus, mohou uvolňovat odlišné množství takrolimu; pokud zaměníte přípravek **ENVARBUS** za jiné léčivé přípravky obsahující takrolimus, může tato záměna buď vést k projevům nežádoucích účinků nebo léčivý přípravek nebude správně působit. V nejhorším případě, pokud lék nebude řádně užíván a nebudou dodržovány pokyny ošetřujícího lékaře, Váš transplantovaný orgán může úplně přestat plnit svou funkci. Nezaměňujte přípravek **ENVARBUS** za přípravek jiné značky, pokud vám to nedoporučí lékař nebo změna nebude provedena pod jeho dohledem. Přípravek **ENVARBUS** užívejte jednou denně, pokaždé ve stejnou denní dobu, aby se zabránilo vynechání dávky. Tuto kartu noste vždy s sebou a ukažte ji každému, kdo se bude podílet na vaší zdravotní péči (lékař, lékárník). Každý lék může mít nežádoucí účinky. Pokud máte obavy z možných nežádoucích účinků, obraťte se prosím na transplantační centrum nebo na svého lékaře nebo lékárníka, kteří vám mohou poskytnout nejlepší doporučení ohledně vaší léčby. Nepřestávejte užívat svůj lék. *Úplné informace pro pacienta jsou uvedeny v příbalové informaci k přípravku **ENVARBUS**.*

## ENVARBUS-PATIENTENPASS

LAND: TSschechien / CZ

FORMAT: 81 x 50 mm    DATUM/VERSION: 11. 6. 2015 - 1

SCHRIFT: HELVETICA 6,0 - 11,0 PUNKT

FARBE(N):  CYAN     MAGENTA     GELB     SCHWARZ

