



Název léčivého přípravku

Infliximabum

Karta pacienta

Jméno pacienta

Jméno lékaře

Telefonní číslo lékaře

Název pracoviště

Tato karta obsahuje důležité informace o bezpečnosti, které je třeba znát před zahájením a v průběhu léčby přípravkem obsahujícím infliximab.

Ukažte tuto kartu každému lékaři, který Vás léčí.

Předtím, než začnete tento lék používat, si, prosím, pečlivě přečtěte příbalovou informaci přípravku, který Vám byl předepsán.

Datum zahájení
léčby infliximabem:.....

Aktuální podání přípravku:.....

Je důležité, abyste spolu s Vaším lékařem zaznamenali název léčivého přípravku a číslo šarže Vašeho léku.

Požádejte svého lékaře, aby níže vyplnil typ a datum posledního (posledních) vyšetření na tuberkulózu (TBC):

Vyšetření:.....

Datum:.....

Výsledek:.....

Dbejte, prosím, na to, abyste při každé návštěvě lékaře měl(a) u sebe seznam všech ostatních léků, které užíváte.

Seznam alergií:

Seznam ostatních léků:

▼ 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.

Podrobnosti o hlášení najdete na:
<http://www.olecich.cz/hlaseni-pro-sukl/nahlasit-nezadouci-ucinek>

Adresa pro zaslání:
Státní ústav pro kontrolu léčiv, oddělení farmakovigilance, Šrobárova 48, 100 41 Praha 10, email: farmakovigilance@sukl.cz

Infekce

Před zahájením léčby infliximabem

- Informujte svého lékaře, pokud trpíte nějakou infekcí, i kdyby se jednalo o velmi mírnou infekci.

- Je velmi důležité informovat svého lékaře, pokud jste někdy měl(a) TBC nebo byl(a) v blízkém kontaktu s někým, kdo měl TBC. Váš lékař Vás vyšetří, zda netrpíte TBC. Požádejte svého lékaře, aby vyplnil typ a datum posledního (posledních) vyšetření na TBC do této karty.

- Pokud trpíte hepatitidou B nebo víte či máte podezření, že jste přenašečem viru hepatitidy B, informujte svého lékaře.

Během léčby infliximabem

Jestliže se u Vás objeví příznaky infekce, oznamte to neprodleně svému lékaři. Mezi tyto příznaky patří horečka, únava, (dlouhotrvající) kašel, dušnost, úbytek tělesné hmotnosti, noční pocení, průjem, rány, problémy se zuby, pálení při močení nebo chřipkové příznaky.

Srdeční selhání

Před zahájením léčby infliximabem

Informujte svého lékaře, jestliže trpíte jakýmkoli srdečními obtížemi, např. mírným srdečním selháním.

Během léčby infliximabem

Jestliže se u Vás objeví příznaky srdečních obtíží, oznamte to neprodleně svému lékaři. Mezi příznaky patří dušnost, otoky nohou nebo změny srdečního rytmu.

Těhotenství a očkování

V případě, že Vám byl infliximab podán během těhotenství, je důležité, abyste o tom informovala dětského lékaře předtím, než Vaše dítě dostane jakoukoli očkovač látku. Vaše dítě nesmí být očkováno „živou vakcínou“, jako je BCG (používaná k prevenci tuberkulózy) během 6 měsíců po narození.

Noste tuto kartu u sebe po dobu 4 měsíců po dávce infliximabu, nebo v případě těhotenství po dobu alespoň 6 měsíců po narození Vašeho dítěte. Nežádoucí účinky se mohou objevit za dlouhou dobu po poslední dávce přípravku.

Léčba u dětí

Infliximab by měl být používán pouze u dětí léčených pro Crohnovu chorobu nebo ulcerózní kolitidu ve věku 6 let nebo starší.

Ve srovnání s dospělými se u dětí používajících infliximab častěji rozvinula infekce.

- Děti musí dostat doporučená očkování před zahájením léčby infliximabem.

Schváleno SUKL, 02/12/2016, verze 01

The logo for INFLIXIMAB features a stylized flag with horizontal stripes in blue, orange, and green, followed by the word "INFLIXIMAB" in a bold, black, sans-serif font.