

Strana 1 (Čeština) Pacientská karta Ruconest™

Prosím, ukažte tuto kartu ošetřujícímu zdravotnickému pracovníkovi.

Riziko hypersenzitivní reakce na stopy králičích proteinů - opatření pro používání

Ruconest™ (Konestat alfa)

Tomuto pacientovi byl za účelem léčby akutních záchvatů vrozeného angioedému předepsán přípravek Ruconest™. Ruconest™ je rekombinantní inhibitor C1 esterázy pocházející z mléka transgenních králíků a obsahuje stopy králičích bílkovin. Před zahájením léčby tento pacient podstoupil vyšetření na IgE protilátky proti králičí srsti s negativním výsledkem. Toto vyšetření je třeba opakovat jednou ročně nebo po 10 podáních, podle toho, co nastane jako první, nebo pokud se objeví příznaky alergie na králíky.

Při léčbě tohoto pacienta vždy dodržujte následující postup:

1. Sledujte, zda pacient nevykazuje klinické známky a příznaky hypersenzitivity.
2. V případech anafylaktické reakce nebo šoku okamžitě poskytněte lékařskou pomoc.
3. Informujte pacienta o obvyklých známkách hypersenzitivní reakce, např. kopřivka, generalizovaná kopřivka, pocit tíže na hrudi, dušnost (sípání), hypotenze a anafylaxe, i o tom, že pokud se některý z těchto příznaků objeví, měl by upozornit zdravotnického pracovníka. Vysvětlete pacientovi rozdíl mezi hypersenzitivní reakcí a záchvatem vrozeného angioedému.
4. Požádejte pacienta, aby tuto kartu měl vždy u sebe a ukazoval ji zdravotnickému pracovníkovi, který bude jeho akutní záchvaty vrozeného angioedému léčit.

Další informace získáte prostudováním vzdělávacích materiálů a Souhrnu údajů o přípravku nebo kontaktováním místního zástupce Swedish Orphan Biovitrum na tel. č.: +420257222034

Strana 2 (Čeština na zadní straně)

Trpím vrozeným angioedémem (HAE)

Jméno pacienta _____

Rodné číslo _____

Hmotnost _____

Můj specialista nebo centrum zabývající se HAE:

Jméno _____

Telefon _____

Byl u mě diagnostikován vrozený angioedém (HAE), který se manifestuje opakovanými otoky způsobenými nedostatkem endogenního inhibitoru C1 esterázy. Pokud nebudu správně léčen, záchvaty vrozeného angioedému mohou závažně ohrozit mé zdraví, pokud se otoky objeví v místech, jako je orofarynx nebo hrtan.

Přípravek Ruconest™ obdržím pouze pokud byly výsledky mého vyšetření na IgE protilátky proti králičí srsti negativní

Datum a výsledek mého vyšetření na IgE protilátky proti králičí srsti

Datum _____

Výsledek _____

Datum a dávka přípravku Ruconest™ použítá během předchozích podání:

Č. podání a datum mm/dd/rr	Dávka	Č. podání a datum mm/dd/rr	Dávka
1	j.	6	j.
2	j.	7	j.
3	j.	8	j.
4	j.	9	j.
5	j.	10	j.

Po 10. podání přípravku Ruconest™, nebo pokud jste byli vyšetřeni na IgE před více než rokem, nebo pokud se domníváte, že se u vás rozvinula alergie na králíky, navštivte lékaře a nechte se znovu vyšetřit na IgE. Další informace získáte prostudováním příbalové informace.