

Tuto kartu noste u sebe ještě 3 měsíce po poslední dávce přípravku RoACTEMRA®, protože nežadoucí účinky se mohou objevit až za nějakou dobu po poslední dávce.

Telefon lékaře:

Jméno lékaře:

Jméno rodiče/opatrovníka:

Jméno pacienta/ky:

* Mějte s sebou při každé návštěvě lékaře také seznam všech Vašich ostatních léků.

Datum další plánované aplikace:

Datum poslední aplikace:

Zahájení léčby:

Údaje o léčbě přípravkem RoACTEMRA®.*



Karta pacienta léčeného přípravkem RoACTEMRA®

Tato karta pacienta obsahuje důležité bezpečnostní informace, které byste měl(a) Vy nebo rodiče/opatrovníci dětí užívajících RoACTEMRu znát před zahájením i během léčby přípravkem RoACTEMRA®.

- Ukažte tuto kartu každému lékaři, který Vás nebo Vaše dítě léčí.
- Pro více informací si přečtěte brožuru *Co byste měli vědět o přípravku RoACTEMRA®* a příbalovou informaci přípravku RoACTEMRA®.

Infekce

Přípravek RoACTEMRA® zvyšuje riziko vzniku infekcí, které, pokud se neléčí, mohou být závažné. Navíc se některé dříve prodělané infekce mohou objevit znovu.

- Vy nebo Vaše dítě byste neměl(a) být léčen(a) přípravkem RoACTEMRA®, pokud trpíte závažnou infekcí.
- Před zahájením léčby přípravkem RoACTEMRA® byste měl(a) být Vy nebo Vaše dítě testován(a) na tuberkulózu (TBC).
- Řekněte svému lékaři o všech očkováních, která byste mohl(a) Vy nebo Vaše dítě potřebovat před zahájením léčby přípravkem RoACTEMRA®.
- Pokud trpíte Vy nebo Vaše dítě užívající RoACTEMRu jakoukoli infekcí (nachlazením) v době, kdy máte Vy nebo Vaše dítě podstoupit další podání infuze, měla by být infuze odložena, dokud se nebudete Vy nebo Vaše dítě cítit lépe.
- Mladší děti se sJIA nebo pJIA nejsou možná zcela schopny popsat příznaky svého onemocnění, proto by měli rodiče/opatrovníci pacientů se sJIA nebo pJIA neprodleně kontaktovat lékaře, pokud se dítě necítí dobře bez jakékoli zjevné příčiny.
- **Okamžitě vyhledejte lékaře**, pokud se u Vás nebo Vašeho dítěte užívajícího RoACTEMRu rozvinou příznaky, jako jsou:
 - horečka
 - nepolevující kašel
 - pokles tělesné hmotnosti
 - bolest nebo podrážděnost v krku
 - dušnost
 - zarudlé či oteklé kožní puchýře, trhliny na kůži, kožní rány
 - závažná slabost nebo únava
- Pokud máte Vy nebo Vaše dítě užívající RoACTEMRu infekci nebo příznaky infekce, jako jsou horečka, kašel, bolest hlavy, nebo se necítíte Vy nebo Vaše dítě dobře, neměli byste být léčeni přípravkem RoACTEMRA®.
- Řekněte svému lékaři, pokud máte Vy nebo Vaše dítě užívající RoACTEMRu hepatitidu typu B, nebo pokud víte nebo se obáváte, že jste Vy či Vaše dítě nositelem viru hepatitidy typu B.

Alergické reakce

Většina alergických reakcí se objeví během infuze nebo během následujících 24 hodin po podání RoACTEMRu, i když alergické reakce se mohou objevit kdykoliv. V souvislosti s podáváním přípravku RoACTEMRA® byly hlášeny závažné alergické reakce včetně anafylaxe. Tyto reakce mohou být závažnější a končit úmrtím u pacientů, u nichž se již objevily reakce přecitlivělosti v průběhu předchozí léčby přípravkem RoACTEMRA®. Po registraci přípravku RoACTEMRA® byly v souvislosti s jejím podáváním hlášeny anafylaxe končící úmrtím.

- V průběhu infuze budete Vy nebo Vaše dítě pečlivě sledováni lékařem nebo sestrou kvůli jakýmkoli projevům alergické reakce. Pokud by se u Vás nebo Vašeho dítěte objevila anafylaktická reakce či jiná závažná alergická reakce, musí se podávání přípravku RoACTEMRA® okamžitě přerušit a zahájit adekvátní léčba.
- **Vyhledejte okamžitou lékařskou péči**, pokud se u Vás nebo Vašeho dítěte objeví některý z následujících příznaků alergické reakce:
 - vyrážka, svědění, kopřivka
 - ztížené dýchání
 - otok rtů, jazyka nebo tváře
 - tíseň na hrudi
 - závrať, pocit na omdlení
 - závažná bolest břicha, zvracení
 - velmi nízký krevní tlak

Pokud se u Vás nebo Vašeho dítěte objeví po podání přípravku RoACTEMRA® jakékoli příznaky alergické reakce, vždy o nich informujte lékaře před každou další dávkou přípravku RoACTEMRA®.

Komplikace divertikulózního onemocnění

U pacientů používajících přípravek RoACTEMRA® se mohou rozvinout komplikace divertikulitidy, které, pokud se neléčí, mohou být závažné.

- Pokud se u Vás nebo Vašeho dítěte užívajícího RoACTEMRu objeví bolest žaludku, kolika, nebo zaznamenané krev ve stolici, **vyhledejte okamžitě lékaře**.