

# INFORMAČNÍ KARTIČKA PACIENTA

(není součástí balení léčivého přípravku ani příbalové informace)

## Informační kartička pacienta léčeného přípravkem HUMIRA®

Tato informační kartička obsahuje důležité bezpečnostní informace, se kterými musíte být seznámen(a) před zahájením podávání přípravku HUMIRA® Vašemu dítěti.

- Předkládejte tuto kartičku každému lékaři, který léčí Vaše dítě.

### Infekce

HUMIRA® zvyšuje riziko vzniku infekce. Infekce se může rychleji rozvíjet a mít závažnější průběh. To platí i pro tuberkulózu.

#### *Před léčbou přípravkem HUMIRA®:*

- Vaše dítě by nemělo být léčeno přípravkem HUMIRA®, pokud trpí těžkou infekcí.
- Vaše dítě musí být vyšetřeno na tuberkulózu. Je velmi důležité, abyste oznámil(a) ošetřujícímu lékaři, že se u Vašeho dítěte někdy v minulosti vyskytla tuberkulóza, případně že bylo v těsném kontaktu s osobou, u které se tuberkulóza vyskytla. Prosíme, uveďte níže údaje o posledním vyšetření na tuberkulózu:

Tuberkulinový test:

RTG vyšetření hrudníku:

#### *Během léčby přípravkem HUMIRA®:*

- Pokud se u Vašeho dítěte vyskytnou příznaky, které by mohly znamenat infekci, jako je horečka, přetrvávající kašel, váhový úbytek nebo apatie, vyhledejte ihned lékaře.

## Srdeční selhání

---

### *Před léčbou přípravkem HUMIRA®:*

- Přípravek HUMIRA® nesmí být Vašemu dítěti podán, pokud trpí středně těžkým až těžkým srdečním selháním.

### *Během léčby přípravkem HUMIRA®:*

- Pokud se u Vašeho dítěte vyvinou příznaky srdečního selhání (dušnost nebo otoky dolních končetin), vyhledejte ihned lékaře.

## Datum léčby přípravkem HUMIRA®:

---

První injekce:

Další injekce:

- Další informace jsou uvedeny v příbalovém letáku přípravku HUMIRA®.
- Ujistěte se, že při návštěvě lékaře máte s sebou seznam všech léků, které užíváte.

Jméno pacienta:

Jméno lékaře:

Telefon lékaře:

- Noste s sebou tuto kartičku po dobu 5 měsíců od poslední dávky přípravku HUMIRA®, protože nežádoucí účinky se u Vašeho dítěte mohou vyskytnout po delší době od poslední dávky přípravku HUMIRA®.