

Актемра® (тоцилизумаб) (п/к и в/в)

Карточка-памятка пациента

Данная карточка-памятка пациента является важной информацией по безопасности, с которой необходимо ознакомиться до и во время лечения препаратом Актемра®. С данной карточкой-памяткой пациента необходимо ознакомиться вместе с Листком-вкладышем/краткой характеристикой лекарственного препарата Актемра® доступной на сайте РГП на ПХВ «Национальный центр экспертизы лекарственных средств и медицинских изделий» (www.ndda.kz).

Держите эту карточку при себе на протяжении, по меньшей мере, 3 месяцев после применения последней дозы препарата Актемра®, поскольку в течение некоторого времени после применения пациентом последней дозы препарата Актемра® возможно возникновение нежелательных реакций. Если вы испытываете какие-либо неблагоприятные эффекты, и ранее получали лечение препаратом Актемра®, свяжитесь с медицинским работником для получения консультации.

Даты лечения препаратом Актемра®:*

Начало:.....

Последняя доза:.....

Способ применения:

Подкожно

Внутривенно

(подкожная, п/к) инъекция

(внутривенная, в/в) инфузия

п/к

в/в

Следующее запланированное

введение:.....

* Во время любого обращения к медицинскому работнику обязательно приносите с собой перечень всех други принимаемых вами лекарственных препаратов

Контактная информация

ФИО пациента:.....

ФИО врача:.....

Телефон врача:.....

Карточка пациента, получающего препарат Актемра®

Данная карточка пациента содержит важную информацию по безопасности, с которой вы должны ознакомиться до и во время лечения препаратом Актемра®.

- Предъявляйте эту карточку КАЖДОМУ медицинскому работнику, участвующему в лечении пациента

Данную карточку пациента необходимо изучить вместе с Инструкцией по медицинскому применению препарата Актемра® и брошюрой для пациента препарата Актемра®, поставляемыми в комплекте с вашим лекарственным препаратом (а также доступными на сайте <www.ndda.kz>), поскольку в них может содержаться важная информация о препарате Актемра®, включая инструкцию по применению.

Инфекции

Вам не следует применять препарат Актемра[®], в случае наличия у вас активных серьезных инфекций. Кроме того, некоторые прошлые инфекции могут снова возникнуть при применении препарата Актемра[®].

- Перед началом лечения препаратом Актемра[®] проконсультируйтесь с медицинским работником обо всех вакцинациях, которые могут вам понадобиться
- Если у вас во время и после лечения препаратом Актемра[®] возникнут признаки/симптомы (такие как постоянный кашель, истощение/снижение массы тела, субфебрильная температура тела), свидетельствующие о туберкулезной инфекции, необходимо обратиться за медицинской консультацией. Перед началом лечения препаратом Актемра[®] пациенту следует пройти скрининговое обследование и установить отсутствие активного туберкулеза
- Детям младшего возраста может быть сложно сообщать о своих симптомах, поэтому родители/лица, осуществляющие уход за пациентом/специалисты по уходу за детьми младшего возраста следует немедленно обратиться к медицинскому работнику, как только их ребенок почувствует себя плохо без видимой причины
- На момент запланированного введения препарата проконсультируйтесь с медицинским работником о необходимости отложить очередное применение препарата, при наличии какого-либо инфекционного заболевания.

Осложнения дивертикулита

У пациентов, применяющих препарат Актемра[®], могут развиваться осложнения дивертикулита, которые без лечения могут стать серьезными.

- **Немедленно обратитесь за медицинской консультацией**, если у пациента развилась боль в животе или колика вместе с изменением деятельности кишечника, или если пациент заметил кровь в стуле
- Свяжитесь с вашим лечащим врачом, если у пациента наблюдаются или наблюдались изъязвления кишечника или дивертикулит (воспаление в частях толстого кишечника)

Гепатотоксичность

Если у вас имеются **заболевания печени**, сообщите об этом врачу. Перед началом приема препарата Актемра[®] врач может сделать анализ крови для оценки функции печени.

Нарушение работы печени: в крови пациентов, принимавших препарат Актемра[®], часто наблюдалось повышение уровня активности ферментов печени. Ваше состояние будут тщательно контролировать, отслеживая изменение уровня печеночных ферментов в крови на протяжении курса лечения препаратом Актемра[®] (тоцилизумаб), и врач примет соответствующие меры при необходимости.

В редких случаях возникали серьезные жизнеугрожающие нарушения функции печени, некоторые из которых требовали трансплантации печени. Редкие нежелательные реакции, которые могут встречаться у 1 на каждые 1000 пациентов, принимающих препарат, включают воспаление печени (гепатит) и желтуху. Очень редкая нежелательная реакция, которая может поражать 1 человека на каждые 10000 пациентов – это печеночная недостаточность.

Немедленно сообщите своему лечащему врачу, если заметите пожелтение кожи и глаз, темно-коричневый цвет мочи, боль или отечность в верхней правой части живота или если почувствуете сильную усталость или дезориентацию. У вас может не возникнуть никаких симптомов, и в этом случае повышение уровня ферментов печени будет обнаружено во время проведения анализов крови.

Необходимость отчетности

Проконсультируйтесь с врачом, медицинской сестрой или фармацевтом, если у вас или у пациента возникнут какие-либо вопросы или проблемы.

Если у пациента наблюдаются какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом, фармацевтом или медицинской сестрой. Это относится к любым возможным нежелательным реакциям, даже если они не указаны в листке вкладыше/общей краткой характеристике лекарственного препарата.

Вы можете также сообщить о нежелательных реакциях напрямую производителю, используя национальную систему предоставления информации. Сообщая информацию о нежелательных реакциях, вы или пациент можете помочь получить больше информации о безопасности этого лекарственного препарата.

Полную информацию обо всех возможных нежелательных реакциях см. листок-вкладыш/общая краткая характеристика лекарственного препарата Актемра[®], которые можно найти на веб-сайте РГП на ПХВ «Национальный центр экспертизы лекарственных средств и медицинских изделий» (www.ndda.kz)

Данная карточка-памятка пациента содержит важную информацию по безопасности, о которой вы должны быть осведомлены до и во время лечения препаратом Актемра[®]. С данной карточкой-памяткой пациента необходимо ознакомиться вместе с карточкой-памяткой пациента, принимающего препарат Актемра[®] [предоставленной вашим лечащим врачом], и Инструкцией по медицинскому применению препарата Актемра[®], поставляемыми вместе с вашим лекарственным препаратом (а также доступными на сайте <www.ndda.kz>), так как они содержат важную информацию о препарате Актемра[®], включая инструкцию по применению.