



Kartica sa upozorenjima za pacijenta



Ova kartica sadrži važne bezbednosne informacije, kojih treba da budete svesni pre nego što dobijete lek Enbrel, kao i tokom terapije lekom Enbrel. Ako ne razumete ove informacije, obratite se Vašem lekaru za dodatna pojašnjenja.

- Pokažite ovu karticu svakom lekaru koji je uključen u Vaše lečenje.
- Pogledajte Uputstvo za lek Enbrel za više informacija.
- Nosite ovu karticu sa sobom još 2 meseca nakon poslednje doze leka Enbrel, jer se neželjeni efekti mogu ispoljiti nakon što primite poslednju dozu leka Enbrel.

Važno je da Vi i Vaš lekar zabeležite zaštićeni naziv i broj serije primenjenog leka.

Infekcije

Lek Enbrel može povećati rizik da dobijete infekcije, koje mogu biti ozbiljne.

- Ne smete da koristite Enbrel ako imate infekciju. Ako niste sigurni, obratite se Vašem lekaru.
- Ako dobijete simptome koji ukazuju na infekciju, kao što su temperatura, uporni kašalj, gubitak telesne mase, ili gubitak energije, odmah potražite medicinsku pomoć.
- Treba da budete ispitani na tuberkulozu (TB). Zamolite Vašeg lekara da na ovu karticu zabeleži datum i rezultate Vašeg poslednjeg testiranja na TB:

Test: _____

Datum: _____

Rezultati: _____

Test: _____

Datum: _____

Rezultati: _____

- Zamolite Vašeg lekara da zabeleži Vaše druge lekove koje mogu povećati Vaš rizik od infekcija

Kongestivna srčana insuficijencija

- Ako dobijete simptome koji ukazuju na kongestivnu srčanu insuficijenciju ili pogoršanje postojeće kongestivne srčane insuficijencije, kao što su skraćen dah, oticanje zglobova, uporni kašalj ili umor, odmah potražite medicinsku pomoć.

Ostale informacije

(molimo Vas da ih popunite)

Ime pacijenta: _____

Ime lekara: _____

Broj telefona lekara: _____

Prijavljivanje neželjenih reakcija

Ukoliko Vam se ispolji bilo koja neželjena reakcija, potrebno je da o tome obavestite lekara, farmaceuta ili drugog zdravstvenog radnika. Ovo uključuje i svaku moguću neželjenu reakciju koja nije navedena u Uputstvu za lek. Prijavljivanjem neželjenih reakcija možete da pomognete u proceni bezbednosti ovog leka. Sumnju na neželjene reakcije na lek možete da prijavite Agenciji za lekove i medicinska sredstva Srbije (ALIMS) putem:

- ONLINE prijave dostupne na internet stranici www.alims.gov.rs ili

- popunjavanjem obrasca za prijavu neželjene reakcije za pacijenta koji je dostupan na internet stranici www.alims.gov.rs i slanjem poštom na adresu:
Agencija za lekove i
medicinska sredstva Srbije,
Nacionalni centar za farmakovigilancu,
Vojvode Stepe 458,
11221 Beograd, Republika Srbija,
ili elektronskom poštom na adresu
nezeljene.reakcije@alims.gov.rs

Sumnju na neželjene reakcije na lek možete prijaviti i nosiocu dozvole za lek Enbrel® u Republici Srbiji:
Pfizer SRB d.o.o.
Trešnjinog cveta 1/VI,
Beograd - Novi Beograd
Telefon: 011/3630-028
Telefaks: 011/3630-026
E-mail: SRB.AEReporting@pfizer.com