

**Kartica za pacijenta sa upozorenjima o leku**  
**Erelzi (etanercept) ▼**

Ova kartica sadrži važne bezbednosne informacije, koje morate znati, pre nego što dobijete lek Erelzi, kao i tokom terapije lekom Erelzi.

Ako ne razumete ove informacije, zamolite Vašeg lekara da Vam objasni.

▼ Ovaj lek je pod dodatnim praćenjem. Time se omogućava brzo otkrivanje novih bezbednosnih informacija. Vi u tome možete da pomognete prijavljivanjem bilo koje neželjene reakcije koja se kod Vas javi.

- Pokažite ovu karticu svakom lekaru, koji je uključen u vaše lečenje.
- Više informacija potražite u Uputstvu za lek za lek Erelzi.
- Držite ovu karticu kod sebe još 2 meseca nakon primene leka Erelzi, pošto se neželjeni efekti mogu javiti i nakon Vaše poslednje doze leka Erelzi.

**Infekcije**

Etanercept može povećati rizik od dobijanja infekcija, što može biti ozbiljno.

- Ne smete da koristite lek Erelzi ako imate infekciju. Ukoliko niste sigurni, pitajte svog lekara.
- Ako razvijete simptome koji ukazuju na infekciju, kao što su groznica, uporni kašalj gubitak telesne mase ili gubitak energije odmah potražite lekarsku pomoć.
- Treba da budete testirani na tuberkulozu (TB). Zamolite Vašeg lekara da zabeleži datume i rezultate Vašeg poslednjeg testiranja na TB ispod:

Test: \_\_\_\_\_

Datum: \_\_\_\_\_

Rezultat: \_\_\_\_\_

Test: \_\_\_\_\_

Datum: \_\_\_\_\_

Rezultat: \_\_\_\_\_

Zamolite Vašeg lekara da navede Vaše ostale lekove, koji mogu povećati rizik od infekcije.

\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_

---

### Kongestivna srčana insuficijencija

Ako razvijete simptome koji ukazuju na kongestivnu srčanu insuficijenciju ili pogoršanje postojeće kongestivne srčane insuficijencije, kao što su nedostatak daha, oticanje članaka, uporni kašalj ili umor, odmah potražite lekarsku pomoć.

#### Ostale informacije (molimo vas da popunite)

Ime i prezime pacijenta: \_\_\_\_\_

Ime i prezime lekara: \_\_\_\_\_

Telefon lekara: \_\_\_\_\_

Važno je da Vi i Vaš lekar zabeležite ime leka i broj serije leka.

Ime leka: \_\_\_\_\_

Broj serije: \_\_\_\_\_

#### Prijavljivanje neželjenih dejstava

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](http://www.alims.gov.rs) ili
- popunjavanjem obrasca za prijavu neželjene reakcije za pacijenta koji je dostupan na internet stranici [www.alims.gov.rs](http://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](mailto:nezeljene.reakcije@alims.gov.rs)

Sumnju na neželjene reakcije na lek možete prijaviti i nosiocu dozvole za lek Erelzi (etanercept):

Predstavništvo Sandoz Pharmaceuticals d.d.

Kneginje Zorke 2,

11000 Beograd

Tel: +381 11 344 7154

e-mail: [adverse.event.serbia@sandoz.com](mailto:adverse.event.serbia@sandoz.com)