

Truxima (rituximab)

Card de atenționare pentru pacienții cu afecțiuni non-oncologice

Pentru ce mi s-a oferit acest card?

Acest medicament vă poate face mai predispus la infecții. Acest card vă informează despre:

- Ce trebuie să știți înainte de a utiliza Truxima
- Care sunt semnele clinice ale unei infecții
- Ce trebuie să faceți în cazul în care credeți că ați putea avea o infecție.

Acesta include, de asemenea, numele dumneavoastră, iar pe spate, numele și numărul de telefon al medicului.

Ce trebuie să fac cu acest card?

- Păstrați tot timpul acest card cu dumneavoastră – de exemplu, în geantă sau portofel
- Arătați acest card oricărui medic, asistentă medicală sau dentist care vă consultă – nu numai specialistului care v-a prescris Truxima.

Păstrați acest card cu dumneavoastră timp de 2 ani după ce vi s-a administrat ultima doză de Truxima. Aceasta deoarece reacțiile adverse pot să apară la câteva luni după ce ați terminat tratamentul.

Când nu trebuie să fiu tratat cu Truxima?

Nu trebuie să fiți tratat cu Truxima dacă aveți o infecție activă sau o problemă serioasă a sistemului imunitar.

Spuneți medicului dumneavoastră sau asistentei medicale dacă luați în prezent sau ați luat recent medicamente care vă pot afecta sistemul imunitar, acestea includ chimioterapicele.

Care sunt semnele de apariție ale unei infecții?

Fiți atenți la următoarele semne posibile ale infecției:

- Febră sau tuse tot timpul

Ce altceva trebuie să știu?

Rar, Truxima poate cauza o infecție gravă la nivelul creierului, denumită “Leucoencefalopatie multifocală progresivă” sau LMP. Aceasta poate fi letală.

• Semnele LMP includ:

- Confuzie, pierdere de memorie, probleme de gândire
- Pierderea echilibrului sau dificultăți la mers sau vorbire
- Scăderea puterii sau slăbiciune a unei anumite părți a corpului
- Vedere încețoșată sau pierderea vederii.

Spuneți imediat medicului dumneavoastră sau asistentei dacă prezentați oricare dintre aceste simptome. De asemenea, trebuie să le spuneți despre tratamentul cu Truxima.

Unde pot găsi mai multe informații?

Vezi Prospectul Truxima pentru mai multe informații.

Data începerii tratamentului și detaliile de contact

Data celei mai recente perfuzii: _____

Data primei perfuzii: _____

Numele pacientului: _____

Numele medicului: _____

Detaliile de contact ale medicului: _____

Vă rugăm să vă asigurați că aveți cu dumneavoastră o listă cu toate medicamentele pe care le luați, la orice vizită la un profesionist din domeniul sănătății.

Vă rugăm să dicutați cu medicul dumneavoastră sau asistenta dacă aveți orice întrebări referitoare la informația din acest card.

• Pierdere în greutate • Durere fără să vă fi rănit • Senzație generală de rău sau apatie Spuneți imediat medicului dumneavoastră sau asistentei dacă aveți oricare dintre aceste simptome. De asemenea, trebuie să le spuneți despre tratamentul cu Truxima.	Apel la raportarea reacțiilor adverse Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice reacții adverse nemenționate în prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de raportare: Agencia Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România Str. Aviator Sănătescu nr. 48, sector 1 011478 - Bucuresti Fax: +4 0213 163 497 tel: + 4 021 317 11 02 e-mail: adr@anm.ro Raportare online: https://adr.anm.ro/ Website: www.anm.ro Reacțiile adverse suspectate se pot raporta și către reprezentanța locală a deținătorului autorizației de punere pe piață, la următoarele date de contact: celltrion.ro@biomapas.com
---	--