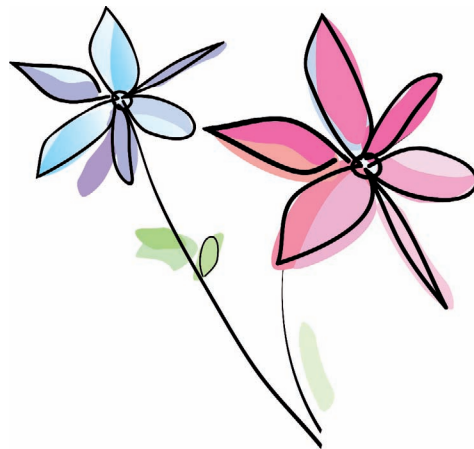


# Karta

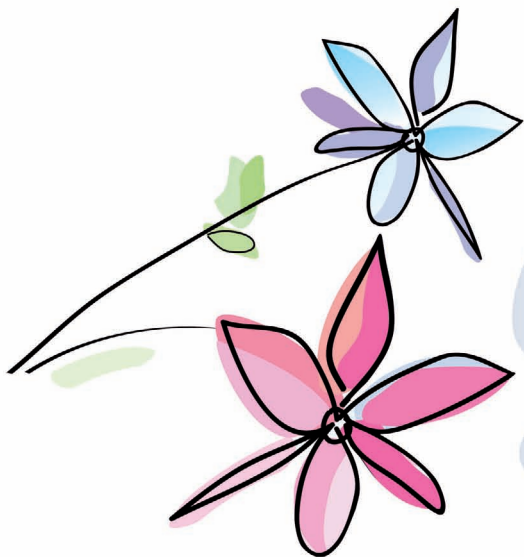
s upozorněním  
*Pro pacienta*  
k přípravku

  
**Simponi**<sup>®</sup>  
golimumabum



## **Ukažte tuto kartu každému lékaři, který Vás léčí.**

Tento tištěný materiál může lékař poskytnout pouze pacientům, kterým předepsal přípravek Simponi® 50 mg injekční roztok v předplněném peru. V souladu s českou legislativou nesmí být umístěn v čekárnách zdravotnických zařízení ani na jiných veřejně přístupných místech.



Tato karta obsahuje důležité informace týkající se podávání Simponi®, které potřebujete znát před zahájením i v průběhu léčby tímto přípravkem.



# 1 Infekce

Pokud se léčíte přípravkem Simponi®, můžete se snadněji nakazit infekcemi. Infekce mohou postupovat rychleji a mohou být závažnější. Navíc se mohou znovu objevit některé dříve prodělané infekce.

## 1.1 Před léčbou přípravkem Simponi®

- Informujte svého lékaře, pokud máte nějakou infekci. Přípravkem Simponi® nesmíte být léčen(a), pokud trpíte tuberkulózou (TBC) nebo jinou závažnou infekcí.
- Měl(a) byste podstoupit vyšetření na TBC. Je velmi důležité, abyste informoval(a) svého lékaře, pokud jste někdy v minulosti trpěl(a) TBC nebo pokud jste byl(a) v těsném kontaktu s někým, kdo měl TBC.

## Vyšetření na TBC

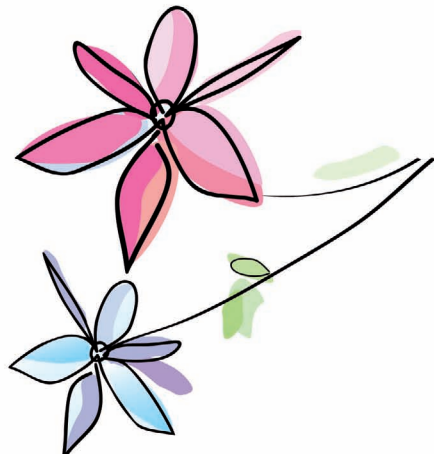
Požádejte svého lékaře, aby níže zaznamenal druh a datum posledního/posledních **vyšetření na TBC**:

Druh vyšetření	Datum vyšetření
<input type="text"/>	<input type="text"/>
Druh vyšetření	Datum vyšetření
<input type="text"/>	<input type="text"/>

- Informujte svého lékaře, pokud víte nebo máte podezření, že jste nosičem viru hepatitidy B.

## 1.2 v průběhu a po ukončení léčby přípravkem Simponi®

- Neprodleně vyhledejte lékaře, pokud se u Vás objeví příznaky infekce, například horečka, únava, (přetrvávající) kašel, dušnost nebo chřipkové příznaky, úbytek tělesné hmotnosti, noční pocení, průjem, rány, problémy se zuby a pocit pálení při močení.



## ② Srdeční selhání



**Před léčbou přípravkem Simponi® informujte svého lékaře, pokud jste měl(a) v minulosti srdeční selhání. Pokud trpíte středně těžkým až těžkým srdečním selháním, nesmíte být přípravkem Simponi® léčen(a).**

### 2.1 v průběhu a po ukončení léčby přípravkem Simponi®

- Pokud se u Vás objeví příznaky srdečního selhání (např. dušnost nebo otoky nohou), vyhledejte ihned lékaře.



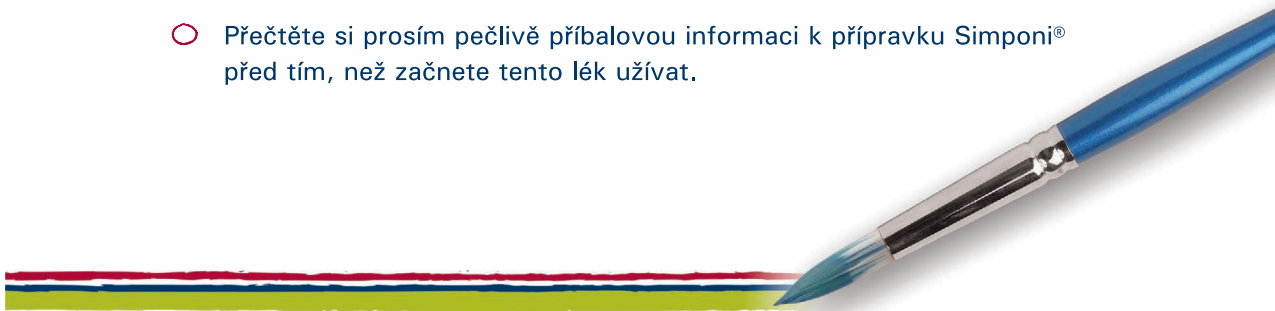
③ Data, kdy vám byl  
přípravek Simponi® podán

První podání	Následná podání		
<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>
	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>
	<input type="text"/>	<input type="text"/>	<input type="text"/>
	<input type="text"/>	<input type="text"/>	
	<input type="text"/>	<input type="text"/>	



## 4 Další informace

- Dbejte prosím také na to, abyste při každé návštěvě lékaře u sebe měl(a) seznam všech dalších léků, které užíváte.
- Noste tuto kartu u sebe po celou dobu léčby přípravkem Simponi® a následně po dobu 6 měsíců po poslední dávce, protože nežádoucí účinky se mohou objevit dlouho po Vaší poslední dávce přípravku Simponi®.
- Přečtěte si prosím pečlivě příbalovou informaci k přípravku Simponi® před tím, než začnete tento lék užívat.





Jméno pacienta

Jméno lékaře

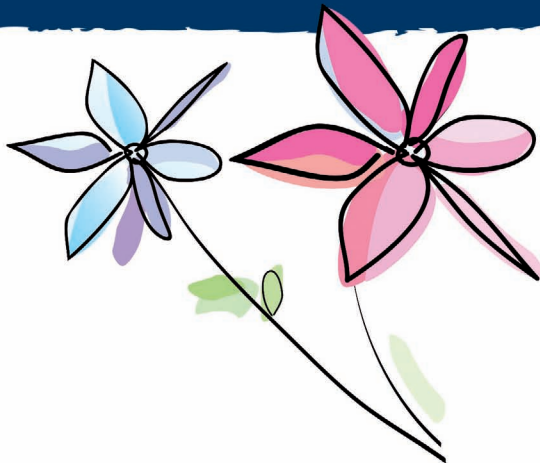
Telefon na lékaře







**Simponi**<sup>®</sup>  
golimumabum



Schering-Plough s.r.o., součást Merck & Co., Inc., Whitehouse Station, NJ, U.S.A

**Schering-Plough s.r.o.**, Ke Štvanici 656/3, 186 00 Praha 8, Česká republika,  
tel: +420 221 771 250, fax: +420 224 214 901

SIM-2010-02-2016-PE

