

Pokud se u Vás vyskytne kterýkoli z nežádoucích účinků, sdělte to svému lékaři nebo lékárníkovi. *Nežádoucí účinky můžete hlásit také přímo prostřednictvím národního systému hlášení.* Podrobnosti o hlášení najdete na: <http://www.olecich.cz/hlaseni-pro-sukl/nahlasit-nezadouci-ucinek>
Adresa pro zaslání je Státní ústav pro kontrolu léčiv, oddělení farmakovigilance, Šrobárova 48, Praha 10, 100 41,
email: farmakovigilance@sukl.cz



People and ideas for innovation in healthcare

Chiesi Farmaceutici S.p.A.

Via Palermo 26, 43122 Parma, Itálie



Jméno pacienta

Jméno lékaře

Telefonní číslo lékaře, kontakt na pracoviště

Envarsus 0,75 mg tablety s prodlouženým uvolňováním
Tacrolimusum v dávkovacím režimu 1x denně

V současné době užíváte přípravek **ENVARSUS** ve formě tablet **s prodlouženým uvolňováním**, které obsahují takrolimus - lék používaný po transplantaci ledvin nebo jater k léčbě nebo prevenci odmítnutí transplantovaného orgánu. Je důležité mít neustále na paměti, že užíváte takrolimus právě v lékové formě přípravku **ENVARSUS**, protože různé léky obsahující také takrolimus, mohou uvolňovat odlišné množství takrolimu; pokud zaměníte přípravek **ENVARSUS** za jiné léčivé přípravky obsahující takrolimus, může tato záměna buď vést k projevům nežádoucích účinků nebo léčivý přípravek nebude správně působit. V nejhorším případě, pokud lék nebude řádně užíván a nebudou dodržovány pokyny ošetřujícího lékaře, Váš transplantovaný orgán může úplně přestat plnit svou funkci. Nezaměňujte přípravek **ENVARSUS** za přípravek jiné značky, pokud vám to nedoporučí lékař nebo změna nebude provedena pod jeho dohledem. Přípravek **ENVARSUS** užívejte jednou denně, pokaždé ve stejnou denní dobu, aby se zabránilo vynechání dávky. Tuto kartu noste vždy s sebou a ukažte ji každému, kdo se bude podílet na vaší zdravotní péči (lékař, lékárník). Každý lék může mít nežádoucí účinky. Pokud máte obavy z možných nežádoucích účinků, obraťte se prosím na transplantáční centrum nebo na svého lékaře nebo lékárníka, kteří vám mohou poskytnout nejlepší doporučení ohledně vaší léčby. Nepřestávejte užívat svůj lék. *Úplné informace pro pacienta jsou uvedeny v příbalové informaci k přípravku **ENVARSUS**.*

ENVARSUS-PATIENTENPASS

LAND: TSchechien / CZ

FORMAT: 81 x 50 MM DATUM/VERSION: 30. 7. 2015 – 3

SCHRIFT: HELVETICA 6,0 – 11,0 PUNKT

FARBE(N): CYAN MAGENTA GELB SCHWARZ

