

- Pro více informací si přečtěte příbalovou informaci přípravku **s obsahem tocilizumabu**, která je vložena v každém balení přípravku a lze ji také vyhledat na <http://www.olecich.cz> po zadání názvu léčivého přípravku pod zkrátkou PIL. Na konci příbalové informace lze také dohledat podrobné instrukce pro subkutánní podání přípravku.
- Ukažte tuto kartu KAZDĚMU zdravotnickému pracovníkovi, který Vás nebo Vaše dítě léčí.
- **s obsahem tocilizumabu.**
Tato karta pacienta obsahuje důležité bezpečnostní informace, které by měli pacienti nebo jejich rodiče/opatrovníci znát před zahájením, i během a po ukončení léčby přípravkem.

Tuto kartu noste u sebe v době, kdy absolvujete Vy nebo Vaše dítě léčbu přípravkem **s obsahem tocilizumabu** a ještě 3 měsíce po poslední dávce přípravku **s obsahem tocilizumabu**, která je Vám nebo Vašemu dítěti aplikována, protože nežadoucí účinky se mohou objevit až nějakou dobu po poslední dávce přípravku **s obsahem tocilizumabu**. Pokud se u Vás nebo Vašeho dítěte objeví jakýkoli neočekávaný účinek a byl/a jste v minulosti léčen/a přípravkem **s obsahem tocilizumabu**, kontaktujte, prosím, svého lékaře, který Vám poradí.

KARTA PACIENTA LÉČENÉHO PŘÍPRAVKEM
s obsahem tocilizumabu

ÚDAJE O LÉČBĚ PŘÍPRAVKEM s obsahem tocilizumabu: *

Název přípravku:
Datum zahájení léčby:
Způsob aplikace:
Datum poslední aplikace:
Jméno pacienta:
Jméno rodiče/opatrovníka:
.....
Tel. na rodiče/opatrovníka:
Jméno lékaře:
Telefon lékaře:
Adresa lékaře:
.....

* Mějte s sebou při každé návštěvě lékaře také seznam všech ostatních léků, které berete Vy nebo Vaše dítě.

KARTA PACIENTA
LÉČENÉHO PŘÍPRAVKEM
s obsahem tocilizumabu

INFEKCE

Přípravek **s obsahem tocilizumabu** zvyšuje riziko vzniku infekcí, které mohou být závažné, pokud se neléčí. Navíc se některé dříve prodělané infekce mohou objevit znovu.

Vy nebo Vaše dítě by(ste) neměl(a) být léčen(a) přípravkem **s obsahem tocilizumabu**, pokud trpíte závažnou infekcí.

Před zahájením léčby přípravkem **s obsahem tocilizumabu** byste měl(a) být Vy nebo Vaše dítě testován(a) na přítomnost aktivní tuberkulózy (TBC).

Před zahájením léčby přípravkem **s obsahem tocilizumabu** řekněte svému lékaři a sestře o všech očkováních, která byste mohl(a) Vy nebo Vaše dítě potřebovat.

Pokud trpíte Vy nebo Vaše dítě užívající přípravek **s obsahem tocilizumabu** jakoukoli infekcí (třeba i nachlazením) v době, kdy máte Vy nebo Vaše dítě podstoupit další podání injekce/infuze, měla by být injekce/infuze odložena, dokud se nebudete Vy nebo Vaše dítě cítit lépe.

Mladší děti se sJIA nebo pJIA možná nebudou zcela schopné popsat příznaky svého onemocnění, proto by měli rodiče/opatrovníci pacientů se sJIA nebo pJIA neprodleně kontaktovat zdravotnického pracovníka, pokud se dítě necítí dobře bez jakékoli zjevné příčiny.

KOMPLIKACE DIVERTIKULÓZNÍHO ONEMOCNĚNÍ

U pacientů používajících přípravek **s obsahem tocilizumabu** se mohou rozvinout komplikace divertikulitidy (zánětlivé výčlipky na tlustém střevě), které, pokud se neléčí, mohou být závažné.

Pokud se u Vás nebo Vašeho dítěte užívajícího přípravek **s obsahem tocilizumabu** objeví bolest břicha, kolika, nebo zaznamenáte krev ve stolici, **vyhledejte okamžitě lékaře**.

JATERNÍ TOXICITA

U pacientů používajících přípravek **s obsahem tocilizumabu** se může vyvinout závažné poškození jater. Jestliže trpíte **jaterním onemocněním**, oznamte to lékaři.

Jaterní potíže se mohou projevovat zvýšením jaterních enzymů, které je odhaleno při laboratorním vyšetření krve u pacientů léčených tocilizumabem. Lékař u Vás bude během léčby přípravkem **s obsahem tocilizumabu** pečlivě sledovat změny jaterních enzymů v krvi a přijme vhodná opatření.

Jestliže u Vás dojde k zežloutnutí kůže a očí, k tmavě hnědému zbarvení moči, bolesti nebo otoku v pravé horní oblasti břicha nebo velké únavě a zmatenosti, **okamžitě se obraťte na lékaře**. Zvýšení jaterních enzymů také nemusí mít žádné příznaky.