

etanercept

KARTA PACIENTA

Tato karta obsahuje důležité informace o bezpečnosti, které potřebujete vědět dříve, než poprvé dostanete přípravek s léčivou látkou etanercept a po celou dobu jeho aplikace. Pokud Vám cokoli z níže uvedených informací nebude jasné, prosím, požádejte svého lékaře o vysvětlení.

- Ukažte tuto kartu každému lékaři, který se podílí na Vaší léčbě.
- Vždy si přečtěte také Příbalovou informaci pro pacienty, která obsahuje další důležité informace.
- Ponechte si tuto kartu ještě po dobu 2 měsíců od podání poslední dávky přípravku, protože nežádoucí účinky se mohou vyskytnout i po podání poslední dávky.

Je důležité, abyste si Vy i Váš lékař poznamenali obchodní název a číslo šarže každého nového balení přípravku.

INFEKCE

Léčivá látka etanercept může zvýšit riziko vzniku infekcí, které mohou být závažné.

- Pokud máte infekční onemocnění, neužívejte přípravek. Nejste-li si jistý/á, zeptejte se svého lékaře.
- Pokud se u Vás objeví příznaky svědčící o infekci, jako jsou horečka, přetrvávající kašel, úbytek na váze nebo apatie (zvýšená únavnost, lhostejnost), okamžitě vyhledejte lékařskou pomoc.
- Měl/a byste být vyšetřen/a na tuberkulózu (TB). Požádejte svého lékaře, aby zapsal data a výsledky Vašeho posledního screeningového vyšetření na tuberkulózu do níže uvedených položek:

Test:

Test:

Datum:

Datum:

Výsledek:

Výsledek:

- Prosím, požádejte svého praktického lékaře, aby níže uvedl seznam všech Vašich léků, které mohou zvyšovat riziko infekce.

.....

.....

.....

.....

.....

.....

.....

.....

.....

.....

.....

.....

DALŠÍ INFORMACE (PROSÍM VYPLNIT)

Jméno pacienta:

Jméno lékaře:

Telefon lékaře:

Hlášení nežádoucích účinků:

Pokud se u Vás vyskytne kterýkoli z nežádoucích účinků, sdělte to svému lékaři nebo lékárníkovi. Stejně postupujte i v případě jakýchkoli nežádoucích účinků, které nejsou uvedeny v příbalové informaci. Nežádoucí účinky můžete hlásit také přímo prostřednictvím národního systému hlášení nežádoucích účinků.

Podrobnosti o hlášení najdete na:

<https://nezadouciciucinky.sukl.cz/>.

Adresa pro zasílání: Státní ústav pro kontrolu léčiv, Odbor farmakovigilance,
Šrobárova 49/48, 100 00 Praha 10,
email: farmakovigilance@sukl.gov.cz.

Verze 2

Schváleno SÚKL 10/2025