



Obecné pokyny

Předložte tuto kartu každému lékaři nebo zdravotnickému pracovníkovi, který Vám bude poskytovat lékařskou péči (např. při návštěvě pohotovosti).

KARTA PACIENTA

Jméno pacienta: _____

Datum prvního předepsání
přípravku Aubagio: _____

Název centra: _____

Jméno ošetřujícího lékaře: _____

Telefonní číslo ošetřujícího lékaře: _____



Důležité nežádoucí účinky

Tento lék může ovlivnit funkci jater a určité buňky v krvi, které jsou důležité pro boj s infekcemi. Proto je třeba provést krevní testy a kontrolu krevního tlaku před zahájením léčby a poté v pravidelných intervalech během léčby.

Pokud se u Vás vyskytne některý z níže uvedených nežádoucích účinků, okamžitě kontaktujte svého lékaře:

- Zežloutnutí kůže nebo očí, tmavá moč, nevolnost nebo zvracení a bolest břicha. V takovém případě můžete mít problémy s játry.
- Vysoká horečka, třes, zimnice, otoky uzlin, bolestivé močení nebo snížený proud moči nebo zmatenost. V takovém případě můžete mít infekční onemocnění.

Tento přehled nežádoucích účinků není úplný a je třeba se seznámit i s možnými dalšími nežádoucími účinky, jejichž výčet naleznete v Příbalové informaci pro pacienta. Příbalová informace pro pacienta (PIL) je distribuována v každém balení léčivého přípravku a lze ji také vyhledat na <http://www.olecich.cz> po zadání názvu léčivého přípravku pod zkratkou PIL.



Pouze pro ženy: Informace týkající se těhotenství

- Nezačínajte léčbu přípravkem Aubagio, pokud jste těhotná nebo se domníváte, že můžete být těhotná. Lékař Vás může vyzvat, abyste pro ověření podstoupila těhotenský test.
- Během léčby přípravkem Aubagio používejte spolehlivou metodu antikoncepce.
- Pokud otěhotníte nebo se budete domnívat, že jste těhotná, **kontaktujte ihned svého lékaře**. Zároveň upozorníte lékaře, aby kontaktoval koordinátora Národního registru v dané zemi, který zajišťuje zařazení pacientek do těhotenského registru.
- V případě těhotenství může lékař navrhnout léčbu určitými léky, které umožní přípravek Aubagio rychle a dostatečně odstranit z Vašeho těla.
- Poradte se také se svým lékařem, pokud plánujete kojení nebo kojíte.

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: 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, e-mail: farmakovigilance@sukl.cz.

Je třeba doplnit i přesný obchodní název a číslo šarže. Nahlášením nežádoucích účinků můžete přispět k získání více informací o bezpečnosti tohoto přípravku.

Tato informace může být také hlášena společností sanofi -aventis, s.r.o.