

# ΚΑΡΤΑ ΑΣΘΕΝΗ

## JYLAMVO® 2 mg/ml

Πόσιμο Διάλυμα (μεθοτρεξάτη)

Μπορείτε επίσης να σαρώσετε μέσω του «έξυπνου» κινητού σας τον παρακάτω κωδικό QR, για να μεταβείτε στην ιστοσελίδα <http://www.eof.gr>, για την αναζήτηση Εκπαιδευτικών Υλικών Προϊόντων Ανθρώπινης Χρήσης.



Διευκρινίζεται ότι ο ΕΟΦ δεν παρέχει ιατρικές συμβουλές σχετικά με τον τρόπο αντιμετώπισης πιθανών ανεπιθύμητων ενεργειών. Αρμόδιος για την παροχή τέτοιων συμβουλών είναι μόνον ο ιατρός σας. Μέσω της αναφοράς ανεπιθύμητων ενεργειών μπορείτε να βοηθήσετε στη συλλογή περισσότερων πληροφοριών σχετικά με την ασφάλεια του παρόντος φαρμάκου. Εναλλακτικά, θέματα που αφορούν την ασφάλεια και πιθανές ανεπιθύμητες ενέργειες μπορούν να αναφέρονται στα κάτωθι στοιχεία επικοινωνίας:

Τηλ: +30 215 215 65 55 Email: [pv.oresundpharma@coronis.gr](mailto:pv.oresundpharma@coronis.gr)

Ημερομηνία έγκρισης ΕΟΦ: MM-MM-EEEE

# ΚΑΡΤΑ ΑΣΘΕΝΗ

## JYLAMVO® 2 mg/ml

Πόσιμο Διάλυμα (μεθοτρεξάτη)

**ΑΥΤΗ Η ΚΑΡΤΑ ΑΣΘΕΝΗ ΠΡΟΟΡΙΖΕΤΑΙ ΜΟΝΟΝ ΓΙΑ ΑΣΘΕΝΕΙΣ ΠΟΥ ΧΡΗΣΙΜΟΠΟΙΟΥΝ ΕΝΑ ΦΑΡΜΑΚΟ ΠΟΥ ΠΕΡΙΕΧΕΙ ΜΕΘΟΤΡΕΞΑΤΗ ΓΙΑ ΑΡΘΡΙΤΙΔΑ Ή ΨΩΡΙΑΣΗ**

**ΕΑΝ ΧΡΗΣΙΜΟΠΟΙΕΙΤΕ ΤΗ ΜΕΘΟΤΡΕΞΑΤΗ ΓΙΑ ΜΙΑ ΑΠΟ ΤΙΣ ΠΡΟΑΝΑΦΕΡΘΕΙΣΕΣ ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ, ΘΑ ΠΡΕΠΕΙ ΝΑ ΛΑΜΒΑΝΕΤΕ ΤΗ ΜΕΘΟΤΡΕΞΑΤΗ ΜΟΝΟΝ ΜΙΑ ΦΟΡΑ ΤΗΝ ΕΒΔΟΜΑΔΑ**

Γράψτε εδώ πλήρως την ημέρα της εβδομάδας που θα κάνετε τη λήψη:

ΠΑΡΑΚΑΛΩ ΔΕΙΤΕ ΤΗΝ ΠΙΣΩ ΠΛΕΥΡΑ ΤΗΣ ΚΑΡΤΑΣ

# ΚΑΡΤΑ ΑΣΘΕΝΗ

## JYLAMVO® 2 mg/ml

Πόσιμο Διάλυμα (μεθοτρεξάτη)

- Μη λαμβάνετε περισσότερες από τις συνταγογραφημένες δόσεις.
- Η υπερδοσολογία (λήψη μεγαλύτερης από τη συνιστώμενη δόση) θα μπορούσε να οδηγήσει σε σοβαρές ανεπιθύμητες ενέργειες, οι οποίες δυνατόν να αποβούν μοιραίες. Τα συμπτώματα της υπερδοσολογίας είναι: πονόλαιμος, πυρετός, στοματικά έλκη, διάρροια, έμετος, δερματικά εξανθήματα, αιμορραγία ή ασυνήθιστη αδυναμία. Αν θεωρείτε ότι έχετε λάβει μεγαλύτερη ή περισσότερες από τη συνιστώμενη δόση, συμβουλευτείτε γιατρό **ΑΜΕΣΩΣ**.
- Επιδεικνύετε πάντα αυτήν την κάρτα στους επαγγελματίες υγείας, που δεν είναι εξοικειωμένοι με τη θεραπεία σας με μεθοτρεξάτη, ώστε να τους ενημερώσετε για τη χρήση της μια φορά την εβδομάδα (π.χ. στα επείγοντα νοσοκομείου, ή αν απαιτείται αλλαγή της ιατρικής σας φροντίδας). Για περισσότερες πληροφορίες, παρακαλούμε διαβάστε το φύλλο οδηγιών χρήσης που βρίσκεται μέσα στη συσκευασία.

ΚΑΡΤΑ ΑΣΘΕΝΗ JYLAMVO® GR\_001\_11/25

# ΚΑΡΤΑ ΑΣΘΕΝΗ

## JYLAMVO® 2 mg/ml

Πόσιμο Διάλυμα (μεθοτρεξάτη)

### Αναφορά Ανεπιθύμητων Ενεργειών

**Πρόσκληση για αναφορά εικαζόμενων/πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών του φαρμάκου:** Εάν παρατηρήσετε κάποια ανεπιθύμητη ενέργεια, ενημερώστε τον/τη γιατρό, τον/τη φαρμακοποιό, ή τον/την νοσηλεύτη(-τρια) σας. Αυτό ισχύει για κάθε πιθανή ανεπιθύμητη ενέργεια ακόμα κι αν δεν αναφέρεται στο Φύλλο Οδηγιών Χρήσης. Είναι σημαντικό να καταγραφεί τόσο η **εμπορική ονομασία** όσο και ο **αριθμός παρτίδας** του προϊόντος που λαμβάνετε.

Μπορείτε να συνεισφέρετε στην παρακολούθηση της ασφάλειας του Jylamvo αναφέροντας τις ανεπιθύμητες ενέργειες που σας παρουσιάζονται στον Εθνικό Οργανισμό Φαρμάκων (ΕΟΦ), με ηλεκτρονική υποβολή της Κίτρινης Κάρτας μέσω της ιστοσελίδας του ΕΟΦ <https://www.eof.gr/kitrinikarta/> ή απευθείας στο <http://www.kitrinikarta.gr>. Έντυπη μορφή, αποστολή μέσω ταχυδρομείου, ατελώς, στο Τμήμα Ανεπιθύμητων Ενεργειών του ΕΟΦ (Μεσογείων 284, 15562), τηλέφωνο επικοινωνίας: +30 213-2040337.

ΠΑΡΑΚΑΛΩ ΔΕΙΤΕ ΤΗΝ ΠΙΣΩ ΠΛΕΥΡΑ ΤΗΣ ΚΑΡΤΑΣ