

ΚΑΡΤΑ ΑΣΘΕΝΟΥΣ ΤΟΥ ULTOMIRIS



Σημαντικές Πληροφορίες Ασφάλειας για τους Ασθενείς που λαμβάνουν ULTOMIRIS (ραβουλιζουμάμνη)

Το ULTOMIRIS μπορεί να μειώσει την ικανότητα του ανοσοποιητικού σας συστήματος στην καταπολέμηση των μολύνσεων, **ειδικά της μηνιγγιτιδοκοκκικής μόλυνσης, η οποία απαιτεί άμεση ιατρική φροντίδα**. Για τις εγκεκριμένες ενδείξεις και για την αναφορά ανεπιθύμητων ενεργειών, παρακαλείσθε να ανατρέξετε στο Φύλλο Οδηγιών Χρήσης (ΦΟΧ) στον σύνδεσμο: https://www.ema.europa.eu/el/documents/product-information/ultomiris-epar-product-information_el.pdf

Εάν εμφανίσετε οποιοδήποτε από τα ακόλουθα συμπτώματα, πρέπει να καλέσετε **αμέσως τον γιατρό σας ή να αναζητήσετε ιατρική περίθαλψη έκτακτης ανάγκης, κατά προτίμηση σε ένα μεγάλο κέντρο επείγουσας ιατρικής περίθαλψης:**

- Πονοκέφαλο με ναυτία ή εμετό
- Πονοκέφαλο και πυρετό
- Πονοκέφαλο με δυσκαμψία στον αυχένα ή στην πλάτη
- Πυρετό
- Πυρετό και εξάνθημα
- Σύγχυση
- Μυϊκούς πόνους με συμπτώματα γρίπης
- Φωτοευαισθησία ματιών



Λάβετε άμεσα επείγουσα ιατρική περίθαλψη εάν έχετε κάποιο από αυτά τα σημεία ή συμπτώματα και επιδείξτε αυτήν την κάρτα.

Να έχετε αυτή την κάρτα μαζί σας καθ' όλη τη διάρκεια της θεραπείας και για 8 μήνες μετά την τελευταία σας δόση ULTOMIRIS. Ο κίνδυνος μηνιγγιτιδοκοκκικής μόλυνσης ενδέχεται να υφίσταται για αρκετές εβδομάδες μετά την τελευταία σας δόση ULTOMIRIS.

Πληροφορίες για τους Επαγγελματίες Υγείας

- Σε αυτόν τον ασθενή έχει συνταγογραφηθεί θεραπεία με το ULTOMIRIS (ραβουλιζουμάμπη), η οποία αυξάνει την ευαισθησία του ασθενούς σε μηνιγγιτιδοκοκκική λοίμωξη (*Neisseria meningitidis*).
- Όλοι οι ασθενείς πρέπει να εμβολιάζονται τουλάχιστον 2 εβδομάδες πριν την έναρξη του ULTOMIRIS. Οι ασθενείς που ξεκινούν το ULTOMIRIS σε λιγότερο από 2 εβδομάδες μετά τη λήψη του μηνιγγιτιδοκοκκικού εμβολίου πρέπει να λαμβάνουν κατάλληλα προφυλακτικά αντιβιοτικά έως και για 2 εβδομάδες μετά τον εμβολιασμό.
- Οι ασθενείς πρέπει να εμβολιαστούν ή να επανεμβολιαστούν σύμφωνα με τις τρέχουσες εθνικές οδηγίες εμβολιασμού για τη χρήση εμβολιασμού.
- Οι μηνιγγιτιδοκοκκικές λοιμώξεις ενδέχεται να αποβούν ταχύτατα απειλητικές για τη ζωή ή θανατηφόρες αν δεν αναγνωριστούν και δεν θεραπευθούν έγκαιρα.
- **Εκτιμήστε αμέσως εάν υπάρχουν υπόνοιες για λοίμωξη και αντιμετωπίστε με κατάλληλα αντιβιοτικά, εάν είναι απαραίτητο.**
- Επικοινωνήστε με το γιατρό που συνταγογράφησε το φάρμακο (παρακάτω) το συντομότερο δυνατόν.

Για περισσότερες πληροφορίες σχετικά με το ULTOMIRIS, ή σε περίπτωση ανησυχίας για την ασφάλεια, ανατρέξτε στην πλήρη Περίληψη των Χαρακτηριστικών του Προϊόντος (ΠΧΠ) στον σύνδεσμο:

https://www.ema.europa.eu/el/documents/product-information/ultomiris-epar-product-information_el.pdf, ή επικοινωνήστε μέσω:

- Τηλ.: +30 210 68 71 500
- Ηλεκτρονική φόρμα επικοινωνίας: contactazmedical.astrazeneca.com/

Όνομα ασθενούς: _____

Νοσοκομείο θεραπείας: _____

Όνομα ιατρού: _____

Αρ. τηλεφώνου: _____

Ημερομηνία(ες) εμβολιασμού: _____

Ημερομηνία έναρξης θεραπείας με ULTOMIRIS: _____

Πληροφορίες για τον μηνιγγιτιδοκοκκικό εμβολιασμό:

Ονομασία Εμβολίου	Ορότυπος Εμβολίου	Αριθμός Δόσης	Ημερ/νία	Αρχική Δόση/ Αναμνηστική Δόση	Αντιβιοτική προφύλαξη αν το Ultomiris αρχίζει σε λιγότερο από 2 εβδομάδες μετά τη λήψη του εμβολίου
					☐ Δεν Εφαρμόζει ☐ Ναι, ημ/νία έναρξης:
					☐ Δεν Εφαρμόζει ☐ Ναι, ημ/νία έναρξης:
					☐ Δεν Εφαρμόζει ☐ Ναι, ημ/νία έναρξης: