



Актемра® (тоцилизумаб) (п/к и в/в)

Памятка для пациента

Памятка для пациента содержит важную информацию по безопасности, о которой вы должны быть осведомлены до и во время лечения препаратом Актемра. С памяткой необходимо ознакомиться вместе с Брошюрой для пациента для препарата Актемра [предоставленной вашим лечащим врачом] а также с листком-вкладышем/Общей Характеристикой Лекарственного Препарата (ОХЛП) лекарственного препарата Актемра, которые доступны на сайте www.rceth.by).

Держите Памятку при себе на протяжении, по меньшей мере, 3 месяцев после применения последней дозы препарата Актемра, поскольку в течение некоторого времени возможно возникновение нежелательных реакций. Если вы испытываете какие-либо неблагоприятные эффекты, и ранее получали лечение препаратом Актемра, свяжитесь с медицинским работником для получения консультации.

Материал подготовлен ИООО «Рош Продактс Лимитед».

Для работников здравоохранения, носит исключительно научно-информационный характер, не является рекламой и не используется для продвижения лекарственных препаратов. Направить запрос о дополнительной информации, сообщить о нежелательном явлении или жалобе на качество лекарственного препарата Roche можно по адресу: ИООО «Рош Продактс Лимитед», ул. Свердлова, д.2, помещение 20, г. Минск, 220030, либо по телефону +375 740-740-9-741, или e-mail: belarus.safety@roche.com. М-BY-00000577 Февраль 2025.



Даты лечения препаратом Актемра: *

Начало:

Самая последняя доза:.....

Путь введения:

Подкожно

Внутривенно

(подкожно, п/к) инъекция

(внутривенно, в/в) инфузия

П/К

В/В

Следующий запланированный прием:.....

* Во время любого обращения к медицинскому работнику обязательно приносите с собой перечень всех других принимаемых вами лекарственных препаратов.

Контактная информация

ФИО пациента:

ФИО врача:

Номер телефона врача:



Памятка для пациента, получающего препарат Актемра

Данная Памятка содержит важную информацию по безопасности, о которой пациент должен быть осведомлен до, во время и после лечения препаратом Актемра.

- Предъявляйте эту карточку всем медицинским работникам, участвующим в вашем лечении.

С Памяткой для пациента необходимо ознакомиться вместе с листком-вкладышем/ Общей характеристикой лекарственного препарата (ОХЛП) Актемра, которые доступны на сайте www.rceth.by, и содержат важную информацию о препарате Актемра.

Инфекции

Вам не следует применять препарат Актемра, в случае наличия активных серьезных инфекций. Кроме того, некоторые прошлые инфекции могут снова возникнуть при применении препарата Актемра.

- Перед началом лечения препаратом Актемра проконсультируйтесь с медицинским работником, обо всех вакцинациях, которые могут вам понадобиться.
- Если у вас во время или после лечения препаратом Актемра разовьются признаки/симптомы, такие как постоянный кашель, истощение/снижение массы тела, субфебрильная температура тела, свидетельствующие о туберкулезной инфекции, необходимо обратиться за медицинской консультацией. Перед началом лечения препаратом Актемра следует пройти скрининговое обследование и установить отсутствие активного туберкулеза.
- Детям младшего возраста может быть сложно сообщать о своих симптомах, поэтому родителям/опекунам/специалистам по уходу за детьми младшего возраста следует немедленно обратиться к медицинскому работнику, как только ребенок почувствует себя плохо без видимой причины.
- Перед запланированным введением препарата необходимо проконсультироваться с врачом. При наличии какого-либо инфекционного заболевания (даже простуды) следует отложить очередное применение препарата.

•

Осложнения дивертикулита

У пациентов, применяющих препарат Актемра, могут развиваться осложнения дивертикулита, которые без лечения могут стать серьезными.

- **Немедленно обратитесь за медицинской консультацией**, если у вас появилась боль в животе или колики вместе с изменением деятельности кишечника, или если вы заметили кровь в стуле.
- Свяжитесь с врачом, если у вас наблюдаются или наблюдались изъязвления кишечника или дивертикулит (воспаление в частях толстого кишечника).

Гепатотоксичность

Если у вас заболевание печени, сообщите об этом врачу. Перед применением препарата Актемра, ваш врач может сделать анализ крови для определения функции печени.

В крови пациентов, принимавших препарат Актемра, часто наблюдалось повышение уровня ферментов печени. Во время терапии препаратом Актемра будет проводиться регулярный контроль изменений уровня печеночных ферментов в крови. В редких случаях возникали серьезные жизнеугрожающие нарушения функции печени, некоторые из которых требовали пересадки печени. Редкие нежелательные реакции, которые могут встречаться у 1 на каждые 1000 пациентов, включают воспаление печени (гепатит) и желтуху. Очень редкая нежелательная реакция, которая может поражать 1 человека на каждые 10000 пациентов - это печеночная недостаточность.

Немедленно сообщите врачу, если вы заметили пожелтение кожи и глаз, мочу темнокоричневого цвета, боль или отек в верхней правой части живота, или вы чувствуете себя очень усталым и растерянным. У вас может не быть никаких симптомов, и в этом случае повышение уровня ферментов печени будет обнаружено во время проведения анализов крови.



Необходимость отчетности

Проконсультируйтесь с врачом, если у вас возникнут какие-либо вопросы или проблемы.

Если у вас наблюдаются какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом. Это относится к любым возможным нежелательным реакциям, даже если они не указаны в листке-вкладыше. Сообщая о нежелательных реакциях, вы или пациент можете помочь получить больше информации о безопасности этого лекарственного препарата.

Для полной информации о возможных нежелательных реакциях см. листок-вкладыш/ОХЛП Актемра, который можно найти на веб-сайте УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении» (www.rceth.by)
М-BY-00000577 Февраль 2025