

Карточка безопасности пациента

Важная информация о безопасности для пациентов, принимающих препарат ФАБХАЛЬТА

Данный лекарственный препарат подлежит дополнительному мониторингу. Это позволит быстро выявлять новую информацию по безопасности. Медицинских работников просят сообщать о любых подозреваемых нежелательных реакциях.



Во время лечения способность вашей иммунной системы бороться с определенными бактериальными инфекциями (в частности, инфекциями, вызванными инкапсулированными бактериями) будет снижена.

Эти инфекции могут вызывать менингит, пневмонию, сепсис и другие угрожающие жизни инфекции. Они могут привести к смертельному исходу, если их не выявить и не начать лечение на ранней стадии.

Всегда держите эту карточку при себе во время лечения и в течение двух недель после приема последней дозы препарата и предъявляйте ее любому медицинскому работнику, участвующему в вашем лечении.



НЕМЕДЛЕННО ОБРАТИТЕСЬ К ВРАЧУ И ПОКАЖИТЕ ЭТУ КАРТОЧКУ, ЕСЛИ У ВАС НАБЛЮДАЮТСЯ ЛЮБЫЕ ИЗ СЛЕДУЮЩИХ СИМПТОМОВ СЕРЬЕЗНОЙ ИНФЕКЦИИ:

Лихорадка с

- ознобом/дрожью или без них
- головной болью
- сыпью
- болью в груди и кашлем
- одышкой / учащенным дыханием
- высокой частотой сердечных сокращений

Головная боль

- с тошнотой или рвотой
- ригидностью мышц шеи или спины

Спутанность сознания

Боли в теле с гриппоподобными симптомами

Липкая кожа

Светочувствительность глаз



ИНФОРМАЦИЯ ДЛЯ МЕДИЦИНСКИХ РАБОТНИКОВ

Данному пациенту был назначен препарат ФАБХАЛЬТА (иптакопан) для лечения пароксизмальной ночной гемоглобинурии (ПНГ).

Препарат ФАБХАЛЬТА может повысить восприимчивость пациента к серьезным инфекциям, вызванным инкапсулированными бактериями (*Neisseria meningitidis*, *Streptococcus pneumoniae* и *Haemophilus influenzae* Type B). Эти инфекции включают менингит, пневмонию и сепсис. Серьезные инфекции могут быстро прогрессировать и представлять собой угрозу для жизни, если их не выявить и не начать лечение на ранней стадии.



**ОБРАТИТЕ ВНИМАНИЕ, ЧТО О ЛЮБЫХ НЕЖЕЛАТЕЛЬНЫХ ЯВЛЕНИЯХ,
ОБСУЖДАЕМЫХ В ХОДЕ ВАШЕЙ КОНСУЛЬТАЦИИ, СЛЕДУЕТ СООБЩАТЬ
В ФИЛИАЛ КОМПАНИИ "НОВАРТИС ФАРМА СЕРВИСЭЗ АГ"
В РЕСПУБЛИКЕ КАЗАХСТАН
050022 Г. АЛМАТЫ, УЛ. КУРМАНГАЗЫ, 95
тел.: +7 727 258 24 47
e-mail: drugsafety.cis@novartis.com**

**РГП НА ПХВ «НАЦИОНАЛЬНЫЙ ЦЕНТР ЭКСПЕРТИЗЫ ЛЕКАРСТВЕННЫХ
СРЕДСТВ И МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ» КОМИТЕТА МЕДИЦИНСКОГО И
ФАРМАЦЕВТИЧЕСКОГО КОНТРОЛЯ МИНИСТЕРСТВА
ЗДРАВООХРАНЕНИЯ РЕСПУБЛИКИ КАЗАХСТАН
<http://www.ndda.kz>**

**Для получения дополнительной информации
по безопасности см. Листок-вкладыш препарата ФАБХАЛЬТА.**



ФИО пациента: _____

Группа крови: _____

**ФИО и номер телефона контактного лица
в случае чрезвычайной ситуации:**

ФИО и номер телефона врача, назначившего лечение:



Выявление

**При подозрении на бактериальную
инфекцию следует немедленно провести
соответствующую оценку.**



Лечение

**В случае подозрения на менингит,
пневмонию или сепсис жизненно важно
немедленно начать лечение антибиотиками.**



Информирование

**Для получения дополнительной
информации как можно скорее
 позвоните врачу, назначившему лечение,
 по телефону, указанному на последней
 странице данной карточки.**

Данная информация предназначена только для медицинских и фармацевтических работников. Данная информация подлежит распространению в местах проведения медицинских или фармацевтических выставок, семинаров, конференций и иных подобных мероприятий или прямой передаче медицинским и фармацевтическим работникам. Распространение информации любыми другими способами, которые открываются доступа неизвестному кругу лиц, запрещено. Компанией отвечающей за распространение информации на территории Казахстана является Филиал Компании «Новартис фарма Сервисэз АГ» в Республике Казахстан, 050022 г. Алматы, ул. Курмангазы, 95 тел.: +7 (727) 258-24-47.

Материал подготовлен в соответствии с требованиями действующего локального законодательства, а также внутренних политик и процедур компании Новартис. В помощь практикующему врачу. Издано в рамках программы по управлению рисками. Не является рекламой.