

МАВЕНКЛАД®

(кладрибин)

10 мг таблеткалар

Пациенттерге арналған буклет

МАВЕНКЛАДПЕН® ЕМДЕЛУДІ БАСТАҒАН
ПАЦИЕНТТЕР ҮШІН МАҢЫЗДЫ АҚПАРАТ



МАЗМҰНЫ

МАВЕНКЛАД® препараты туралы жалпы мәліметтер	3
МАВЕНКЛАД® препаратымен емдеу қалай жүргізіледі?	3
Жанама өсерлер және ықтимал қауіптер	3
• Лимфоциттердің азауы.....	4
• Бауыр функциясының бұзылуы.....	4
• Белдеулік ұшық (белдемшелік теміреткі)	4
• Туберкулезді қоса алғанда, ауыр инфекциялар.....	5
• Үдемелі мультифокальді лейкоэнцефалопатия (ҮМЛ).....	6
• Қатерлі ісіктер.....	6
МАВЕНКЛАД® препаратымен емдеу кезінде жүктіліктің алдын алу	6
• Пациент әйелдерге арналған ақпарат.....	7
• Пациент ер адамдарға арналған ақпарат	7
Қауіпсіздік мониторингі	8

МАВЕНКЛАД[®] препараты туралы жалпы мәліметтер

Сіздің дәрігеріңіз МАВЕНКЛАД[®] деп аталатын дәрілік препаратты шашыраңқы склерозды емдеуге тағайындағы. Сізге арналған бұл буклетте МАВЕНКЛАД[®] препараты туралы маңызды ақпарат бар.

Осы нұсқаулықты мұқият оқып шыққаннан кейін Сіз МАВЕНКЛАД[®] препараты туралы және осы препараттың кейбір ықтимал жанама әсерлері туралы көбірек білесіз.

Дәрілік препаратты медициналық қолдану жөніндегі нұсқаулықта келтірілген қадамдық ұсынымдар МАВЕНКЛАД[®] препаратымен қалай емделу керектігін сипаттайды.

МАВЕНКЛАД[®] препаратымен емдеу қалай жүргізіледі?

МАВЕНКЛАД[®] препараты таблеткаларының саны Сіздің дене салмағыңызға байланысты. Дәрігер Сізге дәрі-дәрмектердің саны мен оларды қабылдау уақыты туралы нақты нұсқаулар береді.

Жанама әсерлер және ықтимал қауіптер

МАВЕНКЛАД[®] препаратын қолдану жанама әсерлердің дамуына әкелуі мүмкін. Олар таблеткалармен бірге қаптамада болатын дәрілік препаратты медициналық қолдану жөніндегі нұсқаулықта толық сипатталған. Төменде Сіз білуіңіз керек маңызды жанама әсерлер сипатталған.

Лимфоциттердің азаюы

МАВЕНКЛАД® лимфоциттер деп аталағын қанда айналатын ақ қан дәнешіктері санының уақытша төмендеуін тудырады. Лимфоциттер ағзаның иммундық жүйесінің (ағзаның табиғи қорғаныс жүйесінің) бөлігі болғандықтан, лимфоциттердің азаюы деп аталағын айналымдағы лимфоциттердің едәуір төмендеуі ағзаны инфекцияларға сезімтал етуі мүмкін. Ең маңызды инфекциялар төменде сипатталған. Сіздің дәрігеріңіз лимфоциттердің саны тым төмен түспегеніне көз жеткізу үшін қан анализін тексереді.

Бауыр функциясының бұзылуы

МАВЕНКЛАД® препаратын қолдану бауыр функциясының бұзылуына әкелуі мүмкін, өсіреле егер Сізде бұрын бауыр проблемалары болса. Егер Сізде бұрын басқа дәрі-дәрмектерді қабылдау кезінде бауыр проблемалары болса немесе бауыр аурулары болса, дәрігерге хабарлаңыз. Емдеуді бастамас бұрын дәрігер бауырдың дұрыс жұмыс істейтініне көз жеткізу үшін қан анализдерін тағайындаиды. Бауырдың зақымдану белгілері мыналарды қамтуы мүмкін:

- жүрек айнуы;
- құсу, іштің ауыруы;
- шаршau;
- тәбеттің жоғалуы;
- терінің немесе көздің сарғаюы (сары ауру);
- зәрдің қара түсі.

Жоғарыда аталған белгілер мен белгілердің көз келгені пайда болған жағдайда дереу емдеуші дәрігерге қаралыңыз. Дәрігер МАВЕНКЛАД® препаратын уақытша немесе толық тоқтату қажеттігі туралы шешім қабылдайды.

Белдеулік ұшық (белдемшелік теміреткі)

Желшешек вирусы - бұл желшешек ауруын тудыратын вирус. Ол дененің жүйке тінінде белсененді емес күйде болуы мүмкін және реактивация кезінде белдемшелік теміреткіні тудыруы мүмкін.

Белдемшелік теміреткі Сіздің дeneңіздің кез-келген бөлігінен, соның ішінде бет пен көзге де әсер етуі мүмкін, бірақ көбінесе ол кеуде және іш қуысында (іште) пайда болады.

Кейбір жағдайларда, белдемшелік теміреткі ауырсынатын бөртпенің алғашқы пайда болуынан бірнеше күн бұрын пайда болатын кейбір ерте белгілерді тудыруы мүмкін. Бұл ерте белгілерге мыналар кіруі мүмкін:

- бас ауруы
- зақымдалған жерлерде терінің қышуы, ұйып қалу, дызылдау, шаншу
- жалпы әлсіздік сезімі
- қызба

Белдемшелік теміреткімен ауыратын адамдардың көпшілігінде қатты ауырсынудың локализацияланған «жолағы» және зардап шеккен аймағында көпіршіктер түрінде бөртпелер қаптайды. Зардап шеккен аймақ әдетте жанасуға сезімтал болады.

Белдемшелік теміреткі, әдетте, дененің бір жағында пайда болады және зардап шеккен нервке байланысты терінің аймағында тарапады. Біріншіден, белдемшелік теміреткінің көпіршіктері терідегі қызыл дақтар түрінде пайда болады, содан кейін ол қышыма көпіршіктеріне дейін дамиды. Жаңа көпіршіктер бір апта ішінде пайда болуы мүмкін, ал пайда болғаннан бірнеше күн өткен соң олар сарғыш түске ие болады, жалпақтанады және кебеді.

Егер Сіз жоғарыда сипатталған белгілерді немесе симптомдарды байқасаңыз, дереу дәрігерге қаралуыңыз керек. Сіздің дәрігеріңіз Сізге инфекцияны емдеу үшін дәрі тағайындауы мүмкін, ал ерте емдеу белдемшелік теміреткі жеңіл және ұзаққа созылмайтындығына әкелуі мүмкін.

Туберкулезді қоса алғанда, ауыр инфекциялар

МАВЕНКЛАД® қандағы лимфоциттер санының уақытша төмендеуіне әкелуі мүмкін. Лимфоциттер саны едәуір төмендеген кезде туберкулезді қамтитын белсенді емес инфекциялар белсендерілуі мүмкін. Өте сирек жағдайларда иммундық жүйесі қатты әлсіреген адамдарда ғана байқалатын инфекциялардың дамуы мүмкін; мұндай инфекциялар оппортунистік деп аталады. Сіздің дәрігеріңіз инфекциялармен құресетін қандағы жасушалардың саны тым төмен түспейтініне көз жеткізу үшін қан анализін тексереді .

Сонымен қатар, Сіз инфекциямен байланысты кез-келген белгілер мен симптомдардың пайда болуын мүқият бақылауыңыз керек.

Инфекцияның белгілеріне мыналар кіруі мүмкін:

- қызба,
- сырқырау, бұлшықет ауыруы,
- бас ауруы,
- жалпы әлсіздік сезімі,
- көздің сарғауы.

Бұл белгілер инфекцияның зақымдану аймағына тән басқа симптомдармен бірге жүруі мүмкін, мысалы, жәтел, құсу немесе ауыр зәр шығару.

Егер өзіңізде ауыр симптомдарын байқасаңыз, дәрігерге баруыңыз керек, ол Сізге арнайы емдеу қажет пе, жоқ па екенін шешеді.

Үдемелі мультифокальді лейкоэнцефалопатия (УМЛ)

УМЛ - бұл иммундық жүйенің белсенділігін төмендететін дәрілік заттардың қабылдайтын пациенттерде пайда болатын вирус (Джон Каннингем вирусы) тудыратын мидың өте сирек кездесетін инфекциясы. УМЛ - бұл ауыр мүгедектікке немесе өлімге әкелуі мүмкін ауыр ауру. МАВЕНКЛАД® препаратының қабылдаған шашыраңқы склерозы бар пациенттерде УМЛ жағдайлары байқалмағанымен, мұндай жағдайлардың болашақта болуы мүмкін екенін жоққа шығаруға болмайды.

УМЛ симптомдары шашыраңқы склероздың асқынуына ұқсас болуы мүмкін. Симптомдарға көніл-күйдің немесе мінез-құлықтың өзгеруі, есте сақтау қабілетінің бұзылуы, сөйлеу және қарым-қатынас проблемалары кіруі мүмкін. Егер Сіздің ауруыңыздың ағымы нашарлауда деп ойласаңыз немесе жаңа немесе ерекше симптомдарды байқасаңыз, мүмкіндігінше тезірек дәрігерге қаралыңыз.

Қатерлі ісіктер

МАВЕНКЛАД® препаратының әсер ету механизмін назарға ала отырып, қатерлі ісік дамуының ықтимал қаупін жоққа шығаруға болмайды. Клиникалық зерттеулерде кладрибинді қабылдаған пациенттерде қатерлі ісік ауруының бірлі-жарым жағдайлары байқалды. МАВЕНКЛАД® препаратының қабылдағаннан кейін Сіз қатерлі ісікке стандартты скринингтік тексеруден өтуіңіз керек. Дәрігер Сізге қатерлі ісікті тексеруге арналған скринингтік бағдарламалар туралы кеңес бере алады. Егер Сізде қатерлі ісік болса, Сізге МАВЕНКЛАД® қабылдауға болмайды.

МАВЕНКЛАД® препаратымен емдеу кезінде жүктіліктің алдын алу

МАВЕНКЛАД® генетикалық материалға зақым келтіруі мүмкін. Жануарларға жүргізілген зерттеулердің тәжірибесі МАВЕНКЛАД® препаратының дамып келе жатқан ұрықта өлім мен деформацияны тудыратының көрсетті.. Сондықтан, егер МАВЕНКЛАД® жүктілік басталғанға дейін немесе жүктілік кезінде 6 ай бойы қабылданса, бұл жаңа туған нәрестелерде түсік тастауға немесе түа біткен кемістікке әкелуі мүмкін. МАВЕНКЛАД® препаратының тағайындар алдында дәрігеріңіз жүктіліктің алдын алу бойынша шаралар қабылдауға кеңес беруі мүмкін.

Пациент әйелдерге арналған ақпарат

МАВЕНКЛАД® препаратын жүкті әйелдерге туылмаған балаға елеулі зиян келтіру қаупіне байланысты қолдануға тыйым салынады. МАВЕНКЛАД® препаратымен емдеуді бастағанға дейін жүктілікті болдырмау керек. Егер Сіз жүкті болсаңыз, онда Сізге МАВЕНКЛАД® препаратымен емдеуді бастауға болмайды. Жүкті болуы мүмкін әйелдер МАВЕНКЛАД® препаратын қабылдау кезінде және емнің әрбір жылында препаратты соңғы қабылдағаннан кейін кемінде 6 ай бойы контрацепцияның тиімді әдісін (яғни, тиімсіздігі жүйелі және дұрыс қолданған кезде жылына 1%-дан аз әдіс) пайдалана отырып, жүктіліктің алдын алу бойынша шаралар қабылдауы тиіс. Сіздің дәрігеріңіз контрацепцияның тиісті әдістері туралы ұсынымтар береді.

МАВЕНКЛАД® жүктіліктің алдын алу үшін қолданылатын пероральді контрацептивтердің (жүктілікке қарсы таблеткалардың) тиімділігін төмендете ме екені белгісіз. Егер Сіз осындай дәрілік препаратты қабылдасаңыз, МАВЕНКЛАД® препаратын қабылдау кезінде және емнің әрбір жылында препаратты соңғы қабылдағаннан кейін кемінде 4 апта бойы цервикалды (аналық) қалпақша немесе мүшеқап сияқты қосымша тосқауыл әдісін пайдалану маңызды.

Жүктілік басталған жағдайда Сіз бұл мәселені талқылау және жүктілікке байланысты кез-келген ықтимал қауіптер туралы ұсыныстар алу үшін мүмкіндігінше тезірек дәрігерге баруыңыз керек.

Пациент ер адамдарға арналған ақпарат

МАВЕНКЛАД® препараты Сіздің шәуетіңізге зиянды болуы мүмкін және серікtesінізге шәуетіңіз арқылы берілуі мүмкін. Осылайша, бұл туылмаған балаға зиян тигізуі мүмкін. Сіз препаратты қабылдау кезінде және емнің әр жылында препаратты соңғы қабылдағаннан кейін кем дегенде 6 ай бойы контрацепцияның тиімді әдісін (яғни, тиімсіздігі жүйелі және дұрыс қолданған кезде жылына 1%-дан аз болатын әдіс) пайдалана отырып, серікtesінізде жүктіліктің алдын алу бойынша шаралар қабылдауыңыз керек. Дәрігер Сізге контрацепцияның тиісті әдістері туралы ұсынымтар береді.

Сіздің серікtesінізде жүктілік болған жағдайда, ол жүктілікке байланысты кез-келген ықтимал қауіптерді талқылау үшін мүмкіндігінше тезірек дәрігермен кеңесу керек.

Қауіпсіздік мониторингі

Дәрілік препаратты қолданғаннан кейін жағымсыз реакциялар туындаған жағдайда, өзіңіздің емдеуші дәрігеріңізben хабарласыңыз.

Дәрілік препараттың жағымсыз реакциялары туралы хабарламалар Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрлігі Медициналық және фармацевтикалық бақылау комитетінің «Дәрілік заттар мен медициналық бүйімдарды сараптау ұлттық орталығы» ШЖҚ РМК медициналық бүйімдардың қауіпсіздігін, тиімділігі мен сапасын фармакологиялық қадағалау және мониторинг департаментіне жіберілуі тиіс.

Жағымсыз реакциялар туралы хабарламаларды СМС түрінде, сондай-ақ Whatsapp және Telegram арқылы +7 775 732 88 42 нөміріне жіберуге болады. Хабарламаларда дәрілік препаратты, жағымсыз реакцияны сипаттап, бұл болған күнді, пациенттің деректерін, ақпаратты нақтылау үшін байланысуға болатын нөмірді хабарлау қажет.

Туындаған сұрақтар бойынша сараптамалық үйымның телефонына хабарласуға болады: +7 (7172) 78-98-28. Сайтымыз: <https://www.ndda.kz>.

Сондай-ақ, Сіз препараттың қауіпсіздігі және/немесе тиімділігі туралы ақпаратты «Сона-Фарм Қазақстан» ЖШС жауапты үйымына +7 (727) 250-71-74 телефоны арқылы немесе safety@sona-pharm.com. электрондық поштасына жібере аласыз.