

FAȚĂ

IMPORTANT – CARD DE ALERTĂ AL PACIENTULUI
Abacavir/Lamivudină Terapie comprimate
Purtați acest card în permanență asupra dumneavoastră

Deoarece Abacavir/ Lamivudină Terapie conține abacavir, unii pacienți care iau Abacavir/Lamivudină Terapie pot prezenta o reacție de hipersensibilitate (reacție alergică gravă), care poate **pune viața în pericol** dacă tratamentul cu Abacavir/Lamivudină Terapie este continuat.

ADRESAȚI-VĂ IMEDIAT MEDICULUI DUMNEAVOASTRĂ pentru a vă recomanda dacă trebuie să opriți tratamentul cu Abacavir/Lamivudină Terapie dacă:

1) prezentați o erupție trecătoare pe piele SAU

2) prezentați unul sau mai multe simptome din cel puțin DOUĂ dintre următoarele grupe:

-febră

-scurtarea respirației, durere în gât sau tuse

-greață sau vărsături sau diaree sau durere abdominală

-oboseală extremă sau dureri sau stare generală de rău

Dacă ați oprit tratamentul cu Abacavir/ Lamivudină Terapie din cauza acestei reacții, **NU TREBUIE SĂ MAI LUAȚI NICIODATĂ** Abacavir/ Lamivudină Terapie sau niciun medicament care conține abacavir (de ex. Kivexa, Ziagen, Triumeq sau Trizivir), întrucât **în decurs de câteva ore** puteți manifesta o scădere a tensiunii arteriale care poate pune viața în pericol sau deces.

(vezi partea verso a cardului)

VERSO

Trebuie să vă adresați imediat medicului dumneavoastră în cazul în care credeți că aveți o reacție de hipersensibilitate la Abacavir/ Lamivudină Terapie.

Scrieți datele de contact ale medicului dumneavoastră mai jos:

Medic: Tel.:

Dacă medicul dumneavoastră nu este disponibil, solicitați de urgență asistență medicală alternativă (de ex. la unitatea de primiri urgențe a celui mai apropiat spital).

Apel la raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice reacții adverse nemenționate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de raportare, către:

Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România

Str. Aviator Sănătescu nr. 48, sector 1

București 011478- RO

Fax: +4 0213 163 497

E-mail: adr@anm.ro www.anm.ro

<https://adr.anm.ro/>

Totodată, reacțiile adverse suspectate se pot raporta și către reprezentanța locală a deținătorului autorizației de punere pe piață, la următoarele date de contact:

Terapia SA

a SUN PHARMA company

Str Fabricii nr 124

Cluj-Napoca, 400632

România

Telefon: +40-264-501.502

Fax: +40-264-415.097

E-mail: romania.office@sunpharma.com

Versiune aprobată de ANMDMR în decembrie 2022