

Enbrel (etanercept)
Cardul pacientului

Acest card conține informații de siguranță importante, despre care trebuie să fiți avertizați înainte de și în timpul tratamentului cu medicamentul Enbrel. Dacă nu înțelegeți aceste informații, vă rugăm să solicitați explicații medicului dumneavoastră.

- Arătați acest card oricărui medic implicat în tratamentul dumneavoastră.
- Pentru informații suplimentare, consultați prospectul medicamentului Enbrel.
- Păstrați acest card cu dumneavoastră încă 2 luni de la ultima doză de Enbrel, deoarece pot apărea reacții adverse după ultima doză de medicament.

Este important ca dumneavoastră și medicul dumneavoastră să vă notați denumirea comercială și numărul seriei de fabricație a medicamentului administrat.

Infecții

Enbrel poate crește riscul de a face infecții, care pot fi grave.

- Nu trebuie să utilizați Enbrel dacă aveți o infecție. Dacă nu sunteți sigur, adresați-vă medicului dumneavoastră.
- Dacă prezentați simptome sugestive de infecție, cum sunt febră, tuse persistentă, scădere în greutate sau apatie, adresați-vă imediat medicului.
- Vi se vor face investigații în vederea depistării tuberculozei (TBC). Cereți medicului dumneavoastră să înregistreze mai jos, datele și rezultatele ultimului dumneavoastră examen pentru depistarea TBC:

Examen: _____
Data: _____
Rezultate: _____

Examen: _____
Data: _____
Rezultate: _____

- Vă rugăm să solicitați medicului dumneavoastră enumerarea altor medicamente pe care le luați și care ar putea crește riscul ca dumneavoastră să faceți o infecție.

Informații suplimentare (vă rugăm să completați)

Numele pacientului: _____
Numele medicului: _____
Numărul de telefon al medicului: _____

Raportarea reacțiilor adverse

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

Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România

Str. Aviator Sănătescu nr. 48, sector 1

011478 - București

e-mail: adr@anm.ro

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

Website: www.anm.ro

Reacțiile adverse suspectate se pot raporta și către reprezentanța locală a deținătorului autorizației de punere pe piață, la următoarele date de contact: **Pfizer Romania SRL**

Willbrook Platinum Business and Convention Center

Șos. București-Ploiești 172-176, Clădirea B, et. 5, sect. 1, 013686-București

e-mail: ROU.AEReporting@pfizer.com

Tel: +40 21 207 28 00

Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.