

[FAȚĂ]

Kineret 100 mg/0,67 ml soluție injectabilă în seringă preumplută
(anakinra)

Cardul de reamintire pentru pacient

TRATAMENTUL CU MEDICAMENTUL KINERET

Numele pacientului:

Numele persoanei care îngrijește pacientul (pentru pacienții copii):

Doza pacientului:

Numele și numărul de telefon al medicului:

[sigla Kineret] [sigla SOBI]

[VERSO]

Informații importante de siguranță cu privire la boala Still

Kineret (anakinra) poate crește riscul de infecție gravă. Simptomele pot să fie febră mare persistentă, frisoane, tuse, durere de cap și roșeață și sensibilitate a pielii. De asemenea, febra mai scăzută persistentă, scăderea în greutate și tusea persistentă pot fi semne ale unei infecții.

Dacă vă apar semne ale unei infecții sau simptomele bolii Still se agravează, trebuie să îl contactați pe medicul dumneavoastră cât mai curând posibil.

Apel la 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,

Tel: + 4 021 317 11 02, Fax: +4 0213 163 497,

e-mail: adr@anm.ro

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

Website: www.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:

SWEDISH ORPHAN BIOVITRUM S.R.O. Praga – Sucursala București

Str. Frumoasă nr. 30, 010987-București

Telefon: +40 31 229 51 96

Email: mail.ro@sobi.com

[VERSO]

[sigla Kineret] [sigla SOBI]

SOBI și Kineret sunt mărci comerciale ale Swedish Orphan Biovitrum AB (publ).

NP-27633 © 2023 Swedish Orphan Biovitrum AB (publ) – Toate drepturile rezervate.

www.sobi.com