

<p>Olumiant 2 mg – comprimate filmate. Olumiant 4 mg – comprimate filmate (baricitinib)</p> <hr/> <p>Cardul de Avertizare al Pacientului</p> <hr/> <p>Acest material educațional conține informații importante pe care trebuie să le cunoașteți înaintea și în timpul tratamentului cu medicamentul Olumiant.</p> <p>Păstrați acest card asupra dumneavoastră și prezentați-l tuturor profesioniștilor din domeniul sănătății implicați în îngrijirea medicală sau în tratamentul dumneavoastră.</p> <p>Numele dumneavoastră:</p> <hr/> <p>Numele medicului (care a prescris medicamentul Olumiant):</p> <hr/> <p>Numărul de telefon al medicului</p> <hr/> <p>Sarcina</p> <ul style="list-style-type: none"> • Nu luați Olumiant dacă sunteți gravidă sau credeți că puteți fi gravidă. • Utilizați o metodă contraceptivă eficientă în timp ce luați Olumiant (și timp de 1 săptămână după ce încetați tratamentul). • Adresați-vă imediat medicului dumneavoastră dacă rămâneți gravidă (sau dacă doriți să rămâneți gravidă). 	<p>Cheaguri de sânge</p> <p>Olumiant poate provoca o afecțiune ce constă în formarea de cheaguri de sânge la nivelul picioarelor, care pot migra către plămâni. Adresați-vă imediat medicului dumneavoastră dacă manifestați oricare dintre simptomele următoare:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Umflare sau durere la nivelul unui picior sau braț • Senzație de căldură sau roșeață la nivelul unui picior sau braț • Dificultăți de respirație brusc instalate • Respirație accelerată • Durere în piept <p>Infarct sau accident vascular cerebral</p> <p>Informați-vă imediat medicul dacă aveți oricare dintre următoarele:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Durere severă în piept sau senzație de apăsare (care se poate extinde la brațe, maxilar, gât, spate) • Dificultăți la respirație • Transpirație rece • Slăbiciune unilaterală la nivelul unui braț și/sau picior • Vorbire neclară <p>Apel la raportarea reacțiilor adverse</p> <p>Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice reacții adverse nementionate în prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de raportare, către:</p> <p>Agencia Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România</p> <p>Str. Aviator Sănătescu nr. 48, sector 1 011478 - Bucuresti</p> <p>Tel: + 4 0757 117 259</p> <p>Fax: +4 0213 163 497</p> <p>tel: + 4 021 317 11 02</p> <p>e-mail: adr@anm.ro</p> <p>Raportare online: https://adr.anm.ro/</p>
---	--

Infecții

Olumiant ar putea agrava o infecție existentă sau ar putea crește șansele de a avea o nouă infecție sau ar putea crește șansele de reactivare virală. Dacă aveți diabet sau aveți peste 65 de ani, este posibil să aveți un risc crescut de a face infecții. Infecția poate deveni gravă dacă nu este tratată. Adresați-vă imediat medicului dumneavoastră dacă experimentați simptome de infecție, precum:

- Febră, leziuni, stare de oboseală mai accentuată decât de obicei sau probleme stomatologice.
- Tuse persistentă, transpirații pe timp de noapte și pierdere în greutate. Acestea pot fi simptome ale tuberculozei (boală infecțioasă a plămânilor).
- Erupții dureroase pe piele cu bășici. Acestea pot fi semne ale infecției cu virusul herpes zoster.

Cancer de piele non-melanom

Cancerul de piele non-melanom a fost observat la pacienții care iau Olumiant. Dacă apar leziuni noi pe piele în timpul tratamentului sau după terapie sau dacă leziunile existente își schimbă aspectul, spuneți medicului dumneavoastră.

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:

Eli Lilly România S.R.L

Str. Menuetului 12, Cladirea D, Et.2,
Sector 1

013713 București, România

fax: +4 021 402 30 53

tel: +4 021 402 30 00

