

ULTOMIRIS (ravulizumab) CARDUL PACIENTULUI

Informații importante privind siguranța pentru pacienții tratați cu medicamentul Ultomiris (ravulizumab)

Medicamentul Ultomiris poate reduce abilitatea sistemului dumneavoastră imunitar de a lupta împotriva infecțiilor, în special împotriva infecțiilor meningococice, situație care necesită asistență medicală **imediată**.

În cazul în care prezentați oricare dintre simptomele enumerate mai jos, trebuie **să vă contactați imediat medicul sau să solicitați imediat asistență medicală, de preferat într-o unitate de primiri urgente majore:**

- durere de cap însoțită de greață sau vărsături
- durere de cap și febră
- durere de cap însoțită de rigiditatea gâtului sau a spatelui
- febră
- febră și erupție trecătoare pe piele
- confuzie
- dureri musculare și simptome asemănătoare gripei (flu-like)
- sensibilitate a ochilor la lumină

Solicitați imediat îngrijiri medicale de urgență dacă aveți vreunul dintre aceste semne sau simptome și arătați acest card.

Păstrați acest card cu dumneavoastră în permanență, în timpul tratamentului și timp de 8 luni după ultima doză de ULTOMIRIS. Riscul de a dezvolta o infecție meningococică poate continua timp de câteva săptămâni după ultima doză de ULTOMIRIS.

Informații pentru profesioniștii din domeniul sănătății

- Acest pacient este în tratament cu medicamentul ULTOMIRIS (ravulizumab), care crește susceptibilitatea pacientului de a dezvolta o infecție meningococică (*Neisseria meningitidis*).
- Toți pacienții trebuie să fie vaccinați cu cel puțin 2 săptămâni înainte de a primi ULTOMIRIS. Pacienții la care se inițiază ULTOMIRIS la mai puțin de 2 săptămâni după vaccinul meningococic trebuie să primească antibiotice adecvate, în scop profilactic, până la 2 săptămâni după vaccinare.
- Pacienții trebuie vaccinați și revaccinați în conformitate cu ghidurile naționale actuale privind vaccinările.
- Infecțiile meningococice pot evolua rapid și pot pune în pericol viața sau pot evolua cu deces dacă nu sunt recunoscute și tratate la timp.
- **Evaluați imediat dacă se suspectează o infecție și administrați tratament adecvat cu antibiotice dacă este necesar.**
- Luați legătura cu medicul curant (datele de contact sunt prezentate mai jos) cât mai curând posibil.

Pentru mai multe informații despre medicamentul Ultomiris, vă rugăm să consultați Prospectul ULTOMIRIS sau să trimiteți un e-mail la adresa: medinfo-romania@astrazeneca.com.

În cazul în care aveți întrebări privind siguranța medicamentului, vă rugăm să sunați la +4073 011 11 13.

Numele pacientului _____

Numele spitalului unde este tratat pacientul _____

Numele medicului curant _____

Numărul de telefon al medicului curant _____

Data vaccinării: _____

Data inițierii tratamentului cu ULTOMIRIS:

Informații despre vaccinarea meningococică:

Denumirea vaccinului	Serogrupul vaccinului	Numărul de doze	Data	Prima administrare/ Doza de rapel	Profilaxia antibiotică primită dacă Ultomiris este inițiat la mai puțin de 2 săptămâni după administrarea vaccinului
					☐ Nu se aplică ☐ Da, data de administrare: _____
					☐ Nu se aplică ☐ Da, data de administrare: _____
					☐ Nu se aplică ☐ Da, data de administrare: _____