

Leczenie produktem leczniczym **LEMTRADA®** może zwiększać ryzyko:

**zaburzeń autoimmunologicznych, takich jak:**

- > zaburzenie związane z krwawieniem, określane jako immunologiczna plamica małopłytkowa (ITP)
- > rzadkie zaburzenie dotyczące nerek, związane z występowaniem przeciwciał przeciw błonie podstawnej kłębuszków nerkowych (choroba antyGBM)
- > zaburzenia dotyczące tarczycy (niedoczynność/nadczynność tarczycy)

**ciężkich zakażeń**

PL.EDU.ALE.18.02.04

**Informacja dla lekarzy:** Dodatkowe informacje przedstawiono w ChPL produktu leczniczego **LEMTRADA®**

PL.EDU.ALE.18.02.04

		specjalizująca się w SM
		pielęgniarka
		Lekarz POZ
		Neurolog
<b>Numer telefonu</b>	<b>Imię i nazwisko</b>	

Podpis pacjenta: \_\_\_\_\_

Imię i nazwisko pacjenta: \_\_\_\_\_

lekarzem wymienionym poniżej.

W przypadku wykonywania jakichkolwiek ocen/zabiegów medycznych proszę o przekazanie kopii całej dokumentacji medycznej, w tym dotyczącej jakiegokolwiek leczenia i/lub wyników badań. **lub pracownicy służby zdrowia zapewnijający mi opiekę medyczną.** **Mogą również być tam wymienieni inni lekarze pod numerem telefonu podanym poniżej.** **Z moim neurologiem, który przepisał produkt leczniczy LEMTRADA®, można skontaktować się pod numerem telefonu podanym poniżej.**

## Karta ostrzegawcza pacjenta

**Proszę nosić niniejszą kartę przez cały czas ze sobą i okazywać ją wszystkim lekarzom udzielającym Panu/Pani pomocy i świadczącym usługi medyczne, aby poinformować ich o leczeniu produktem leczniczym LEMTRADA®.**

Otrzymałem/am produkt leczniczy **LEMTRADA®** w ramach leczenia stwardnienia rozsianego (SM), które ma wpływ na układ odpornościowy. Jestem objęty/a specjalnym programem monitorowania, w ramach którego kontrole odbywają się co miesiąc przez 4 lata od otrzymania ostatniego leczenia.

**LEMTRADA®**  
alemtuzumab 12mg

**Ważne działania niepożądane, na które należy zwracać uwagę:**

**W przypadku wystąpienia poniższych objawów należy niezwłocznie powiadomić o tym prowadzącego lekarza neurologa, niezależnie od tego, czy są to objawy nowe, nasilające się, czy nawracające. Jeśli nie będzie możliwe skontaktowanie się z lekarzem, należy niezwłocznie uzyskać pomoc medyczną. Należy okazać niniejszą kartę!**

**Immunologiczna plamica małopłytkowa (ITP)**

- > Niewielkie, rozsiane plamki na skórze barwy czerwonej, różowej lub fioletowej
- > Łatwe powstawanie siniaków
- > Wolniejsze niż zwykle ustawianie krwawienia z miejsca skaleczenia
- > Bardziej nasilone, dłuższe lub częstsze krwawienia menstruacyjne niż zwykle
- > Krwawienie międzymiesiączkowe lub bardziej nasilone krwawienie miesięczkowe
- > Krwawienie z dziąseł lub nosa, które wcześniej nie występowało lub trwa dłużej niż zwykle
- > Odkrztuszanie krwi (które może także być oznaką problemów z nerkami)

**Problemy z nerkami**

- > Obecność krwi w moczu, który może być czerwony lub koloru herbaty
- > Puchnięcie nóg lub stóp

**Poważne zakażenia**

- > Gorączka i/lub dreszcze
- > Powiększenie węzłów chłonnych
- > Duszność, kaszel, świszczący oddech, ból lub ucisk w klatce piersiowej i odkrztuszanie krwi

**Działania niepożądane mogą wystąpić po upływie długiego czasu po zakończeniu ostatniego kursu leczenia produktem leczniczym LEMTRADA®.**

**Bardzo ważne jest, aby kontynuować wykonywanie comiesięcznych badań (nawet w przypadku dobrego samopoczucia).**



Wczesne wykrycie i rozpoznanie nieprawidłowości daje największe możliwości poprawy.



Należy również stale zwracać uwagę na występujące objawy i oznaki.



Należy przestrzegać tych zasad przez 4 lata po otrzymaniu ostatniego kursu leczenia produktem leczniczym LEMTRADA®.