

# KARTA PACIENTA LÉČENÉHO TERIFLUNOMIDEM

Tato Karta pacienta obsahuje důležité bezpečnostní informace, které musíte znát, pokud se léčíte přípravkem s obsahem teriflunomidu. Úplné informace naleznete v balení léčivého přípravku.



## Obecné pokyny

Předložte tuto kartu každému lékaři nebo zdravotnickému pracovníkovi, který Vám bude poskytovat lékařskou péči (např. při návštěvě pohotovosti).

Léčivé přípravky  
s obsahem **teriflunomidu**

Jméno pacienta: \_\_\_\_\_

Datum prvního předepsání  
přípravku s obsahem teriflunomidu: \_\_\_\_\_

Název léčivého přípravku: \_\_\_\_\_

Název centra: \_\_\_\_\_

Jméno ošetřujícího lékaře: \_\_\_\_\_

Telefonní číslo ošetřujícího lékaře: \_\_\_\_\_



## Důležité nežádoucí účinky

Tento lék může ovlivnit funkci jater, krevní tlak a určité buňky v krvi, které jsou důležité pro boj s infekcemi.

### Pokud se u Vás vyskytne některý z níže uvedených nežádoucích účinků, okamžitě kontaktujte svého lékaře:

- Zežloutnutí kůže nebo očí, tmavá moč, nevolnost nebo zvracení a bolest břicha. V takovém případě můžete mít problémy s játry.
- Vysoká teplota (horečka), kašel, zimnice, otoky uzlin, bolestivé močení nebo snížený proud moči nebo zmatenost. V takovém případě můžete mít infekční onemocnění.

---

Tento přehled nežádoucích účinků není úplný a je třeba se seznámit i s možnými dalšími nežádoucími účinky, jejichž výčet naleznete v Příbalové informaci pro pacienta. Příbalová informace pro pacienta (PIL) je distribuována v každém balení léčivého přípravku a lze ji také vyhledat na <http://www.olecich.cz/> po zadání názvu léčivého přípravku pod zkratkou PIL.



### Pro ženy, které by mohly otěhotnět, včetně dívek a jejich rodičů / zákonných zástupců

- Nezačínajte léčbu prípravkom s obsahom teriflunomidu, pokud jste těhotná nebo se domníváte, že můžete být těhotná. Lékař Vás může vyzvat, abyste pro ověření podstoupila těhotenský test.
- Během léčby přípravkem s obsahem teriflunomidu a po jeho použití používejte spolehlivou a účinnou metodu antikoncepce. Lékař Vás bude informovat o možných rizicích pro plod a o potřebě účinné antikoncepce.
- Kontaktujte svého lékaře, jestliže chcete změnit antikoncepční metodu nebo chcete otěhotnět.
- Pokud otěhotníte nebo se budete domnívat, že jste těhotná, zastavte užívání přípravku s obsahem teriflunomidu a **kontaktujte ihned svého lékaře**.
- V případě těhotenství může lékař navrhnout léčbu určitými léky, které umožní přípravek s obsahem teriflunomidu rychle a dostatečně odstranit z Vašeho těla.
- Poradte se také se svým lékařem, pokud plánujete kojení nebo kojíte.

---

**Pro rodiče / zákonné zástupce nebo dívky:** kontaktujte svého lékaře, POKUD SE U PACIENTKY POPRVÉ OBJEVÍ MENSTRUACE, abyste získali rady, týkající se možného rizika pro plod a potřeby antikoncepce.

Pokud se u Vás vyskytne kterýkoli z nežádoucích účinků, sdělte to svému lékaři nebo lékárníkovi. Stejně postupujte i v případě jakýchkoli nežádoucích účinků, které nejsou uvedeny v příbalové informaci. Nežádoucí účinky můžete hlásit také přímo prostřednictvím národního systému hlášení nežádoucích účinků.

Podrobnosti o hlášení najdete na:

[www.olecich.cz/hlaseni-pro-sukl/nahlasit-nezadouci-ucinek](http://www.olecich.cz/hlaseni-pro-sukl/nahlasit-nezadouci-ucinek)

Adresa pro zaslání je Státní ústav pro kontrolu léčiv, oddělení farmakovigilance, Šrobárova 48, Praha 10, 100 41, e-mail: [farmakovigilance@sukl.cz](mailto:farmakovigilance@sukl.cz).

Nahlášením nežádoucích účinků můžete přispět k získání více informací o bezpečnosti tohoto přípravku.

Tato informace může být také hlášena držitelům rozhodnutí o registraci.