

Noste tento krátký přehled
u sebe a ukažte jej zdravotnickým
pracovníkům, kteří o Vás pečují.

Vaše jméno

Jméno lékaře (který předepsal Olumiant):

Telefonní číslo lékaře:

ELI LILLY ČR, s. r. o., Pobřežní 394/12, 186 00 Praha 8
Verze 10/2020
Schváleno SÚKL: 24. 11. 2020

KARTA UPOZORNĚNÍ PRO PACIENTA

▼ *Tento léčivý přípravek podléhá dalšímu sledování. To umožní rychlé získání nových informací o bezpečnosti. Můžete přispět tím, že nahlásíte jakékoli nežádoucí účinky, které se u Vás vyskytnou.*

Informace pro pacienta o přípravku OLUMIANT® (baricitinib)

Přípravek je určen k léčbě dospělých s revmatoidní artritidou nebo s atopickou dermatitidou.

Tento text obsahuje důležité informace, které potřebujete znát před zahájením a během léčby přípravkem Olumiant.

Další informace o přípravku Olumiant najdete v Příbalové informaci pro uživatele (PIL), která je součástí balení přípravku a lze jí také vyhledat na: www.olecich.cz

Těhotenství:

- Neužívejte Olumiant, jste-li těhotná nebo se domníváte, že můžete být těhotná.
- Během léčby přípravkem Olumiant (a po dobu jednoho týdne po jejím ukončení) používejte spolehlivou antikoncepci.
- Pokud otěhotníte (nebo chcete otěhotnět), sdělte to ihned svému lékaři.

Infekce:

Olumiant může způsobit zhoršení existující infekce nebo zvýšit pravděpodobnost onemocnění novou infekcí nebo zvýší pravděpodobnost reaktivace virů. Informujte ihned svého lékaře, pokud se u Vás vyskytnou příznaky infekce, jako jsou:

- Horečka, nehojící se rány, pocit únavy větší než obvykle nebo problémy s chrupem.
- Kašel, který neustupuje, noční pocení a úbytek na váze. Mohou to být příznaky tuberkulózy (infekčního onemocnění plic).
- Bolestivá kožní vyrážka s puchýřky. Může to být příznak infekčního onemocnění pásovým oparem.

Tuky v krvi:

- Může se stát, že Váš lékař Vám během léčby přípravkem Olumiant bude kontrolovat hladinu tuků v krvi (např. cholesterolu).

Krevní sraženiny:

Olumiant může způsobovat vznik krevní sraženiny v noze, která může putovat do plic. Neprodleně informujte svého lékaře, pokud se u Vás objeví některý z následujících příznaků:

- Otok nebo bolest jedné nohy
- Teplo nebo zčervenání jedné nohy
- Nezvyklá dušnost
- Rychlé dýchání
- Bolest na hrudi

Pokud se u Vás vyskytne jakýkoliv nežádoucí účinek, i takový který není uveden v příbalové informaci, sdělte to svému lékaři nebo lékárníkovi. Nežádoucí účinky můžete hlásit také přímo Státnímu ústavu pro kontrolu léčiv (<http://www.olecich.cz/hlaseni-pro-sukl/nahlasit-nezadouci-ucinek>)
Adresa: Státní ústav pro kontrolu léčiv, Odbor farmakovigilance, Šrobárova 48, Praha 10, 100 41,
e-mail: farmakovigilance@sukl.cz