

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., Pobežní 394/12, 186 00 Praha 8
Verze 3/2023
Schváleno SÚKL: 23. 3. 2023

KARTA PACIENTA

Informace pro pacienta o přípravku OLUMIANT® (baricitinib)

Přípravek je určen k léčbě dospělých s revmatoidní artritidou, atopickou dermatitidou a alopecia areata.

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 ji 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 probíhající infekce nebo zvýšit pravděpodobnost, že dostanete novou infekci nebo zvýšit pravděpodobnost reaktivace virů. Pokud máte cukrovku nebo jste starší než 65 let, můžete mít zvýšené riziko výskytu infekce. Infekce se může stát závažnou, pokud není léčena. 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.

Kožní zhoubné nádory jiné než melanom:

U pacientů užívajících přípravek Olumiant byly pozorovány kožní zhoubné nádory jiné než melanom. Pokud se během léčby nebo po ní objeví nové kožní projevy nebo pokud stávající projevy změní vzhled, informujte svého lékaře.

Krevní sraženiny:

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

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

Srdeční infarkt nebo mozková mrtvice:

Okamžitě informujte svého lékaře, pokud zaznamenáte některý z následujících stavů:

- Silná bolest nebo tlak na hrudi (které se mohou šířit do paží, čelistí, krku, zad)
- Dušnost
- Studený pot
- Jednostranná slabost v paži a/nebo noze
- Nezřetelná řeč

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