

**Túto informáciu si uschovajte
a ukážte ju aj ďalším zdravotníckym
pracovníkom zapojeným do vašej
zdravotnej starostlivosti alebo liečby.**

Vaše meno

Meno lekára (ktorý predpísal Olumiant)

Tel. číslo lekára

ŠÚKL schválil: 12. júla 2022; verzia 3.1

KARTA UPOZORNENÍ PRE PACIENTA

Informácia pre pacienta OLUMIANT® (baricitinib)

*Tento dokument obsahuje dôležité
informácie, ktoré by ste mali vedieť
pred liečbou Olumiantom a počas nej.*

Eli Lilly Slovakia s.r.o.
Svätoplukova II. 18892/2A
821 08 Bratislava
Tel.: +421 220 663 111

The Lilly logo is written in a red, cursive script font.

Gravidita:

- Neužívajte Olumiant, ak ste tehotná alebo ak si myslíte, že môžete byť tehotná.
- Počas liečby Olumiantom používajte účinnú antikoncepciu (ešte aj 1 týždeň po ukončení liečby).
- Ak otehotníte (alebo ak si myslíte, že ste tehotná), okamžite to povedzte ošetrojúcemu lekárovi

Infekcie:

Olumiant môže zhoršiť prítomnú infekciu alebo zvýšiť riziko novej infekcie, alebo zvýšiť možnosť oživenia vírusu.

Ihneď oznámte ošetrojúcemu lekárovi, ak sa u vás objavia príznaky infekcie,

akými sú napr.:

- horúčka, rany, pocit väčšej únavy ako zvyčajne alebo problémy so zubami
- kašeľ, ktorý neprechádza, nočné potenie a strata hmotnosti. Môžu to byť príznaky tuberkulózy (infekčného ochorenia pľúc).
- bolestivá kožná vyrážka s pluzgiermi. Môže to byť prejav infekcie herpes zoster.

Tuky (lipidy) v krvi:

- Počas užívania Olumiantu môže lekár vyšetrovať z krvi hladinu tukov (lipidov), napríklad cholesterolu.

Krvné zrazeniny:

Olumiant vám môže spôsobovať tvorbu krvnej zrazeniny v nohe, ktorá sa môže presunúť do pľúc. Hneď ako spozorujete ktorýkoľvek z nasledujúcich príznakov, okamžite o tom informujte svojho lekára:

- opuch alebo bolesť jednej nohy
- pocit tepla alebo začervenanie jednej nohy
- nečakaná dýchavičnosť
- zrýchlené dýchanie
- bolesť na hrudi.

Akékoľvek vedľajšie účinky, chyby v liečbe alebo sťažnosti týkajúce sa výrobkov spoločnosti Eli Lilly, hláste prosím **na bezplatnom čísle 0800 112 122** alebo e-mailom na phv_czsk@lilly.com

Vedľajšie účinky môžete hlásiť priamo na Štátny ústav pre kontrolu liečiv, Sekcia klinického skúšania liekov a farmakovigilancie, Kvetná ul. 11, SK-825 08 Bratislava 26, **Tel: + 421 2 507 01 206, e-mail: neziaduce.ucinky@sukl.sk**
Formulár na elektronické podávanie hlásení:
<https://portal.sukl.sk/eskadra/>