

..... : lekarza prowadzącego:
 Numer telefonu
 : lekarza prowadzącego:
 Imię i nazwisko
 : Nazwa ośrodka:
 : po raz pierwszy:
 Data przepisania leku Teriflunomide Neuraxpharm®
 : Imię i nazwisko pacjenta:

KARTA INFORMACYJNA DLA PACJENTA

Niniejsza Karta informacyjna dla pacjenta zawiera ważne informacje dotyczące bezpieczeństwa, o których pacjent powinien wiedzieć przed rozpoczęciem stosowania leku Teriflunomide Neuraxpharm®.

Pełne informacje przedstawiono w ulotce dla pacjenta.

Ogólne wskazówki

Należy pokazywać tę Kartę każdemu lekarzowi i (lub) osobie z fachowego personelu medycznego, uczestniczącym w leczeniu pacjenta (np. w przypadkach stanów nagłych).

Jeśli wystąpią jakiegokolwiek objawy niepożądane, należy zwrócić się do lekarza, farmaceuty lub pielęgniarki. Obejmuje to wszelkie możliwe działania niepożądane niewymienione w ulotce dla pacjenta. Działania niepożądane można także zgłaszać bezpośrednio za pośrednictwem URPL na stronie internetowej <https://smz2.ezdrowie.gov.pl/>. Zgłaszając działania niepożądane, możesz pomóc w uzyskaniu dodatkowych informacji na temat bezpieczeństwa tego leku. Działania niepożądane można również zgłaszać bezpośrednio do podmiotu odpowiedzialnego: Neuraxpharm Polska Sp. z o.o., Ul. Poleczki 35, 02-822 Warszawa, Polska, email: pv-poland@neuraxpharm.com lub <https://www.neuraxpharm.com/pl/>

Materiał zatwierdzony przez URPL 10.03.2025

Teriflunomide Neuraxpharm®
 (Teriflunomidum)



NEURAXPHARM®

Istotne działania niepożądane

Lek ten może wpływać na czynność wątroby i niektóre komórki krwi, w tym komórki ważne w zwalczaniu infekcji. Dlatego przed rozpoczęciem leczenia i regularnie w jego trakcie będą wykonywane badania krwi, badania wątroby i mierzone ciśnienie krwi.

W przypadku wystąpienia któregośkolwiek z poniższych działań niepożądanych należy niezwłocznie skontaktować się z lekarzem:

- Skóra lub białka oczu zmieniają kolor na żółty, mocz staje się ciemny, pojawiają się nudności, wymioty, ból brzucha. Mogą to być objawy problemów z wątrobą.
- Wysoka temperatura, kaszel, dreszcze, obrzęk węzłów chłonnych, zmniejszony lub bolesny odpływ moczu lub splątanie. Te objawy mogą wskazywać na infekcję.

Dla pacjentek w wieku rozrodczym, w tym dziewcząt oraz ich rodziców/opiekunów

- Nie należy rozpoczynać stosowania teryflunomidu, w przypadku ciąży lub jej podejrzenia. Lekarz może poprosić o wykonanie testu ciążowego
- Należy stosować skuteczną antykoncepcję podczas stosowania teryflunomidu oraz po jego zakończeniu.
- Lekarz prowadzący udzieli porady na temat potencjalnych zagrożeń dla nienarodzonego dziecka oraz potrzeby stosowania skutecznej antykoncepcji.
- Jeśli pacjentka chce zmienić metodę antykoncepcji lub planuje zajść w ciążę, powinna skontaktować się ze swoim lekarzem.
- **Jeżeli pacjentka zajdzie w ciążę lub podejrzewa, że jest w ciąży, powinna natychmiast skontaktować się z lekarzem.**
- W przypadku ciąży lekarz może zalecić stosowanie innych leków, aby przyspieszyć usuwanie teryflunomidu z organizmu.
- Pacjentka powinna także porozmawiać ze swoim lekarzem, jeśli planuje karmić piersią lub karmi piersią.
- Pacjentka lub jej rodzice/opiekunowie powinni natychmiast skontaktować się z lekarzem po rozpoczęciu miesiączki podczas stosowania teryflunomidu. Lekarz udzieli porady na temat potencjalnego ryzyka stosowania teryflunomidu dla nienarodzonego dziecka i omówi rozpoczęcie stosowania skutecznej antykoncepcji.

Proszę zapisać poniżej następujące dane:

Data pierwszej recepty: _____

Dane kontaktowe lekarza: _____