

EDUKAČNÍ MATERIÁL

TASMAR

Deník pacienta

Tento deník Vám usnadní
zapamatování jednotlivých
návštěv u lékaře za účelem
kontroly funkce jater **během
prvního roku léčby**

Jméno:

Adresa:

Telefon:

Jméno odborného lékaře:

Telefonní číslo lékaře:

Přípravkem Tasmar léčen od:

Kontakt pro případ náhlé příhody:

Jméno:

Telefon:

Tato brožura Vám pomůže uvědomit si rizika Vaší léčby a usnadní Vám přehled nad krevními testy, které musíte podstoupit.

Měl/a byste si také přečíst příbalový leták, který je dodáván s každým balením, protože obsahuje podrobnější informace. Pokud máte nějaké otázky o Vaší léčbě nebo z ní máte obavy, požádejte kdykoliv o radu zdravotní sestru, lékaře nebo lékárníka.

PORUCHA FUNKCE JATER

Přípravek Tasmar může způsobit vzácné, ale potenciálně smrtelné poškození jater. Z tohoto důvodu byste měl/a přípravek Tasmar dostávat jen tehdy, pokud není Parkinsonova choroba dostatečně pod kontrolou jinými, méně rizikovými způsoby léčby. Váš lékař navíc ukončí léčbu přípravkem Tasmar, pokud nedojde po 3 týdnech k takovému zlepšení, které by převýšilo rizika další léčby.

Poranění jater se vyskytlo nejčastěji mezi 1. a 6. měsícem léčby. Poškození, ke kterému ale dojde dříve nebo později nelze vyloučit. Proto je třeba přijmout následující bezpečnostní opatření.

Před začátkem léčby: Abyste snížil/a riziko poškození jater, neměl/a byste užívat přípravek Tasmar, jestliže:

- máte onemocnění jater
- krevní testy provedené před zahájením léčby vykazují abnormální výsledky (test ALT a AST).

Během léčby: Krevní testy se provádějí každé 2 týdny v prvním roce léčby, každé 4 týdny po dobu následujících 6 měsíců a poté každých 8 týdnů. Pokud je dávka zvýšena, je nezbytné zopakovat výše zmíněný harmonogram kontrol funkce jater jako při zahájení léčby. Pokud budou výsledky jaterních testů abnormální, léčba bude ukončena.

Pokud se u Vás objeví některý z těchto příznaků, kontaktujte svého lékaře nebo lékárníka:

- Nevolnost
- Zvracení
- Bolest břicha (zejména v pravé horní části)
- Ztráta chuti k jídlu
- Slabost
- Horečka
- Ztmavnutí moči
- Žloutenka (zežloutnutí kůže, bělma očí)
- Únava

Tyto účinky mohou být způsobeny poškozením jater, a proto musí být co nejdříve provedeno vyšetření. Pokud přípravek Tasmar nevede ke zlepšení Parkinsonovy choroby ani po třech týdnech, bude léčba ukončena.

NMS

Při užívání přípravku Tasmar se může objevit NMS (neuroleptický maligní syndrom). Může k němu dojít i během několika dnů po ukončení léčby. NMS se projevuje svalovými příznaky, jako je silná svalová ztuhlost, trhavé pohyby svalů, paží nebo nohou a bolesti svalů. Poškození svalů může někdy způsobit tmavé zbarvení moči. Jiné důležité příznaky zahrnují vysokou horečku a zmatenost.

Před začátkem léčby: Abyste snížili riziko vzniku NMS, neměl/a byste používat přípravek Tasmar, pokud máte těžkou dyskinezi (nepřirozené mimovolní pohyby) nebo předchozí onemocnění, které mohlo souviset s NMS a/nebo neúrazovým poškozením svalů (netraumatická rabdomyolýza) nebo zvláštní formu horečky (maligní hypertermie). Informujte svého lékaře o všech lécích na předpis i volně prodejných, které užíváte, protože riziko NMS může být zvýšeno, pokud užíváte určité léky.

Během léčby: Pokud se u Vás objeví příznaky, o kterých si myslíte, že mohou být projevem NMS jak je popsáno výše, měl/a byste je okamžitě hlásit svému lékaři nebo lékárníkovi. Nepřestávejte užívat přípravek Tasmar, ani jiné léky proti Parkinsonově chorobě bez konzultace s lékařem, protože to může zvýšit riziko vzniku NMS.

POUŽÍVÁNÍ TOHOTO DENÍKU

Během prvního roku léčby přípravkem Tasmar musí být krevní testy provedeny každé dva týdny, aby bylo možné vyloučit vliv léčby na funkci Vašich jater. Tento deník je navržen ke zlepšení Vašeho přehledu o plánovaných krevních vyšetřeních a o jejich výsledcích.

Měl/a byste si tento deník vzít s sebou pokaždé, když navštívíte svého lékaře nebo zdravotní sestru a měl/a byste je požádat, aby do deníku zapsali výsledek posledního testu a podepsali se. Deník pak můžete používat jako pomůcku při plánování Vašeho dalšího vyšetření.

Máte-li jakékoli dotazy ohledně Vaší léčby nebo používání tohoto deníku, poraďte se se zdravotní sestrou, lékařem nebo lékárníkem.

Při každé návštěvě požádejte o zapsání výsledků jaterních testů a poznamenejte si datum následujícího vyšetření.

Týden	Datum/ Čas	Hladina ALT	Hladina AST	Podpis	Termín další kontroly
0 (před zahájením léčby)					
2					
4*					
6					
8					

Dávka přípravku Tasmar _____ Pokud dojde ke zvýšení dávky, monitorování jaterních funkcí by mělo začít znovu od týdne 0 a v novém deníku pacienta.

*Pokud nedojde do 3 týdnů ke zlepšení Parkinsonovy choroby, měla by být léčba ukončena.

Při každé návštěvě požádejte o zapsání výsledků jaterních testů a poznamenejte si datum následujícího vyšetření.

Týden	Datum/ Čas	Hladina ALT	Hladina AST	Podpis	Termín další kontroly
10					
12					
14					
16					
18					

Dávka přípravku Tasmar _____ Pokud dojde ke zvýšení dávky, monitorování jaterních funkcí by mělo začít znovu od týdne 0 a v novém deníku pacienta.

Při každé návštěvě požádejte o zapsání výsledků jaterních testů a poznamenejte si datum následujícího vyšetření.

Týden	Datum/ Čas	Hladina ALT	Hladina AST	Podpis	Termín další kontroly
20					
22					
24					
26					
28					

Dávka přípravku Tasmar _____ Pokud dojde ke zvýšení dávky, monitorování jaterních funkcí by mělo začít znovu od týdne 0 a v novém deníku pacienta.

Při každé návštěvě požádejte o zapsání výsledků jaterních testů a poznamenejte si datum následujícího vyšetření.

Týden	Datum/ Čas	Hladina ALT	Hladina AST	Podpis	Termín další kontroly
30					
32					
34					
36					
38					

Dávka přípravku Tasmar _____ Pokud dojde ke zvýšení dávky, monitorování jaterních funkcí by mělo začít znovu od týdne 0 a v novém deníku pacienta.

Při každé návštěvě požádejte o zapsání výsledků jaterních testů a poznamenejte si datum následujícího vyšetření.

Týden	Datum/ Čas	Hladina ALT	Hladina AST	Podpis	Termín další kontroly
40					
42					
44					
46					
48					

Dávka přípravku Tasmar _____ Pokud dojde ke zvýšení dávky, monitorování jaterních funkcí by mělo začít znovu od týdne 0 a v novém deníku pacienta.

Při každé návštěvě požádejte o zapsání výsledků jaterních testů a poznamenejte si datum následujícího vyšetření.

Týden	Datum/ Čas	Hladina ALT	Hladina AST	Podpis	Termín další kontroly
50					
52					

Dávka přípravku Tasmar _____ Pokud dojde ke zvýšení dávky, monitorování jaterních funkcí by mělo začít znovu od týdne 0 a v novém deníku pacienta.

TASMAR

Hlášení nežádoucích účinků

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: <http://www.olecich.cz/hlaseni-pro-sukl/nahlasit-nezadouci-ucinek>

Adresa pro zasílání je Státní ústav pro kontrolu léčiv, oddělení farmakovigilance, Šrobárova 48, Praha 10, 100 41
email: farmakovigilance@sukl.cz.

Distribuce materiálů bude průběžně zajištěna prostřednictvím medicínských reprezentantů, v případě naléhavého nedostatku materiálů nás ale neváhejte kontaktovat a dodatečné materiály Vám budou obratem doručeny.

Kontaktní adresa:

Mylan Pharmaceuticals s.r.o.

Evropská 2591/33c, 160 00 Praha 6

tel.: +420 222 004 400, e-mail: officecz@mylan.com

www.mylancz.cz