

EDUKAČNÍ MATERIÁL

LETRADA[®]

alemtuzumab 12 mg i.v.

Tento lečivý přípravek podléhá dalšímu sledování. To umožní rychlé získání nových informací o bezpečnosti. Žádáme zdravotnické pracovníky, aby hlásili jakákoli podezření na nežádoucí účinky.

Jakékoli podezření na závažný nebo neočekávaný nežádoucí účinek a jiné skutečnosti závažné pro zdraví léčených osob musí být hlášeno Státnímu ústavu pro kontrolu léčiv. Podrobnosti o hlášení najdete na: <http://www.sukl.cz/nahlasit-nezadouci-ucinek>. Adresa pro zasílání je Státní ústav pro kontrolu léčiv, oddělení farmakovigilance, Šrobárova 48, Praha 10, 100 41, e-mail: farmakovigilance@sukl.cz. Je třeba doplnit i přesný obchodní název a číslo šarže. Tato informace může být také hlášena společností sanofi-aventis, s.r.o.

KONTROLNÍ SEZNAM PRO LÉKAŘE

ČASOVÉ URČENÍ	Aktivita	Popis
Úvodní screening pacientů	Kontraindikace	<input type="checkbox"/> Zajistěte, aby pacienti neměli žádnou z následujících kontraindikací: Přecitlivost na alemtuzumab nebo na kteroukoli pomocnou látku uvedenou v bodě 6.1. SmPC. <input type="checkbox"/> Infekce virem lidské imunodeficiency (HIV). <input type="checkbox"/> Pacienti se závažnou aktivní infekcí až do úplného vyléčení <input type="checkbox"/> Nekontrolovaná hypertenze <input type="checkbox"/> Pacienti s anamnézou cervikocefalické arteriální disekce <input type="checkbox"/> Pacienti s anamnézou cévní mozkové příhody <input type="checkbox"/> Pacienti s koagulopatií nebo pacienti léčení protidestičkovou nebo antikoagulační léčbou <input type="checkbox"/> Pacienti s jiným souběžným autoimunitním onemocněním (kromě RS)
		<input type="checkbox"/> Pokud se přípravek LEMTRADA používá současně s antineoplastickými nebo imunosupresivními léky, zvažte kombinované účinky na imunitní systém pacienta.
		<input type="checkbox"/> Vyhodnotěte výskyt aktivní a neaktivní („latentní“) tuberkulózy (podle místních pokynů).
		<input type="checkbox"/> Přehodnotěte MRI snímky na jakékoliv známky naznačující PML před zahájením léčby a opětovným podáním alemtuzumabu. Zvažte screening pacientů s vysokým rizikem infekce virem hepatitidy B (HBV) a/nebo infekce virem hepatitidy C (HCV). Při předepisování přípravku LEMTRADA pacientům identifikovaným jako nositelé HBV a/nebo HCV postupujte se zvýšenou opatrností.
		<input type="checkbox"/> Screening lidského papilomaviru (HPV) se doporučuje u žen před léčbou a po léčbě jednou ročně. <input type="checkbox"/> Vyhodnote imunitní sérostatus cytomegaloviru CMV (podle místních pokynů).
		<input type="checkbox"/> Poříďte základní elektrokardiogram /EKG/ a vitální funkce včetně měření srdeční frekvence a krevního tlaku /TK/
		<input type="checkbox"/> Kompletní krevní obraz a diferenciál
		<input type="checkbox"/> Sérové hladiny transamináz a kreatininu
		<input type="checkbox"/> Testy funkce štítné žlázy, jako je hladina hormonu stimulujícího štítnou žlázu (TSH)
		<input type="checkbox"/> Analýza moči včetně mikroskopického vyšetření
	Porozumění přínosům a rizikům	<input type="checkbox"/> Pacient byl informován o rizicích časově souvisejících nežádoucích účinků, které se objevují během infuze nebo krátce po infuzi, o závažných autoimunitních poruchách, infekcích a malignitách a o opatřeních k minimalizaci rizik (např. sledování příznaků, potřeba nosit při sobě kartu pacienta, potřeba zavázat se k pravidelnému sledování po dobu nejméně 48 měsíců po poslední léčbě) a obdrženým informacím rozumí.
6 týdnů před léčbou (v případě potřeby)	Vakcinace	<input type="checkbox"/> Doporučuje se, aby pacient podstoupil kompletní imunizaci dle místních požadavků.
		<input type="checkbox"/> Před zahájením léčby přípravkem LEMTRADA zvažte vakcinaci proti viru varicella zoster u pacientů negativních na protilátky proti VZV.
2 týdny před podáním, během podání a nejméně 1 měsíc po léčbě	Dieta	<input type="checkbox"/> Doporučte pacientům, aby se vyhnuli konzumaci syrového nebo nedostatečně tepelně upraveného masa, měkkých zrajících sýrů a nepasterizovaných mléčných výrobků dva týdny před léčbou, během léčby a nejméně jeden měsíc po léčbě.

ČASOVÉ URČENÍ	Aktivita	Popis
Bezprostředně před zahájením léčby	Celkové zdraví	<input type="checkbox"/> Oddalte zahájení léčby přípravkem LEMTRADA u pacientů s aktivní infekcí, dokud nebude infekce plně pod kontrolou.
	Premedikace pro zamezení reakcí spojených s infuzí	<input type="checkbox"/> Bezprostředně před podáním přípravku LEMTRADA provedte premedikaci kortikosteroidy v každý z prvních 3 dnů jakéhokoli léčebného cyklu. <input type="checkbox"/> Před podáním přípravku LEMTRADA lze také zvážit premedikaci antihistaminy a/nebo antipyretiky.
	Perorální profylaxe herpetických infekcí	<input type="checkbox"/> Podávejte 200 mg acikloviru (nebo ekvivalentu) dvakrát denně od prvního dne léčby a pokračujte po dobu minimálně 1 měsíce po léčbě přípravkem LEMTRADA.
	Těhotenství a antikoncepcie	<input type="checkbox"/> Zajistěte, aby ženy v reprodukčním věku používaly účinnou antikoncepci během léčby přípravkem LEMTRADA a po dobu 4 měsíců po jejím ukončení.
Podání infuze	Hodnocení před infuzí	<input type="checkbox"/> Vstupní EKG vyšetření, vitální funkce, včetně srdeční frekvence a krevního tlaku (TK).
		<input type="checkbox"/> Provedte laboratorní testy (kompletní krevní obraz s diferenciálem leukocytů, sérové koncentrace transamináz, kreatininu, test funkce štítné žlázy a vyšetření moči včetně mikroskopického).
	Během infuze	<input type="checkbox"/> Monitorujte alespoň každou hodinu: srdeční frekvenci, TK a celkový klinický stav pacientů.
		<input type="checkbox"/> Přerušte infuzi • V případě závažné nežádoucí příhody • Pokud pacient vykazuje klinické příznaky svědčící o rozvoji závažné nežádoucí příhody spojené s infuzí (ischémie myokardu, hemoragická mozková příhoda, cervikocefalická arteriální disekce nebo plicní alveolární krvácení).
	Po infuzi	<input type="checkbox"/> Propláchněte infuzní linku, aby bylo zajištěno, že bude pacientovi podána celá dávka přípravku.
		<input type="checkbox"/> Pozorujte pacienta po každé infuzi minimálně 2 hodiny (vitální funkce). Nežádoucí účinky by měly být pečlivě sledovány až do úplného vymízení příznaků. Doba pozorování by měla být prodloužena podle potřeby.
		<input type="checkbox"/> Poučte pacienty, aby v případě reakcí spojených s infuzí vyhledali náležitou lékařskou péči. Pacienti by měli být poučeni o možném opožděném nástupu reakcí spojených s infuzí a vyzváni, aby hlásili příznaky a vyhledali náležitou lékařskou péči.
		<input type="checkbox"/> Počet destiček by měl být stanoven ve dnech 3 a 5 prvního infuzního cyklu a po infuzi v den 3 jakéhokoli dalšího cyklu. Klinicky významnou trombocytopenii je třeba sledovat až do vymízení. Je třeba zvážit odeslání k hematologovi pro zajištění náležité léčby.
Alespoň 48 měsíců po poslední léčbě	Monitorování	<input type="checkbox"/> Kompletní krevní obraz s diferenciálem a sérový kreatinin: jednou měsíčně <input type="checkbox"/> Vyšetření moči včetně mikroskopie: jednou měsíčně <input type="checkbox"/> Test funkce štítné žlázy: každé 3 měsíce <input type="checkbox"/> Vyšetření jaterních funkcí: jednou měsíčně.

(Uveďte jméno pacienta)

dne: ____ / ____ / ____

(Uveďte datum)

(Uveďte číslo chorobopisu pacienta)

____ / ____ / ____

(Uveďte datum narození pacienta)

(Uveďte jméno předepisujícího lékaře)