

Trpím vrozeným angioedémem (HAE)

Jméno pacienta

Rodné číslo

Hmotnost

Můj specialista nebo centrum zabývající se HAE:

Jméno

Telefon

Byl u mě diagnostikován vrozený angioedém (HAE), který se manifestuje opakovanými otoky způsobenými nedostatkem endogenního inhibitoru C1 esterázy. Když nebudu správně léčen, záchvaty vrozeného angioedému mohou závažně ohrozit mé zdraví, pokud se otoky objeví v místech, jako je orofarynx nebo hrtan.

Přípravek RUCONEST® obdržím pouze, pokud nemám alergii na králíky a neexistuje na ni ani podezření.

Pokud se domníváte, že se u vás rozvinula alergie na králíky, ihned kontaktujte lékaře. Další informace získáte prostudováním příbalové informace.

Karta pacienta - RUCONEST®

RUCONEST®

(konestat alfa)

**Riziko hypersenzitivní
reakce na stopy králičích
proteinů - opatření pro
používání**

***Prosím, vždy ukažte tuto kartu
ošetřujícímu zdravotnickému
pracovníkovi.***

Tomuto pacientovi byl za účelem léčby akutních záchvatů vrozeného angioedému předepsán přípravek RUCONEST®. RUCONEST® je rekombinantní lidský inhibitor C1 esterázy purifikovaný z mléka transgenních králíků a obsahující stopy králičích bílkovin.

Před zahájením léčby tohoto pacienta přípravkem RUCONEST® vyhodnoťte minulost a aktuální anamnézu a zaměřte se na alergii na králíky.

Pokud je alergie na králíky prokázána nebo na ní existuje podezření, je nutné zvážit jiné možnosti léčby nekráličího původu.

Při léčbě tohoto pacienta vždy dodržujte následující postup:

1. Sledujte, zda pacient nevykazuje klinické známky a příznaky hypersenzitivity.
2. V případech anafylaktické reakce nebo šoku okamžitě poskytněte lékařskou pomoc.
3. Informujte pacienta o obvyklých známkách hypersenzitivní reakce, např. kopřivka, generalizovaná kopřivka, pocit tíže na hrudi,

dušnost (sípání), hypotenze a anafylaxe, i o tom, že pokud se některý z těchto příznaků objeví, musí ihned upozornit zdravotnického pracovníka. Vysvětlete pacientovi rozdíl mezi hypersenzitivní reakcí a záchvatem vrozeného angioedému.

4. Opakovaně pacientovi připomínejte, aby okamžitě hlásil jakékoli alergické reakce na králíky.
5. Požádejte pacienta, aby tuto kartu měl vždy u sebe a ukazoval ji zdravotnickému pracovníkovi, který bude jeho akutní záchvaty vrozeného angioedému léčit.
6. Hlaste veškerá podezření na hypersenzitivitu/nepříznivé imunologické reakce.

Další informace získáte prostudováním Edukačních materiálů a Souhrnu údajů o přípravku nebo kontaktováním lokálního zástupce RUCONEST® prostřednictvím emailu **medinfo.cz@pharming.com**.

Pokud se u Vás vyskytne kterýkoli z nežádoucích účinků, sdělte to svému lékaři nebo lékárníkovi. Stejně postupujte i v případě nežádoucích účinků, které nejsou uvedeny v příbalové informaci. Úplný přehled nežádoucích účinků, se kterými je třeba se seznámit, naleznete v Příbalové Informaci pro pacienta. Příbalová informace pro pacienta (PIL) je distribuována v každém balení léčivého přípravku a lze jí také vyhledat na **<http://www.olecich.cz>** po zadání názvu léčivého přípravku pod zkratkou PIL.

Nežádoucí účinky můžete hlásit také přímo prostřednictvím národního systému hlášení nežádoucích účinků na:

<http://www.olecich.cz/hlaseni-pro-sukl/>
[nahlasit-nezadouci-ucinek](#).

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