

RUCONEST® 2100 jednotek prášek a rozpouštědlo pro injekční roztok

KONTROLNÍ SEZNAM PRO PACIENTY

Verze: 4.0 CZ

Schvaleno SÚKL: 10/2020

Všeobecné informace

- O používání přípravku RUCONEST® v domácí péči nebo při samostatné aplikaci pacientem jsou k dispozici jen omezené údaje.
- Váš lékař může rozhodnout, že si můžete RUCONEST® podávat doma, např. Vy sám/sama, nebo s pomocí někoho z rodiny.
- Proto musíte získat nutné dovednosti před tím, než se přípravek může bezpečně a účinně podávat v domácím prostředí.
- K tomu Vám poslouží tento edukační materiál / kontrolní seznam ve spojení s příbalovou informací.
- Pokud máte nějaké otázky, zeptejte se svého lékaře.

Údaje o pacientovi

Vaše jméno:

.....

Tělesná hmotnost (kg):

.....

Prosím vyplňte

Než budete RUCONEST® doma používat

Musíte být informován(a) o níže uvedeném:	Byl(a) jste informován(a)? (Pokud platí, zaškrtněte.)
RUCONEST® se používá pouze při léčbě akutních záchvatů hereditárního (vrozeného) angioedému (HAE) u dospělých, dospívajících a dětí (ve věku 2 let a více).	<input type="checkbox"/>
RUCONEST® nepoužívejte , jestliže jste alergický(á) na králíky nebo existuje na tuto alergii podezření. RUCONEST® nepoužívejte , pokud jste alergičtí na složky přípravku.	<input type="checkbox"/>
Současně neužíváte tkáňový aktivátor plasminogenu. To je lék na rozpouštění krevních sraženin.	<input type="checkbox"/>
Možné nežádoucí účinky: Viz příbalová informace bod 4. • Zámky alergické reakce, jako je kožní vyrážka, dechové obtíže, otok obličeje nebo jazyka. • Pokud se u vás objeví nežádoucí účinky – zejména známky alergické reakce – vyhledejte ihned lékařskou pomoc.	<input type="checkbox"/>
Dávka podávaná do žíly při výše uvedené tělesné hmotnosti: • Váš potřebný počet lahviček s práškem a lahviček s rozpouštědlem (Prosím vyplňte) (při tělesné hmotnosti do 42 kg včetně je to od každého jedna, při tělesné hmotnosti nad 42 kg jsou to od každého dvě) • Váš potřebný objem hotového roztoku celkem: ml (= tělesná hmotnost v kg dělená třemi, nanejvýš však 28 ml) • Objem v jedné stříkačce hotového roztoku – první stříkačka: ml a druhá stříkačka: ml	<input type="checkbox"/>
Další dávka (stejná dávka jako výše) může být podána, pokud nedojde k zlepšení po uplynutí: • 120 minut u dospělých a dospívajících • 60 minut u dětí Během 24 hodin se nemají podávat více než dvě dávky.	<input type="checkbox"/>
Uchovávání: Uchovávejte při teplotě do 25 °C mimo dosah dětí; lahvičku s práškem uchovávejte v krabici, aby byla chráněna před světlem. Hotový roztok ihned použijte.	<input type="checkbox"/>
Likvidace použitého vybavení: Na to, jak likvidovat všechny použité materiály, včetně částečně spotřebovaných lahviček a infuzní soupravy, podle platných předpisů se zeptejte svého lékaře.	<input type="checkbox"/>
Nutnost vést si deník pacienta dokumentující každé podání přípravku v domácí péči a přinést ho při každé návštěvě svému lékaři. Záznam by měl obsahovat datum a čas podání přípravku, číslo šarže a dávku, reakce na léčbu a jakékoliv nežádoucí příhody.	<input type="checkbox"/>

Musíte být informován(a) o níže uvedeném:	Byl(a) jste informován(a)? (Pokud platí, zaškrtněte.)								
<p>Školení v přípravě a podávání roztoku přípravku RUCONEST®</p> <ul style="list-style-type: none"> Lékař by vás měl poučit podle návodu v bodu 3 příbalové informace – od části „Než načnete“ postupně až po krok č. 14 – jak přípravek RUCONEST® používat doma. Pečlivě provedte všechny kroky podle textu a obrázků v návodu k použití. Nikdy si nepodávejte RUCONEST® sám/sama, pokud jste předtím nebyl(a) proškolen(a) zdravotníkem. 	<input type="checkbox"/>								
<p>Zptejte se lékaře, pokud máte jakékoliv dotazy k návodu k použití, a odpovědi si запиšte:</p> <ul style="list-style-type: none"> Než použijete: <ul style="list-style-type: none"> Příprava roztoku: <ul style="list-style-type: none"> Podání do žíly: 	<input type="checkbox"/>								
<p>Zaznamenejte si veškeré další informace</p>	<input type="checkbox"/>								
<p>Posudte: Dokážete si roztok přípravku RUCONEST® připravit a podat? Pokud odpověď na jakoukoliv z těchto otázek zní „ne“, sám/sama si RUCONEST® nepodávejte a sdělte to svému lékaři.</p> <ul style="list-style-type: none"> Jste ochoten/ochotna si RUCONEST® sám/sama připravit a podat do žíly? Jste fyzicky schopen/schopna si RUCONEST® sám/sama připravit a podat? Porozuměl(a) jste všem krokům v návodu k použití uvedeném v příbalové informaci? 	<table style="width: 100%; border: none;"> <tr> <td style="text-align: center; padding-right: 20px;">ano</td> <td style="text-align: center;">ne</td> </tr> <tr> <td style="text-align: center;"><input type="checkbox"/></td> <td style="text-align: center;"><input type="checkbox"/></td> </tr> <tr> <td style="text-align: center;"><input type="checkbox"/></td> <td style="text-align: center;"><input type="checkbox"/></td> </tr> <tr> <td style="text-align: center;"><input type="checkbox"/></td> <td style="text-align: center;"><input type="checkbox"/></td> </tr> </table>	ano	ne	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
ano	ne								
<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>								
<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>								
<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>								

Vyhleďte ihned lékařskou pomoc nebo, pokud je to zapotřebí, urgentní ošetření, pokud:

- Si nedokážete žílu napíchnout nebo si jinak nedokážete dávku podat.
- Máte rychle postupující závažnou ataku, například otok v hrdle.
- Si nejste jist(a), jak všechny kroky postupu provést správně.
- Jste si podal(a) příliš velkou dávku přípravku RUCONEST® (více než doporučená dávka).
- Zjistíte, že Vaše příznaky ani po podání druhé dávky přípravku RUCONEST® neustoupily do 60 minut (děti 2-12 let) nebo do 120 minut (dospívající a dospělí) po druhé dávce přípravku RUCONEST®.
- Máte během nebo po podání přípravku RUCONEST® známky jakéhokoliv nežádoucího účinku včetně alergické reakce, jako např. kopřivku, vyrážku, svědění, závrat, sípání, potíže s dýcháním nebo otok jazyka.

Tento přehled nežádoucích účinků není úplný a je třeba se seznámit i s možnými dalšími nežádoucími účinky, jejichž výčet 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.

Verze: 4.0 CZ
Schvaleno SÚKL: 10/2020