

W przypadku wystąpienia jakichkolwiek działań niepożądanych należy skontaktować się z lekarzem, farmaceutą lub pielęgniarką. Dotyczy to również wszelkich działań niepożądanych, które nie zostały wymienione w ulotce informacyjnej.

Działania niepożądane można zgłaszać bezpośrednio do Departamentu Monitorowania Niepożądanych Działań Produktów Leczniczych Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, Al. Jerozolimskie 181C, 02-222 Warszawa, Tel.: + 48 22 49 21 301, Faks: + 48 22 49 21 309, Strona internetowa: <https://smz.ezdrowie.gov.pl>.

Więcej informacji można znaleźć na stronie Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych w części „Zgłoś działania niepożądane” <https://www.gov.pl/web/urpl/zglos-dzialanie-niepozone2>

Zgłaszanie działań niepożądanych przyczynia się do dostarczenia większej ilości informacji na temat bezpieczeństwa leku. W celu ułatwienia skutecznego nadzoru i monitorowania wszystkich bioterapii, w szczególności leków biopodobnych, zaleca się podanie nazwy marki i numeru serii przy zgłaszaniu działań niepożądanych.

Inne informacje (należy uzupełnić):

Imię i nazwisko pacjenta:

Imię i nazwisko lekarza:

Numer telefonu lekarza:

Karta pacjenta
Nepexto® étanercept

Niniejszy dokument jest rozpowszechniany pod nadzorem Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych. Kartę tę należy zawsze trzymać przy sobie.

Niniejsza karta zawiera ważne informacje dotyczące bezpieczeństwa, które należy znać przed otrzymaniem Nepexto i podczas leczenia za pomocą Nepexto. Jeżeli informacje te są niezrozumiałe, należy poprosić lekarza o ich wyjaśnienie.

Należy pokazać tę kartę każdemu lekarzowi biorącemu udział w leczeniu. Kartę należy przechowywać przez 2 miesiące po przyjęciu ostatniej dawki Nepexto, ponieważ działania niepożądane mogą wystąpić po przyjęciu ostatniej dawki Nepexto. Więcej informacji można znaleźć w ulotce Nepexto.

Ten lek jest lekiem biopodobnym. Podmiot odpowiedzialny: Biosimilar Collaborations Ireland Limited, Unit 35/36, Grange Parade, Baldoyle Industrial Estate, Dublin 13, DUBLIN, Irlandia, D13 R20R. Wersja Karty Pacjenta z maja 2025 r.

Infekcje

Nepexto może zwiększać ryzyko infekcji, które mogą być poważne.

Nie należy stosować leku Nepexto

- W przypadku infekcji. W razie wątpliwości, należy skontaktować się z lekarzem.
- W przypadku wystąpienia objawów sugerujących zakażenie, takich jak gorączka, uporczywy kaszel, duszność, dreszcze, osłabienie, utrata masy ciała lub skrajne zmęczenie, należy niezwłocznie skonsultować się z lekarzem.

Nepexto nie powinien być stosowany u dzieci i młodzieży o masie ciała poniżej 62,5 kg.

Należy poddać się badaniu na gruźlicę.

Należy poprosić lekarza o zanotowanie poniżej daty i wyniku ostatniego badania przesiewowego w kierunku gruźlicy:

Test:

Data :

Wyniki :

Test:

Data :

Wyniki :

Należy poprosić lekarza o podanie listy innych leków, które mogą zwiększać ryzyko zakażenia:

.....

.....

zastoinowa niewydolność serca

W przypadku pojawienia się zmęczenia, duszności lub obrzęku kostek, które mogą sugerować zastoinową niewydolność serca (CHF), lub w przypadku nasilenia się któregośkolwiek z powyższych objawów, lub w przypadku wystąpienia tych objawów po raz pierwszy, należy niezwłocznie zasięgnąć porady lekarza.