

Ակտեմրա ® (տոնցիլիզումաբ) (ն/ե)

# Հիվանդի տեղեկատվական քարտ

Այս ուսուցողական նյութերը պարտադիր են հետզրանցումային շրջանում  
ակտեմրայի վերահսկման համար՝ դեղի կիրառման ընթացքում վտանգները  
նվազեցնելու նպատակով: Այս քարտը պետք է կարդալ **“Հիվանդի համար  
նախատեսված դեղի անվտանգության վերաբերյալ կարևոր  
տեղեկատվություն”** գրքույկի ( որը Ձեզ կտրամադրի Ձեր բժիշկը) և ակտեմրա  
դեղի ներդիր թերթիկի հետ միասին (տեղադրված է դեղի տուփի մեջ և  
հասանելի է. [www.pharm.am](http://www.pharm.am) կայքում): Այն պարունակում է կարևոր  
տեղեկություն ակտեմրայի և նրա օգտագործման հրահանգների վերաբերյալ:

Հաստատված՝ 15.04.2019

**Պահե՛ք այս քարտը ակտեմբայի վերջին ընդունումից նվազագույնը ևս 3 ամիս,** քանի որ կողմնակի ազդեցությունները կարող են զարգանալ ցանկացած ժամանակ ակտեմբայի ընդունումից հետո: Եթե հիվանդը ունեցել է որևէ կողմնակի ազդեցություն և բուժվել է ակտեմբայով անցյալում, կապ հաստատե՛ք Ձեր բուժող բժշկի հետ՝ բժշկական խորհրդատվություն ստանալու համար:

[լրացրե՛ք կոնտակտային հեռախոսահամարը]

**Ակտեմբայի բուժման օրերը \*.**

Սկիզբ:.....

.....

Ներարկման ուղին.

Ներերակային (ն/ե) ներարկում

ն/ե

Հաջորդ պլանավորված ներարկումը.....

\* Ամեն անգամ բժշկին այցելելուց խնդրում ենք համոզվեք, որ Ձեր հետ բերել եք բոլոր այն դեղերի ցանկը, որը ստացել եք մինչ օրս:

**Կոնտակտային տվյալներ**

Հիվանդնի անունը .....

Բժշկի անունը .....

Բժշկի հեռախոսի համարը.....

## Ակտեմբայով բուժվող հիվանդի տեղեկատվական քարտ

Այս տեղեկատվական քարտը պարունակում է կարևոր տեղեկություն , որը Դուք պետք է իմանաք ակտեմբա ստանալուց առաջ և հետո.

- Ցույց տվեք այս քարտը ՑԱՆԿԱՑԱԾ բուժաշխատողի, ով ընդգրկված է Ձեր կամ Ձեր երեխայի բուժման մեջ:

Այս քարտը պետք է կարդալ ակտեմբա դեղի ներդիր թերթիկի հետ, որը տեղադրված է Ձեր դեղի տուփի մեջ ( հասանելի է. [www.pharm.am](http://www.pharm.am) կայքում): Այն պարունակում է կարևոր տեղեկություն ակտեմբայի մասին՝ ներառյալ օգտագործման ուղեցույցը:

### Վարակներ

Հիվանդը չպետք է ստանա ակտեմբա, եթե ունի լուրջ ակտիվ վարակ: Որոշ նախկինում տարած վարակներ կարող են կրկնվել ակտեմբայի բուժման ժամանակ:

- Զրուցե՛ք Ձեր բժշկի հետ բոլոր այն պատվաստումների մասին, որոնք կարող են անհրաժեշտ լինել՝ մինչև ակտեմբայով բուժումը սկսելը:
- Դիմե՛ք բժշկի, եթե Ձեր կամ Ձեր երեխայի մոտ զարգանում են տուբերկուլոզին բնորոշ որևէ նշան կամ ախտանիշ (ինչպիսիք են երկարատև հազը, մարմնի քաշի կորուստը, մարմնի ջերմաստիճանի բարձրացումը), որոնք հնարավոր է լինեն տուբերկուլոզի նախանշաններ: Մինչև ակտեմբայով բուժումը սկսելը, պետք է համոզվեք, որ Դուք կամ Ձեր երեխան, ակտիվ տուբերկուլոզ չունեք:
- Փոքր երեխաները չեն կարող ներկայացնել իրենց հիվանդության նշանները, հետևաբար ծնողները կամ խնամողները պետք է կապ հաստատեն բուժող բժշկի հետ անմիջապես, եթե երեխայի մոտ նկատեն առանց հստակ պատճառի վիճակի որևէ վատթարացում:
- Խորհրդաքցե՛ք բուժաշխատողի հետ, այն մասին թե արդյոք պե՞տք է հետաձգել ակտեմբայի հերթական ընդունումը, եթե պացիենտի մոտ առկա է վարակի որևէ նշան (օրինակ հարբուխ):

### Ալերգիկ ռեակցիաներ

Ակտեմբայի ներարկման ժամանակ արձանագրվել են լուրջ ալերգիկ ռեակցիաներ՝ այդ թվում անաֆիլաքսիա: Այսպիսի ռեակցիաները կարող են լինել ծանր, և հնարավոր է մահացու այն հիվանդների մոտ, որոնք ունեցել են ալերգիկ ռեակցիաներ ակտեմբայի նախորդ ներարկման ժամանակ:

<b>Ն/ե ներարկում (բուժհաստատությունում)</b>
Ներարկման ընթացքում Ձեր բժիշկը կամ բուժքույրը կհետևեն Ձեր առողջական վիճակին՝ ալերգիկ ռեակցիայի որևէ նշան հայտնաբերելու համար:
<p>Եթե անաֆիլակտիկ կամ այլ գերզգայունության լուրջ ռեակցիաներ տեղի ունենան, ն/ե ակտեմրայի ներարկումը պետք է անհապաղ ընդհատել, նշանակել համապատասխան բուժում, իսկ ակտեմրայի օգտագործումը մշտապես դադարեցնել:</p> <p>Նշաններն են</p> <ul style="list-style-type: none"> <li><input type="checkbox"/> Քոր, ցան կամ եղնջացան</li> <li><input type="checkbox"/> Շնչառության վատացում կամ դժվարացում</li> <li><input type="checkbox"/> Շրթունքների, լեզվի կամ դեմքի այտուց</li> <li><input type="checkbox"/> Ցավ կծքավանդակում կամ կրծքավանդակի սեղմում</li> <li><input type="checkbox"/> Գլխապտույտ կամ թուլություն</li> <li><input type="checkbox"/> Սուր ստամոքսի ցավ կամ սրտխառնոց</li> <li><input type="checkbox"/> Շատ ցածր արյան ճնշում</li> </ul>

### Դիվերտիկուլիտների բարդացում

Ակտեմրա ստացող հիվանդները հնարավոր է ունենան դիվերտիկուլիտների բարդացումներ, որոնք կարող են լինել լուրջ, եթե չբուժվեն:

- **Տեղեկացրե՛ք Ձեր բժշկին**, եթե Ձեր կամ Ձեր երեխայի մոտ զարգացել է տենդ, և ստամոքսի ցավ կամ աղիների ֆունկցիաների փոփոխում, կամ եթե նկատել եք արյուն Ձեր կամ երեխայի կղանքի մեջ:
- **Տեղեկացրե՛ք Ձեր բժշկին**, եթե Դուք կամ երեխան ունեք կամ ունեցել եք աղիների խոցային հիվանդություն կամ դիվերտիկուլիտներ (հաստ աղու հատվածի բորբոքումներ)

### **Հաղորդման հորդոր**

**Զրուցե՛ք Ձեր բժշկի, բուժքրոջ կամ դեղագետի հետ, եթե կա Ձեզ հուզող որևէ հարց:**

**Եթե Ձեր հիվանդը ունեցել է որևէ կողմնակի ազդեցություն, զրուցեք Ձեր բժշկի, բուժքրոջ կամ դեղագետի հետ: Այն ներառում է նաև բոլոր կողմնակի ազդեցության դեպքերը, որոնք նշված չեն ներդիր թերթիկում:**

Դուք նույնպես կարող եք տեղեկացնել կողմնակի ազդեցության դեպքերի մասին տեղային կանոնակարգի համաձայն: Կողմնակի ազդեցության դեպքերը հաղորդելով, Դուք սրամադրում եք հավելյալ տեղեկություն դեղի անվտանգության վերաբերյալ:

Հնարավոր կողմնակի ազդեցությունների մասին հավելյալ տեղեկություն ստանալու համար կարող եք դիմել «ԱԿԱԴԵՄԻԿՈՍ Է. ԳԱԲՐԻԵԼՅԱՆԻ ԱՆՎԱՆ ԴԵՂԵՐԻ և ԲԺՇԿԱԿԱՆ ՏԵԽՆՈԼՈԳԻԱՆԵՐԻ ՓՈՐՁԱԳԻՏԱԿԱՆ ԿԵՆՏՐՈՆ» հետևյալ տվյալներով. հասցե. ՀՀ, Երևան, Կոմիտասի պ. 49/4, 0051; հեռ. +37410231682 (ներք. 123),

ԿԵ հաղորդելու թեժ գիծ. + 37410200505; է.հասցե. [vigilance@pharm.am](mailto:vigilance@pharm.am) կամ կայք. [www.pharm.am](http://www.pharm.am):

Դեղի հետ կապված կողմնակի ազդեցության մասին տեղեկություն հայտնելու կամ ստանալու համար, խնդրում ենք դիմել ՀՀ-ում Ռոշե դեղերի տեղային անվտանգության պատասխանատու՝ Գայանե Ղազարյանին, հետևյալ կոնտակտային տվյալներով. հեռ. +37491796688 / է.հասցե. [gayaneh.ghazaryan@gmail.com](mailto:gayaneh.ghazaryan@gmail.com)

Կամ ՀՀ-ում Ռոշե դեղերի կոմերցիոն ղեկավար՝ Նունե Կարապետյանին. հեռ. +37491721153 / է.հասցե. [nune.karapetyan.roche@gmail.com](mailto:nune.karapetyan.roche@gmail.com)

Դուք կարող եք նույնպես ուղղել Ձեր հաղորդակցությունը Ռոշե Մոսկվա դեղերի անվտանգության բաժին. է.հասցե. [moscow.ds@roche.com](mailto:moscow.ds@roche.com), հեռ. +7-495-229 2999, ֆաքս: +7-495- 229 7999 կամ փոքրձեռք կայքը. [www.roche.ru](http://www.roche.ru):

Գայանե Ղազարյան

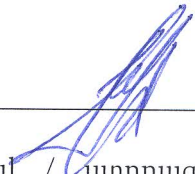
14.06.19



ամսաթիվ / ստորագրություն

Նունե Կարապետյան

14.06.19



ամսաթիվ / ստորագրություն

Այս ուսուցողական նյութերը պարտադիր են, եթե ակտեմրան ունի գրանցման հավաստագիր, դրա նպատակն է նվազեցնելու ակտեմրայի ընդունման հետ կապված կարևոր վտանգների զարգացումը: Այս քարտը պետք է կարդալ “Ակտեմրա դեղի վերաբերյալ հիվանդի գրքույկ”-ի [որը Ձեզ կտրամադրի Ձեր բժիշկը], ինչպես նաև ակտեմրա դեղի ներդիր թերթիկը հետ, որը տեղադրված է Ձեր դեղի տուփի մեջ (որը հասանելի է. [www.pharm.am](http://www.pharm.am) կայքում), այն պարունակում է կարևոր տեղեկություն ակտեմրայի մասին՝ ներառյալ օգտագործման ուղեցույցը:

Հաստատված՝ 15.04.2019

ՍԵՊՏԵՄԲԵՐ-2018, տարբերակ 2.0