

Ակտեմրա® (տոցիլիզումաբ) (ն/ե)

Պացիենտի քարտ

Այս ուսուցողական նյութերը պարտադիր են հետզրանցումային շրջանում Ակտեմրայի վերահսկման համար՝ դեղի կիրառման ընթացքում վտանգները նվազեցնելու նպատակով: Այս քարտը պետք է կարդալ Ակտեմրա դեղի ներդիր-թերթիկի հետ միասին, որը տեղադրված է դեղի տուփի մեջ (նաև հասանելի է Դեղերի և բժշկական տեխնոլոգիաների փորձագիտական կենտրոնի www.pharm.am կայքում): Այն պարունակում է կարևոր տեղեկություն Ակտեմրայի և դրա կիրառման հրահանգների վերաբերյալ:

Հաստատված առողջապահական մարմնի կողմից՝ հուլիս, 2026թ.

Պահե՛ք այս քարտը Ակտեմրայի վերջին ընդունումից նվազագույնը ևս 3 ամիս, քանի որ կողմնակի ազդեցությունները կարող են զարգանալ ցանկացած ժամանակ Ակտեմրայի ընդունումից հետո: Եթե պացիենտն ունեցել է որևէ կողմնակի ազդեցություն և նախկինում բուժում է ստացել Ակտեմրայով, կապ հաստատե՛ք Ձեզ բուժող բժշկի հետ բժշկական խորհրդատվություն ստանալու համար_____:

[լրացրե՛ք կոնտակտային հեռախոսահամարը]

Ակտեմրայի բուժման օրերը *.

Սկիզբ:.....

Ամենահաճախը... ..

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 ցուցակը, որը դուք ստացել եք մինչ օրս:

Կոնտակտային տվյալներ

Պացիենտնի անունը

Բժշկի անունը

Բժշկի հեռ.համարը.....

[Design features and logo to be added in layout following previous card design if local policy allows]

Copyright © 2013 by F. Hoffmann-La Roche Ltd. All rights reserved

Ակտեմրայով բուժվող պացիենտի քարտ

Այս քարտը պարունակում է կարևոր տեղեկություն, որը Դուք պետք է իմանաք Ակտեմրա դեղով բուժում սկսելուց առաջ և բուժման ընթացքում:

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

Այս քարտը պետք է կարդալ Ակտեմրա դեղի ներդիր թերթիկի հետ, որը տեղադրված է Ձեր դեղի տուփի մեջ (հասանելի է www.pharm.am կայքում): Այն պարունակում է կարևոր տեղեկություն Ակտեմրայի մասին, ներառյալ՝ կիրառման հրահանգները:

Վարակներ

Դուք չպետք է ստանաք Ակտեմրա, եթե ունեք ակտիվ սուր վարակային հիվանդություն: Բացի այդ, Ակտեմրա ստանալուց, նախկինում ունեցած վարակները հնարավոր է կրկնվեն:

- Զրուցե՛ք Ձեր բժշկի հետ բոլոր այն պատվաստումների մասին, որը Դուք կամ Ձեր երեխան պետք է ստանաք: Ստացե՛ք այն մինչև Ակտեմրայով բուժումը սկսելը:
- Պացիենտներին և պոլիարտիկուլյար (պՅԻԱ) կամ համակարգային յուվենիլ իդիոպաթիկ արթրիտ(հՅԻԱ) ունեցող պացիենտների ծնողներին/խնամողներին պետք է խորհուրդ տալ դիմել բժշկական խորհրդատվության, եթե պացիենտի մոտ ի հայտ է գալիս որևէ նշան կամ ախտանիշ (ինչպիսին է կայուն/երկարատև հազը, մարմնի քաշի կորուստը, ոչ շատ բարձր ջերմությունը), որը կարող է լինել տուբերկուլյոզային վարակի առաջացման ախտանիշ՝ Ակտեմրայով բուժման ընթացքում կամ դրանից հետո: Մինչև Ակտեմրայով 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 անմիջապես կապ հաստատեն բուժող բժշկի հետ, եթե նկատեն առանց հստակ պատճառի վիճակի որևէ վատթարացում:
- Խորհրդակցե՛ք բուժաշխատողի հետ այն մասին, թե արդյո՞ք պետք է հետաձգել Ակտեմրայի ընդունումը, եթե պացիենտի մոտ առկա է վարակի որևէ նշան (նույնիսկ սովորական հարբուխ):

Դիվերտիկուլիտի բարդացում

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

- Անհապաղ դիմե՛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 Ձեր երեխայի կղանքի մեջ:
- Տեղեկացրե՛ք Ձեր բժշկին, եթե Դուք կամ Ձեր երեխան ունեք կամ ունեցել եք աղիների խոցային հիվանդություն կամ դիվերտիկուլիտ (հաստ աղու որոշ հատվածների

բորբոքում):

Լյարդաթունայնություն

Տեղեկացրե՛ք Ձեր բժշկին, եթե դուք ունեք լյարդի հիվանդություն: Մինչև Ակտեմրայի օգտագործումը, Ձեր բժիշկը հնարավոր է նշանակի արյան հետազոտություն, որպեսզի գնահատի Ձեր լյարդի ֆունկցիան:

Լյարդի խնդիրներ. Ակտեմրա ստացող պացիենտների արյան մեջ նկատվել է լյարդի ֆերմենտների մակարդակի բարձրացում: Բուժման ընթացքում այս ֆերմենտների փոփոխությունն արյան մեջ պետք է լինի ուշադրության կենտրոնում, որպեսզի Ձեր բժշկի կողմից իրականացվեն համապատասխան գործողություններ:

Եզակի դեպքերում պացիենտներն ունեցել են կյանքին սպառնացող լյարդային լուրջ խնդիրներ, որոշ դեպքերում, նույնիսկ, պահանջվել է լյարդի փոխպատաժատում:

Հազվադեպ հանդիպող կողմնակի ազդեցություններ (կարող են առաջանալ ավելի քիչ, քան 1000 պացիենտներից մեկի մոտ) դրանցից են լյարդի բորբոքումը (հեպատիտ), դեղնախտը: Շատ հազվադեպ հանդիպող կողմնակի ազդեցությունն է (կարող են առաջանալ ավելի քիչ, քան 10000 պացիենտներից մեկի մոտ) լյարդային անբավարարությունը:

Անհապաղ դիմե՛ք Ձեր բժշկին, եթե նկատում եք մաշկի կամ աչքերի դեղնություն, մեզի մզացում, ցավ կամ այտուցվածություն որովայնի վերին աջ հատվածում կամ եթե ուժեղ հոգնածություն և շշմածություն եք զգում: Հնարավոր է, որ լյարդի ֆերմենտների մակարդակի բարձրացումը լինի առանց այս թվարկած ախտանիշների:

Հաղորդման հորդոր

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

Եթե Դուք կամ Ձեր երեխան ունեցել եք որևէ կողմնակի ազդեցություն, գրուցեք Ձեր բժշկի, բուժքրոջ կամ դեղագետի հետ: Այն ներառում է նաև կողմնակի ազդեցության բոլոր այն դեպքերը, որոնք նշված չեն ներդիր թերթիկում:

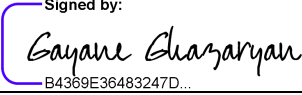
Այս պացիենտի քարտը պարտադիր է հետգրանցումային շրջանում Ակտեմրայի վերահսկման համար՝ դեղի կիրառման ընթացքում վտանգները նվազեցնելու նպատակով: Այս քարտը պետք է կարդալ Ակտեմրա դեղի ներդիր թերթիկի հետ միասին, որը տեղադրված է դեղի տուփի մեջ (նաև հասանելի է Դեղերի և բժշկական տեխնոլոգիաների փորձագիտական կենտրոնի www.pharm.am կայքում): Այն պարունակում է կարևոր տեղեկություն Ակտեմրայի և դրա կիրառման հրահանգների վերաբերյալ:

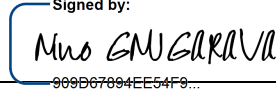
Դեղի օգտագործման հետ կապված ցանկացած կողմնակի ազդեցության մասին կարող եք հայտնել ՀՀ ԱՆ «Դեղերի և բժշկական տեխնոլոգիաների փորձագիտական կենտրոն» ՊՈԱԿ հետևյալ հղումով. www.pharm.am, կամ գրել vigilance@pharm.am էլ. հասցեին կամ զանգահարել թեժ գիծ հետևյալ հեռախոսահամարներով՝ (+374 10) 20 05 05 եւ (+374 96) 22 05 05:

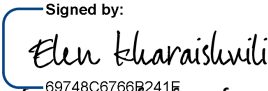
Կողմնակի ազդեցության դեպքերը հաղորդելով, Դուք տրամադրում եք հավելյալ տեղեկություն դեղի անվտանգության վերաբերյալ:

Դեղի հետ կապված կողմնակի ազդեցության մասին տեղեկություն հայտնելու կամ ստանալու համար, խնդրում ենք դիմել ՀՀ-ում Ռոշի դեղերի դեղագգոնության պատասխանատու՝ Գայանե Ղազարյանին, հետևյալ կոնտակտային տվյալներով. հեռ.՝ (+37491)796688/ էլ.փոստ. gayaneh.ghazaryan@gmail.com: կամ պատասխանատույի փոխարինող՝ Նունե Կարապետյանին. հեռ.՝ (+374 91) 721153; կամ էլ.փոստ. nune.k.karapetyan@gmail.com:

Ինչպես նաև, դուք կարող եք կապ հաստատել Ռոշ Վրաստանի Անվտանգության բաժին հետևյալ հեռախոսահամարներով.՝ +995 322 506284, +995 322 507284 կամ էլ.փոստ. georgia.safety@roche.com:

Գայանե Ղազարյան  22-Jul-2026
B4369E36483247D...
Հոֆֆման-Լյա Ռոշ ընկերության դեղերի դեղագգոնության պատասխանատու,
«4 Ա» ՍՊԸ

Նինո Գանուգրավա  21-Jul-2026
909D67094EE54F9...
Բժշկական տնօրեն, Ռոշ Վրաստան ՍՊԸ

Էլեն Խարաիշվիլի  21-Jul-2026
69748C67668241F...
Պացիենտների անվտանգության մասնագետ, Ռոշ Վրաստան ՍՊԸ

[Հաստատված առողջապահական մարմնի կողմից՝ հուլիս, 2026]