

Conservi questa tessera per almeno 5 mesi dopo la somministrazione dell'ultima dose di ENSPRYNG®, poiché gli effetti collaterali possono insorgere anche soltanto qualche tempo dopo l'ultima dose. Se nota la comparsa di effetti collaterali indesiderati dopo un trattamento con ENSPRYNG®, chiedi consiglio al tuo medico o al personale medico specializzato.

La mia terapia ENSPRYNG®:*

Inizio del trattamento:

Ultimo trattamento:

Contatti:

Nome del paziente:

Nome del medico:

N. di telefono del medico:

* Si assicuri di portare con sé a ogni visita presso il medico un elenco degli altri medicinali che assume.



Roche Pharma (Svizzera) SA
4052 Basilea

07/2020 M-CH-00000158 RO81354



ENSPRYNG® ▼ (Satralizumab)

Tessera del paziente

Questa tessera del paziente riporta importanti informazioni di sicurezza di cui deve essere a conoscenza prima, durante e dopo un trattamento con ENSPRYNG®.

- Mostri questa tessera a OGNI medico presso il quale è in cura, non solo allo specialista che le ha prescritto ENSPRYNG®.
- Per ulteriori informazioni leggi il foglietto illustrativo di ENSPRYNG®.

▼ Questo medicamento è soggetto a monitoraggio addizionale. Ciò consente una rapida identificazione delle nuove conoscenze in materia di sicurezza. Potete contribuire segnalandone gli effetti collaterali a Roche Pharma (Svizzera) SA (switzerland.ds@roche.com) o a Swissmedic (www.swissmedic.ch).

Quando è richiesta prudenza nell'uso di ENSPRYNG®?

Infezioni

Lei non deve ricevere ENSPRYNG® se ha in corso un'infezione attiva. Inoltre, dovrebbe informare il suo medico se soffre di infezioni recidivanti o affetti da malattie di base che favoriscono la comparsa di infezioni (ad es. diverticolite, diabete, pneumopatie interstiziali, tubercolosi, epatite B).

- Consulti il suo medico se osserva segni di un'infezione quali:
 - febbre o brividi
 - tosse persistente
 - mal di gola o nuove lesioni aperte (ad es. vescicole febbrili)

Vaccinazioni

- Informi il suo medico su eventuali vaccinazioni che ha fatto o che ha intenzione di fare. Il suo medico verificherà se lei ha bisogno di vaccinazioni prima di iniziare il trattamento con ENSPRYNG®.

Reazioni di ipersensibilità

- Il suo medico verificherà se l'applicazione domestica di ENSPRYNG® è adatta per lei. Se lei si somministra l'iniezione direttamente a casa e avverte sintomi indicativi di una reazione allergica, interrompa le applicazioni successive e si consulti con il suo medico.
- Contatti immediatamente il suo medico se durante o dopo l'iniezione si verifica una reazione di ipersensibilità. Fino ad allora interrompa le somministrazioni.

- Informi immediatamente il suo medico se durante o dopo il trattamento con ENSPRYNG® lei dovesse presentare uno dei seguenti segni:
 - arrossamento cutaneo, prurito, dolori (soprattutto nel punto di iniezione)
 - mal di testa, vampate di calore, diarrea o nausea, vertigine, febbre e stordimento
 - irritazione o dolori o gonfiore alla faringe, affanno

Valori epatici

- ENSPRYNG® può causare un aumento di alcuni enzimi epatici nel sangue durante il trattamento. Il suo medico potrebbe eseguire un esame del sangue per misurare i valori epatici.
- Informi immediatamente il suo medico o un operatore sanitario, se durante o dopo il trattamento con ENSPRYNG® lei presenta uno di questi segni di aumento degli enzimi epatici:
 - colorazione gialla della pelle e del bianco dell'occhio (ittero)
 - urine scure
 - sensazione di malessere e stato di malattia:

Complicanze di un'inflammatione dell'intestino crasso

Durante l'impiego di medicinali con modalità d'azione simile a ENSPRYNG®, è stata osservata l'insorgenza di infiammazioni dell'intestino crasso e di perforazione intestinale. Il trattamento con ENSPRYNG® non consente pertanto di escludere un più alto rischio.

- Prima del primo trattamento con ENSPRYNG® informi il suo medico su eventuali infiammazioni dell'intestino crasso di cui ha sofferto in passato.
- Informi immediatamente il medico o il personale medico specialistico in caso di dolori addominali acuti.