

Ակտեմբա ® (տոցիլիզումաբ) (ն/ե)

## Հիվանդի տեղեկատվական քարտ

Այս ուսուցողական նյութերը պարտադիր են, եթե ակտեմբան ունի գրանցման հավաստագիր, և նպատակն է նվազեցնելու նրա ընդունման հետ կապված կարևոր վտանգների զարգացումը

Պահեք այս քարտը ակտեմբայի վերջին ընդունումից նվազագույնը **ևս 3 ամիս**, քանի որ կողմնակի ազդեցությունները կարող են զարգանալ ցանկացած ժամանակ ակտեմբայի վերջին ընդունումից հետո: Եթե դուք կամ ձեր երեխան ունեցել էք որևէ կողմնակի ազդեցություն և բուժվել էք ակտեմբայով անցյալում, կապվեք ձեր բուժող բժիշկի հետ՝ ստանալու բժշկական խորհրդատվություն:

---

[Լրացրեք կոնտակտային հեռախոսահամարը].

Ակտեմբայի բուժման օրերը \*.

Սկիզբ:.....

Ամենա  
հաճախը.....

Ներարկման ուղին.

Ներերակային (ն/ե) ներարկում



Հաջորդ պլանավորված  
ներարկումը.....

\* Ամեն անգամ բժշկին այցելելուց խնդրում ենք համոզվեք, որ ձեր հետ բերել էք բոլոր այն դեղերի ցուցակը, որը դուք ստացել էք մինչ օրս:

Կոնտակտային տվյալներ

Հիվանդնի անունը .....

Բժշկի անունը .....

Բժշկի հեռ.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 առողջապահական մասնագետին , որը ընդգրկված է ձեր կամ ձեր երեխայի բուժման մեջ.

Հետևյալ նյութերը պարունակում են կարևոր տեղեկություն ակտեմբայի բուժման մասին: Խնդրում ենք կարդացեք այն.

- *“Ինչ պետք է իմանալ ակտեմբայի մասին” հիվանդի համար նախատեսված գրքույկը*
- Ակտեմբայի վերաբերյալ ներդիր թերթիկը
- Օգտագործման ուղեցույց հավելյալ տեղեկատվության համար:

## Վարակներ

Ակտեմբան մեծացնում է վարակներով վարակվելու համավանականությունը, որը հնարավոր է լինի լուրջ վատթարացման պատճառ, ընդհուպ մինչև մահ, եթե ժամանակին չցուցաբերվի համապատասխան օգնություն: Դուք, ձեր երեխան չպետք է ստանաք ակտեմբա, եթե կա ակտիվ սուր լուրջ վարակ:

- Անհապաղ դիմեք բժշկի, եթե դուք նկատեք վարակներից որևէ մեկ կամ ավելի նշան կամ ախտանիշ.
  - Տենդ կամ դող
  - Մշտական հազ
  - Մարմնի քաշի կորուստ
  - Կոկորդի ցավ
  - Ձայնի փոփոխում
  - Մաշկի կամ բերանի խոռոչի կարմրավուն այտուցված բծեր, մաշկի վերքեր
  - Ծանր թուլություն կամ հոգնածություն
  - Ստամոքսացավ
- Զրուցեք ձեր բժշկի հետ բոլոր այն պատվաստումների մասին, որը դուք կամ ձեր երեխան պետք է ստանաք: Ստացեք այն մինչև ակտեմբայով բուժում սկսելը:
- Դիմեք բժշկի, եթե ձեր մոտ կամ ձեր երեխայի մոտ զարգանում են տուբերկուլոզի բնորոշ որևէ նշան կամ ախտանիշ (ինչպիսիք են երկարատև հազը, մարմնի քաշի կորուստը, մարմնի ջերմություն բարձրացումը ցածր թվերի շրջանում), որը հնարավոր է լինի տուբերկուլոզի նախանշաններ: Մինչև ակտեմբայով բուժում սկսելը, պետք է համոզվեք, որ դուք կամ ձեր երեխան, ակտիվ տուբերկուլոզ չունեք:
- Փոքր երեխաները չեն կարող են ներկայացնել իրենց հիվանդության նշանները, որի համար իրենց ծնողները կամ խնամողները պետք է կապվեն բուժող բժշկի հետ անհիջապես, եթե նկատեն վիճակի որևէ վատթարացում:
- Խորհրդաքցեք ձեր առողջապահական մասնագետի հետ, եթե դուք կամ ձեր երեխան ուշացնում է հաջորդ ակտեմբայի ստանալը, հետևյալ պատճառով.
  - Դուք կամ ձեր երեխան ունեք ցանկացած տեսակի թեթև մրսածություն ներարկում ստանալու օրը

## Ալերգիկ ռեակցիաներ

Հիմնական ալերգիկ ռեակցիաները զարգանում են ակտեմբայի սկսելուց 24 ժամվա ընթացքում կամ դրանից հետո (ներարկում), չնայած որ, ալերգիկ ռեակցիաները հնարավոր են զարգանան ցանկացած ժամանակ: Լուրջ ալերգիկ ռեակցիաներ,

ներառյալ անաֆիլաքսիաները եղել են զեկուցված ակտեմրայովրուժման ժամանակ: Այսպիսի ռեակցիաները հնարավոր էլ լինեն ծանր, և պոտենցյալ մահացու այն հիվանդների մոտ, որոնք ունեցել են ալերգիկ ռեակցիաներ ակտեմրայի նախորդ ներարկման ժամանակ: Մահացու անաֆիլաքսիկ ռեակցիաներ հաղորդվել են ն/ե ակտեմրայի հետգրանցումային շրջանում:

|  |
|--|
| <p><b>Ն/ե ներարկում</b></p> <p><b>(հիվանդանոցում)</b></p>  |
| <p>Ներարկման ընթացքում ձեր բժիշկը կամ բուժ.բույրը կհետևի ձեր առողջությանը սպառնացող որևէ նշանի կամ ալերգիկ ռեակցիա հայտնաբերելու համար:</p>                                |
| <p><b>Եթե անաֆիլաքսիկ ռեակցիա կամ որևէ այլ լուրջ ռեակցիա զարգանա, ակտեմրայի ներարկումը պետք է դադարեցվի, համապատասխան բուժում նշանակվի և ակտեմրայի բուժումը հանվի:</b></p> |

- Դիմեք բժշկական օգնությանը, եթե նկատեք ձեր կամ ձեր երեխայի մոտ ստորև ներկայացրած ալերգիկ ռեակցիաներից որևէ նշան.
  - Քոր, ցան կամ եղնջացան
  - Շնչառության կարճեցում կամ վատթրացում
  - Շրթունքների, լեղվի կամ դեմքի այտուց
  - Ցավ կծքավանդակում կամ կրծքավանդակի սեղմում
  - Գլխապտույտ կամ թուլություն
  - Սուր ստամոքսի ցավ կամ սրտխառնոց
  - Շատ ցածր արյան ճնշում

Տեղեկացրեք ձեր բժշկին, եթե դուք կամ ձեր երեխան ունեցել էք որևէ ալերգիկ ռեակցիա ակտեմրա ստանալուց հետո:

Դիվերտիկուլիտների բարդացում

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

**Տեղեկացրեք ձեր բժշկին**, եթե ձեր կամ ձեր երեխայի մոտ զարգացել է տենդ, և մշտական ստամոքսի ցավ կամ աղիների ֆունկցիաների փոփոխում, կամ եթե նկատել եք արյուն ձեր կամ ձեր երեխայի կղանքի մեջ:

- Տեղեկացրեք ձեր բժշկին, եթե դուք կամ ձեր երեխան ունի կամ ունեցել է աղիների խոցային հիվանդություն կամ դիվերտիկուլիտներ (հաստ աղու բորբոքումներ)

**Զրուցեք ձեր բժշկի, բուժ.քրոջ կամ դեղագետի հետ**, եթե դուք ունեք ձեզ հուզող որևէ հարց:

Եթե դուք ունեցել եք որևէ կողմնակի ազդեցություն, զրուցեք ձեր բժշկի, բուժ.քրոջ կամ դեղագետի հետ: Այն ներառում է նաև բոլոր կողմնակի ազդեցության դեպքերը, որոնք նշված չեն ներդիր թերթիկում:

Դուք նույնպես կարող եք տեղեկացրել կողմնակի ազդեցության դեպքերի մասին տեղային կանոնակարգի համաձայն. կողմնակի ազդեցության դեպքերը հաղորդելով, դուք տրամադրում եք հավելյալ տեղեկություն դեղի անվտանգության վերաբերյալ:

## Հաղորդման հորդոր

Ուսումնասիրեք դեղի ներդիր թերթիկը/դեղի ընդհանուր բնութագիրը մինչև ակտեմրայի պատրաստելը և ներարկելը:

Դեղի ամբողջական տեղեկատվության, ինչպես նաև կողմնակի ազդեցության մասին տեղեկատվություն ստանալու համար, խնդրում ենք կարդալ դեղի ընդհանուր բնութագիրը/ներդիր թերթիկը, որը հնարավոր է բեռնել «ԱԿԱԴԵՄԻԿՈՍ Է. ԳԱԲՐԻԵԼՅԱՆԻ ԱՆՎԱՆ ԴԵՂԵՐԻ և ԲԺՇԿԱԿԱՆ ՏԵԽՆՈԼՈԳԻԱՆԵՐԻ ՓՈՐՁԱԳԻՏԱԿԱՆ ԿԵՆՏՐՈՆ» ՓԲԸ-ի կայքից, հետևյալ հղումով՝ [www.pharm.am](http://www.pharm.am):

Կամ կարող եք նույնպես հաղորդել ստորև ներկայացված կոնտակտային տվյալներով.

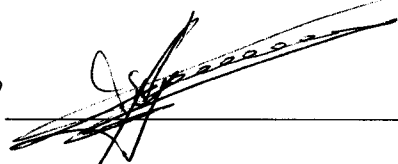
ՖարմաՏեք ՍՊԸ-ի դեղերի անվտանգության բաժին՝ Գայանե Ղազարյանին, հետևյալ բջջային հեռախոսահամարով. +37491796688, կամ անվտանգության մասնագետի

փոխարինող՝ Ռիմա Դավթյանին. +374 10 7346343 հեռախոսահամարով կամ գրել  
Է/նամակ, Է.հասցեյով. [gayaneh.ghazaryan@gmail.com](mailto:gayaneh.ghazaryan@gmail.com) (կամ [rima@pharmatech.am](mailto:rima@pharmatech.am)),  
ինչպես նաև ուղղել Ձեր հաղորդակցությունը Ռոշ Մոսկվա դեղերի անվտանգության  
բաժին. Է.հասցե. [moscow.ds@roche.com](mailto:moscow.ds@roche.com), քջջ. հեռ. +7-495-229 2999, ֆաքս: +7-495- 229  
7999 կամ փորձեք կայք. [www.roche.ru](http://www.roche.ru):

Վահան Արուշանյան,

Գլխավոր տնօրեն, ՖարմաՏեք ՓԲԸ

27.11.18



ամսաթիվ /

ստորագրություն

Գայանե Ղազարյան

Հայաստանում Ռոշե դեղերի

անվտանգության պատասխանատու

28.11.18



ամսաթիվ /

ստորագրություն