



ПІБ пацієнта: _____

ПІБ лікаря: _____

Телефон лікаря: _____

Дати лікування лікарським засобом ЕНТИВІО®:

Дата початку лікування: _____

Дати наступних інфузій: _____

- Для отримання додаткової інформації ознайомтеся з інструкцією для медичного застосування лікарського засобу ЕНТИВІО®.
- Будь ласка, переконайтеся, що при кожному відвідуванні лікаря Ви маєте при собі список усіх ліків, які Ви приймаєте.



ТОВ Такеда Україна:
03110, м. Київ, вул. Солом'янська, буд. 11
тел.: (044) 390 0909
www.takeda.ua

Дата публікації: квітень 2023 р.



Картка-попередження пацієнта, що отримує лікування лікарським засобом ЕНТИВІО® (ведолізумаб)

Ця картка для пацієнта містить важливу інформацію,
яку Вам слід знати. Пред'являйте дану картку всім лікарям,
що беруть участь у Вашому лікуванні.



Інфекції¹

- При лікуванні лікарським засобом ЕНТИВІО® підвищується ризик розвитку інфекцій.
- Інфекційні захворювання можуть розвиватися швидше і мати більш важкий перебіг.
Це можуть бути, в тому числі, серйозні інфекційні захворювання мозку і нервової системи.
- Вам не слід отримувати лікування лікарським засобом ЕНТИВІО®, якщо у Вас є важкі інфекції.

Якщо у Вас розвинулися симптоми, які свідчать про:

- розвиток інфекційного захворювання, наприклад, лихоманка, безперервний кашель, втрата ваги, млявість, або
- ураження нервової системи, наприклад, сплутаність свідомості, зорові або рухові розлади,

Вам слід негайно звернутися до лікаря.

1. Для отримання додаткової інформації ознайомтеся з інструкцією для медичного застосування лікарського засобу ЕНТИВІО®.



Зберігайте цю картку при собі протягом 4 місяців після прийому останньої дози лікарського засобу ЕНТИВІО®.

- Для отримання додаткової інформації ознайомтеся з інструкцією для медичного застосування лікарського засобу ЕНТИВІО®.
- Будь ласка, переконайтеся, що при кожному відвідуванні лікаря Ви маєте при собі список усіх ліків, які Ви приймаєте.

Повідомлення про небажані явища

Відповідно до вимог Порядку здійснення фармаконагляду, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 27 грудня 2006 року № 898, зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 29 січня 2007 року за №73/13340, слід повідомляти про усі підозрювані побічні реакції до Державного експертного центру МОЗ України за посиланням: <https://aisf.dec.gov.ua/>.

Про небажані явища також слід повідомляти компанію ТОВ «Такеда Україна» за адресою електронної пошти: ae.ukraine@takeda.com або за наступними контактами:

Вул. Солом'янська, 11, Київ, Україна, 03110.

Телефон: +380 44 390 09 09. Телефон (24/7): +380 89 324 3188.