

EVERTAS plasture transdermic (rivastigmină)

INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

- Pentru reducerea riscului de apariție a reacțiilor adverse este important ca dumneavoastră și/sau persoanele care vă îngrijesc să cunoască modul corect de utilizare al acestui medicament.
- Dacă aveți orice întrebări suplimentare sau aveți nevoie de mai multe informații, vă rugăm să citiți prospectul oferit împreună cu medicamentul.
- Dacă aveți orice alte nelămuriri, vă rugăm să vă adresați medicului dumneavoastră sau farmacistului.

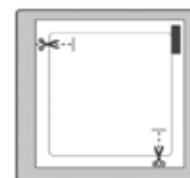
Important de ținut minte

- Îndepărtați plasturele vechi înainte de a aplica **unul** nou.
- Aplicați **un singur** plasture pe zi.
- Nu tăiați plasturele în bucăți.

Țineți plasturele apasat cu fermitate, cu podul palmei pentru cel puțin 30 de secunde pe locul unde l-ați aplicat.

Cum se aplică plasturele transdermic

1. Îndepărtați cu atenție plasturele existente înainte de a aplica unul nou.
2. Scoateți plasturele nou din ambalaj.
3. Dezlipiți folia protectoare de pe una din fețele plasturelui.
4. Așezați partea adezivă a plasturelui pe partea superioară sau inferioară a spatelui, partea superioară a brațului sau pe piept și apoi îndepărtați folia protectoare de pe cealaltă față.
5. Țineți plasturele apăsat cu fermitate pentru cel puțin 30 de secunde pentru a vă asigura că marginile sunt bine lipite.



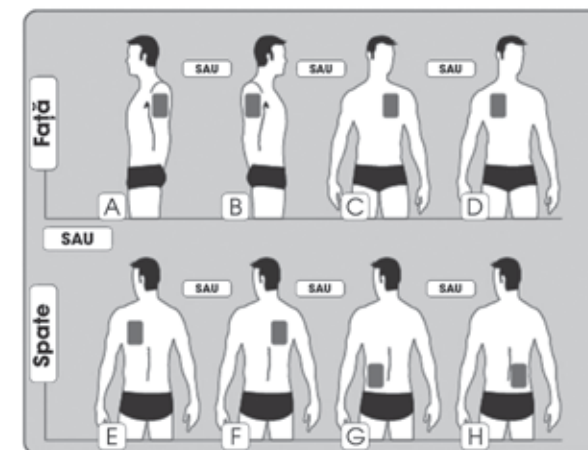
Unde se aplică plasturele transdermic

Îndepărtați cu atenție plasturele existente înainte de a aplica unul nou.

Aplicați un singur plasture pe zi într-una din următoarele zone (vă rugăm vedeți figura de mai jos).

Puteți aplica plasturele în aceeași zonă (A sau B sau C sau D sau E sau F sau G sau H) dar nu utilizați exact același loc din aceeași zonă.

Zone de aplicare



Versiune aprobată de ANMDM februarie 2019

Apel la raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice reacții adverse posibile nemenționate în prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de raportare:

Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale

Str. Aviator Sănătescu nr. 48, sector 1
011478 - București
Tel: + 4 0757 117 259
Fax: +4 0213 163 497
tel: + 4 021 317 11 02
e-mail: adr@anm.ro

Reacțiile adverse suspectate se pot raporta și către reprezentanța locală a deținătorului autorizației de punere pe piață, la următoarele date de contact:

S.C. Zentiva S.A.

Blv. Theodor Pallady nr. 50, sector 3, București, cod 032266
Tel.: + 40 21 304 75 97
Fax: + 40 21 345 40 04
E-mail: PV-Romania@zentiva.com

