

Card de Avertizare a Pacientului

Voriconazol Zentiva (voriconazol)

(Vă rugăm să aveți permanent acest card asupra dumneavoastră)

Numele dvs.:

Data la care vi s-a prescris prima dată medicamentul Voriconazol Zentiva:

Numele medicului curant:

Numele centrului medical:

Numărul de telefon al centrului medical:



Acest card conține **informații importante de siguranță** pe care trebuie să le cunoașteți înainte de a vi se administra medicamentul Voriconazol Zentiva, precum și în timpul tratamentului cu acest medicament.

Dacă nu înțelegeți aceste informații, vă rugăm să vă adresați medicului dumneavoastră pentru a vi le explica.

Arătați acest card fiecărui medic sau profesionist din domeniul sănătății implicat în îngrijirea dumneavoastră.

Pentru mai multe informații, consultați prospectul medicamentului Voriconazol Zentiva.



Trebuie să evitați expunerea directă și prelungită la lumina soarelui pe parcursul tratamentului cu medicamentul Voriconazol Zentiva. Este important să vă acoperiți zonele de piele expuse la soare și să aplicați pe piele o cantitate suficientă de produse de protecție solară cu factor ridicat de protecție solară (SPF), deoarece poate apărea o sensibilitate crescută a pielii la razele UV ale soarelui. Există un risc scăzut de dezvoltare, în timp, a cancerului de piele.

Contactați-l de urgență pe medicul dumneavoastră dacă prezentați:
arsuri solare sau reacții cutanate grave ca urmare a expunerii la lumină sau la soare.

Vă rugăm să vă prezentați la toate consultațiile de monitorizare pentru a vi se efectua analizele de sânge sau la controalele dermatologice programate de medicul dumneavoastră. Vă rugăm să aveți la dumneavoastră, la fiecare vizită la un profesionist din domeniul sănătății, o listă completă cu toate celelalte medicamente pe care le luați, precum și cu toate afecțiunile medicale de care suferiți.

Apel la raportarea reacțiilor adverse:

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice reacții adverse nementionate în prospect. Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de raportare, către:

Agencia Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale

Str. Aviator Sănătescu nr. 48, sector 1

București 011478- RO

Tel: + 4 0757 117 259

Fax: +4 0213 163 497

E-mail: adr@anm.ro

www.anm.ro

Totodată, 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, Bucuresti, cod 032266

Tel: +40 21 304.75.97

Fax: +40 21 345.40.04

E-mail: PV-Romania@zentiva.com

ZVA.VOR.10.19.4772

