

▼ TERİFLUNOMİD SAĞLIK MESLEK MENSUBU EĞİTİM/GÖRÜŞME KILAVUZU



- Aşağıdaki risklere ilişkin verilen bilgileri hastalara aktarınız.
- Lütfen ilaç hakkında detaylı bilgi için Kısa Ürün Bilgisi'ne bakınız.

Hastanın adı:	Hastanın yaşı:	
İlk ziyaret tarihi:	Hastanın cinsiyeti:	Erkek Kadın
İlk reçete tarihi:	Bugünün tarihi:	



Tam Kan Sayımı (TKS)

- Kan hücrelerinde azalma riski
- Tedaviye başlamadan önce ve tedavi sırasında periyodik olarak TKS'nin tamamlanması

Kan basıncı

- Tedaviye başlamadan önce ve tedavi sırasında periyodik olarak kan basıncının kontrol edilmesi
- Yüksek tansiyonu olması durumunda hasta, doktoruna başvurmalıdır



- Karaciğer etkileri riski
- Tedaviye başlamadan önce ve tedavi sırasında periyodik olarak karaciğer fonksiyonunun kontrol edilmesi
- Karaciğer hastalığı belirtileri
- Bu belirtileri göstermesi durumunda hasta, doktoruna başvurmalıdır



- (Ciddi fırsatçı) Enfeksiyon riski
- Enfeksiyon belirtileri göstermesi durumunda hasta, doktoruna başvurmalıdır
- Ciddi enfeksiyon durumunda hızlandırılmış eliminasyon prosedürünün düşünülmesi
- Bağışıklık sistemini etkileyebilecek başka ilaçlar alması durumunda hasta, doktoruna başvurmalıdır



- Gebelik hariç tutulmalıdır
- Etkili doğum kontrol kullanılması gerekmektedir
- Gebelik durumunda teriflunomid tedavisi sonlandırılmalıdır
- Hızlandırılmış eliminasyon prosedürünün düşünülmesi

GÖRÜŞME

TESLİM ETME

Hasta Kartı:

- Hastaya hasta kartını verin ve **tedavi süresince en az yılda bir kez**, her konsültasyon sırasında kartın içeriğini düzenli olarak tartışın
- Hastaları, bu kartı tıbbi bakımlarında rol oynayan tüm doktorlara veya sağlık meslek mensuplarına göstermeleri konusunda bilgilendirin (ör. acil bir durumda)
- Hasta Kartı'nda tartışılan **karaciğer problemleri ve enfeksiyon** belirtileri durumunda, hastaya doktoruyla iletişim kurması gerektiğini hatırlatın
- Her konsültasyon sırasında, tedavi süresince etkili doğum kontrol kullanılması gerektiğinin devam ettiğini belirtin

Hasta, bu tedavi ile ilişkili yararlar ve riskler hakkında bilgilendirilmiştir ve bunları anlamaktadır.

Hekimin adı:

Hekimin imzası:

Referans: 1- Teriflunomid Kısa Ürün Bilgisi

▼ Bu ilaç ek izlemeye tabidir. Bu ürgen yeni güvenlilik bilgisinin hızlı olarak belirlenmesini sağlayacaktır. Sağlık mesleği mensuplarının şüpheli advers reaksiyonlarını bildirmeleri beklenmektedir. Raporlama yapılması, ilacın yarar/risk dengesinin sürekli olarak izlenmesine olanak sağlamaktadır. Herhangi bir şüpheli advers reaksiyonu Türkiye Farmakovijilans Merkezi (TUFAM)'ne (www.titck.gov.tr; e-posta: tufam@titck.gov.tr, tel: 0 800 314 00 08; faks: 0 312 218 35 99) bildirmeniz gerekmektedir.