

Hasta Bilgileri

REBLOZYL® (luspatercept) gebelik süresince ve gebelikten önceki 3 ay içinde kullanılmamalıdır. REBLOZYL® doğmamış bebeğinize zarar verebilir.

Hamileyseniz veya emziriyorsanız ya da hamile kalma olasılığınız olduğu halde en az bir adet yüksek düzeyde etkin doğum kontrol yöntemi kullanmıyorsanız REBLOZYL® kullanmamalısınız.

REBLOZYL®'in etkileri ve yan etkileri hakkında ayrıntılı bilgi almak için REBLOZYL® Kullanma Talimatına bakınız veya 0216 282 16 25 numaralı telefondan Bristol-Myers Squibb Medikal Bilgi Departmanını arayınız.

REBLOZYL® tedavisine başlamadan önce:

1. Size ilacı reçete eden doktorun doğruladığı negatif bir gebelik testi sonucunuz olmalıdır.
2. Etkin doğum kontrol yöntemleri hakkında doktorunuzla görüşmeli, REBLOZYL® kullanırken ve REBLOZYL® ile tedaviniz sona erdikten sonra en az 3 ay boyunca en az bir adet yüksek derece etkin doğum kontrol yöntemi kullanmalısınız.

Gebelik testi uygun aralıklarla tekrarlanmalıdır.

REBLOZYL® tedavisi sırasında ya da tedaviden sonraki 3 ay içinde hamile kalırsanız veya hamile olduğunuzu düşünürseniz hemen doktorunuza haber vermelisiniz.

Bana REBLOZYL® reçete edildi

Bana REBLOZYL® reçete eden doktorun:

ADI:

İŞ YERİ TELEFONU:

GÖREV YAPTIĞI KURUMUN ADRESİ:

İlacı reçete eden doktorun
iletişim bilgileri
bu hatırlatma kartının arka
yüzünde yer almaktadır.



Bu ilaç ek izlemeye tabidir. Bu üçgen yeni güvenlilik bilgisinin hızlı olarak belirlenmesini sağlayacaktır. Meydana gelen yan etkileri bildirerek kullanmakta olduğunuz ilacın güvenliliği hakkında daha fazla bilgi edinilmesine katkı sağlamış olacaksınız. Kullanma Talimatında yer alan veya almayan herhangi bir yan etki meydana gelmesi durumunda hekiminiz, eczacınız veya hemşireniz ile konuşunuz. Ayrıca karşılaştığınız yan etkileri www.titck.gov.tr sitesinde yer alan «İlaç Yan Etki Bildirimi» ikonuna tıklayarak ya da 0 800 314 00 08 numaralı yan etki bildirim hattını arayarak Türkiye Farmakovijilans Merkezi (TÜFAM)'ne ve/veya Bristol-Myers Squibb İlaç Güvenliliği Bölümüne [e-posta: medinfo.turkey@bms.com; tel: 0 216 282 16 25; faks: 0 212 286 13 95] bildiriniz.

T.C. Sağlık Bakanlığı TİTCK Onay tarihi: Ekim/2021
Lokal onay numarası: 2007-TR-2100001

▼ **REBLOZYL®**

(luspatersept)
Hasta Kartı

DOĞURGANLIK
POTANSİYELİNE SAHİP
KADINLAR İÇİN