

Teave patsientidele

Delyba™ ▼ (delamaniidi) kasutamine raseduse või imetamise ajal

▼ Käesoleva ravimi suhtes kohaldatakse täiendavat järelevalvet, mis võimaldab kiiresti tuvastada uut ohutusteavet. Te saate sellele kaasa aidata, teavitades ravimi kõigist võimalikest kõrvaltoimetest www.raviamet.ee kaudu.

Vt. Raviameti kodulehelt <http://www.raviamet.ee/teave-patsiendile-ravimi-korvaltoimest-teatamiseks>, kuidas kõrvaltoimetest teada anda.

Teil on diagnoositud raske bakteriaalne infektsioon, mida nimetatakse multiresistentseks tuberkuloosiks (ingl.k. lühend MDR-TB). Teie arst on otsustanud teid ravida mitme erineva antibiootikumiga, sealhulgas uue antibiootikumiga, mida nimetatakse Delybaks (delamaniid). Kõigi nende antibiootikumide kooskasutamise eesmärgiks on aidata teil terveks saada.

Palun lugege seda juhendit hoolikalt, sest siin on teile vajalikku teavet Delyba (delamaniidi) kasutamise kohta raseduse või imetamise ajal. See infoleht ei asenda teile vestlust oma arstiga haiguse või selle ravi teemal. Palun veenduge, et olete selle ravimiga kaasas oleva pakendi infolehe läbi lugenud ja et olete oma arstiga ravist rääkinud enne Delyba (delamaniidi) võtmist.

Kõrvaltoimetest teavitamine

Esmajärjekorras peaksite kõrvaltoimetest rääkima oma arstile, sest arst teab teie haiguslugu, vajadusel muudab ravi või lõpetab ravimi kasutamise ning ravib kõrvaltoimet. Retseptiravimi kõrvaltoime puhul andke kindlasti arstile teada, sest ravi ärajätmine võib haigust halvendada. Tõsistest kõrvaltoimetest teatamine on ravimi väljakirjutamise õigusega isikutele kohustuslik. Kõrvaltoimest võivad patsiendid teatada ka ise Ravimiametile.

Kuhu ja kuidas teatis saata?

Teatist on võimalik saata kahel viisil:

Ravimiameti veebilehel www.ravimiamet.ee

- täites ja saates elektroonilise vormi
- trükkides kõrvaltoime teatise pabervormi välja ja saates selle posti teel aadressile: Ravimiamet, Nooruse 1, 50411 Tartu või skaneerides täidetud teatise pabervormi ja saates e-postile pharmacovig@ravimiamet.ee

Kõrvaltoime teatise täitmine

Kui vajate teatise täitmisel abi või tekib selle täitmise kohta täiendavaid küsimusi, siis palun:


- võtke ühendust oma arstiga või
- küsige nõu Ravimiametist telefonil 7 374 140 või
- küsige abi apteekriilt

Kui teil tekib Delyba (delamaniidi) võtmise ajal ükskõik milline kõrvaltoime, pidage nõu oma arsti, apteekri või meditsiiniõega. Kõrvaltoime võib olla ka selline, mida pakendi infolehes ei ole nimetatud. Teavitades aitate saada rohkem infot ravimi ohutusest.

Mida ma pean teadma Deltyba (delamaniidi) kasutamise kohta raseduse või imetamise ajal?

Olulised asjad, mida te peate teadma enne ravi alustamist Deltybaga (delamaniidiga) on:

- Deltyba (delamaniid) võib kahjustada teie sündimata last.
- Kui te olete rase või arvate end olevat rase või kavatsete rasestuda, siis teavitage otsekohe oma arsti ja järgige tema antud juhiseid.
- Deltyba (delamaniidi) võtmise ajal peaksite kasutama raseduse vältimiseks tõhusat rasestumisvastast meetodit.
- Kui te avastate, et olete rasestunud ravi ajal Deltybaga (delamaniidiga), peate viivitamatult oma arstiga ühendust võtma ja temaga kohtumise kokku leppima.
- Kui te toidate last rinnaga, siis peate enne ravi algust Deltybaga (delamaniidiga) hakkama last toitma pudelitoiduga, sest see ravim võib imenduda rinnapiima ja selle kaudu sattuda teie lapse organismi.

 **Palun veenduge, et olete oma Deltyba (delamaniidi) pakendis oleva pakendi infolehe tervenisti läbi lugenud. Selles on teile vajalikku teavet, mida peate teadma selle ravimi kohta. Kui te ei saa millestki aru või kui teil on küsimusi, paluge oma arstil või meditsiiniöel neid endale selgitada.**

Lisateave

See patsientidele mõeldud teabevoldik on saadaval müügiloa hoidja veebisaidil:

<https://otsuka-onpg.com/about-our-product-against-mdr-tb> ja Ravimiameti ravimiregistris (<https://www.ravimiregister.ee/>).

Koostaja:

Otsuka Novel Products GmbH
Erika-Mann-Straße 21
80636 München
Saksamaa