

МЕТОТАБ. КАРТКА ДЛЯ ПАЦІЄНТІВ

21.12.2021

ДАНА КАРТКА ПРИЗНАЧЕНА ТІЛЬКИ ДЛЯ ПАЦІЄНТІВ, ЯКІ ЗАСТОВУЮТЬ ЛІКАРСЬКИЙ ЗАСІБ МЕТОТАБ, ЗА НАСТУПНИМИ ПОКАЗАННЯМИ:

- Ревматоїдний артрит в активній формі у дорослих пацієнтів, яким показане лікування хворобо-модифікуючими протиревматичними препаратами (ХМПП).
- Тяжкі та поширені форми псоріазу вульгарного, особливо бляшкового типу, у дорослих пацієнтів при неефективності традиційної терапії, наприклад фотолікування, PUVA-терапії та застосування ретиноїдів.

ЯКЩО ВИ ЗАСТОСОВУЄТЕ МЕТОТАБ ДЛЯ ОДНОГО З ПЕРЕЛІЧЕНИХ ПОКАЗАНЬ, ВИ ПОВИННІ ПРИЙМАТИ МЕТОТАБ ТІЛЬКИ ОДИН РАЗ НА ТИЖДЕНЬ.

Вкажіть тут узгоджений з лікарем день тижня для прийому: _____

Не приймайте більше призначеної дози. Передозування може призвести до серйозних побічних реакцій і може привести до летального наслідку.

Симптомами передозування: симптоми, що пов'язані з пригніченням системи кровотворення, а саме: лейкоцитопенія, тромбоцитопенія, анемія, панцитопенія, нейтропенія, пригнічення кісткового мозку, запалення слизових оболонок, стоматит, утворення виразок у ротовій порожнині, нудота, блювання, утворення виразок та кровотечі у шлунково-кишковому тракті.

Якщо Ви вважате, що прийняли дозу більшу за призначену, негайно зверніться до лікаря.

Завжди показуйте цю картку медичним працівникам, які не знають про те, що ви застосовуєте лікарський засіб Метотаб (наприклад під час госпіталізації, змінах у лікуванні). Для отримання додаткової інформації, будь ласка, ознайомтеся з інструкцією для медичного застосування лікарського засобу Метотаб.

<http://www.drlz.com.ua>

Інформація щодо інформування про побічні реакції:

Відповідно до вимог Порядку здійснення фармаконагляду, затвердженого наказом Міністерства охорони здоров'я України від 27 грудня 2006 року №898, зареєстрованого в Міністерстві юстиції України 19 грудня 2016 року за №1649/29779 (у редакції наказу Міністерства охорони здоров'я України від 26 вересня 2016 року №996) слід повідомляти про усі підозрювані побічні реакції до Державного експертного центру МОЗ України за посиланням: <https://aisf.dec.gov.ua/>.

Контактні дані власника реєстраційного посвідчення з переліком різних шляхів комунікації для отримання додаткової інформації, повідомлення про побічні реакції, тощо:

Контактний центр компанії

ТОВ «Медак Україна»
08162, Україна, смт. Чабани
вул. Машинобудівників, 1
+38 044 499 37 55
www.medac.ua
e-mail: info@medac.ua