

**ПАМ'ЯТКА ДЛЯ ПАЦІЄНТІВ, які застосовують  
Мітоксантрон “Ебеве”**

**ВАЖЛИВА ІНФОРМАЦІЯ ПРО ЗАСТОСУВАННЯ  
МІТОКСАНТРОНУ ТА РИЗИК РОЗВИТКУ ХВОРОБИ СЕРЦЯ ТА  
РАКУ КРОВІ (ГМЛ) ПРИ ЛІКУВАННІ РОЗСІЯНОГО СКЛЕРОЗУ**

Мітоксантрон підвищує ризик розвитку хвороб серця та раку крові (Гострого мієлоїдного лейкозу (ГМЛ)).

Дуже важливо, щоб Ви могли розпізнати, коли у Вас може бути підвищений ризик розвитку хвороби серця та раку крові (ГМЛ), на які ознаки та симптоми Вам слід звернути увагу та які заходи Вам потрібно вжити.

**У яких випадках ризик розвитку хвороби серця найвищий?**

Ризик розвитку хвороби серця є найвищим, якщо Ви

- раніше отримували лікарські засоби для лікування раку, так звані антрацикліни або антрацендіони
- отримували променеви терапію органів грудної клітки
- маєте захворювання серця в анамнезі
- приймаєте або приймали лікарські засоби, які можуть негативно вплинути на серце

**У яких випадках існує ризик розвитку раку крові (ГМЛ)?**

Ризик розвитку раку крові (ГМЛ) є найвищим, якщо Ви

- раніше отримували лікарські засоби для лікування раку, так звані антрацикліни або антрацендіони
- отримували променеви терапію органів грудної клітки

**Негайно зверніться за медичною допомогою, якщо Ви відмічаєте будь-який із наведених нижче симптомів:**

**Симптоми що можуть свідчити про захворювання серця:**

- задишка
- набряк щиколоток або стоп
- різке збільшення маси тіла
- прискорене серцебиття або відчуття «гупання в грудях»

**Симптоми, що можуть свідчити про розвиток раку крові (ГМЛ):**

- відчуття надзвичайної втоми та слабкості
- збільшення імовірності виникнення інфекцій
- легка поява синців та підвищена кровоточивість
- лихоманка
- біль у кістках
- проблеми з диханням
- немотивоване схуднення
- нічна пітливість

**Перш ніж починати прийом мітоксантрон, повідомте своєму лікарю про те, що Ви:**

- отримували мітоксантрон раніше
- маєте хвороби серця
- маєте хвороби печінки
- маєте хвороби нирок
- маєте низьку кількість формених елементів крові
- маєте інфекційне захворювання
- проходили променеви терапію органів грудної клітки
- відмічаєте будь-який інший медичний стан

Для отримання додаткової інформації, будь ласка, прочитайте інструкцію для медичного застосування. Якщо Ви підозрюєте у себе побічні реакції, пов'язані із застосуванням мітоксантрон, Ви можете повідомити цю інформацію медичному працівнику або відповідно до національних вимог щодо надання таких повідомлень

*Інструкція для медичного застосування лікарського засобу МІТОКСАНТРОН "ЕБЕВЕ". Реєстраційне посвідчення: UA/3145/01/01, <http://www.drلز.com.ua/>*

*Ця інформація призначена для спеціалістів системи охорони здоров'я, які призначають «МІТОКСАНТРОН "ЕБЕВЕ"», і/або пацієнтів, які його застосовують. Ця інформація може бути передана особисто зазначеним вище спеціалістам системи охорони здоров'я та/або пацієнтам. Розповсюдження цієї інформації будь-якими іншими способами, які надають доступ до неї невизначеному колу осіб, забороняється. На допомогу практикуючому лікарю. Видано в межах плану управління ризиками. **Не є рекламою.***

*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 29 січня 2007 року за № 73/13340, слід повідомляти про усі підозрювані побічні реакції до Державного експертного центру МОЗ України за посиланням: <https://aisf.dec.gov.ua/>.*

*Для інформування про побічні реакції та/або відсутність ефективності лікарського засобу представника заявника за телефоном, електронною адресою або за допомогою сайту: +380 (44) 389 39 30 (вартість дзвінків згідно з тарифами вашого оператора зв'язку), [drugs\\_safety.ukraine@novartis.com](mailto:drugs_safety.ukraine@novartis.com),*

*ТОВ «Сандоз Україна» м. Київ, пр. С. Бандери, 28А літера Г  
[www.sandoz.ua](http://www.sandoz.ua).*