



Karta ostrzeżeń dla pacjenta dotycząca leku ADZYNMA®▼ (rekombinowany ADAMTS13 [rADAMTS13])

Ważne informacje o ADZYNMA® (rekombinowany ADAMTS13 [rADAMTS13])

Niniejsza Karta ostrzeżeń dla pacjenta zawiera ważne informacje dotyczące bezpieczeństwa, o których należy pamiętać podczas stosowania leku ADZYNMA®.

- **Kartę ostrzeżeń należy zawsze mieć przy sobie** podczas leczenia rADAMTS13.
- **Należy pokazać kartę** wszystkim pracownikom służb ratunkowych i służby zdrowia.

▼ Ten produkt leczniczy podlega dodatkowemu monitorowaniu.



Informacje dla fachowych pracowników służby zdrowia

Ten pacjent jest leczony rADAMTS13, enzymatyczną terapią zastępczą (ERT) wskazaną do leczenia niedoboru ADAMTS13 u dzieci i dorosłych pacjentów z wrodzoną zakrzepową plamicą małopłytkową (cTTP).

- W trakcie lub po infuzji rADAMTS13 mogą wystąpić reakcje nadwrażliwości.
- Jeśli u pacjenta wystąpi którykolwiek z objawów nadwrażliwości opisanych poniżej, należy go odpowiednio leczyć i skontaktować się z lekarzem, który przepisał pacjentowi rADAMTS13.

Imię i nazwisko pacjenta:

Imię i nazwisko lekarza:

Numer telefonu kontaktowego lekarza:

Aby zgłosić działanie niepożądane, prosimy o wysłanie informacji na adres: AE.POL@takeda.com

C-ANPROM/PL/ADZ/0008, 01 2026

Pamiętaj:

rADAMTS13 może powodować reakcję alergiczną zwaną nadwrażliwością. Jeśli podczas przyjmowania rADAMTS13 wystąpi którykolwiek z poniższych objawów nadwrażliwości, należy natychmiast przerwać infuzję i skontaktować się z lekarzem:

- Tachykardia/szybkie tętno
 - Ucisk w klatce piersiowej
 - Świszczący oddech i/lub nagłe trudności w oddychaniu
 - Niskie ciśnienie krwi
 - Pokrzywka, wysypka i swędzenie skóry
 - Katar lub przekrwienie błony śluzowej nosa
 - Zaczerwienione oczy
 - Kichanie
 - Zmęczenie
-
- Szybko narastający obrzęk pod skórą w obszarach takich jak twarz, gardło, ręce i nogi
 - Nudności (mdłości)
 - Wymioty
 - Odczucia takie jak drętwienie, mrowienie, kłucie
 - Niepokój
 - **Ciężka reakcja alergiczna** zwana również reakcją anafilaktyczną, może powodować trudności w połykaniu i/lub oddychaniu, zaczerwienienie lub obrzęk twarzy i/lub rąk.



W PRZYPADKU WYSTĄPIENIA CIĘŻKICH OBJAWÓW REAKCJI ALERGICZNYCH NALEŻY NATYCHMIAST PRZERWAĆ STOSOWANIE rADAMTS13 I NATYCHMIAST ZWRÓCIĆ SIĘ O POMOC MEDYCZNĄ.

Należy zapoznać się z ulotką dla pacjenta leczonego rADAMTS13 lub porozmawiać z lekarzem w celu uzyskania dodatkowych informacji na temat działań niepożądanych. Karta ta zawiera informacje na temat reakcji nadwrażliwości, które mogą wystąpić podczas stosowania rADAMTS13.

Nie wszystkie możliwe działania niepożądane związane ze stosowaniem ADAMTS13 zostały wymienione na tej karcie.



Ważne informacje dla pacjentów/opiekunów

rADAMTS13 jest enzymatyczną terapią zastępczą (ERT) i jest podawany w leczeniu wrodzonej zakrzepowej plamicy małopłytkowej (cTTP).