



ПАМЯТКА ДЛЯ ПАЦИЕНТА,

принимающего лекарственный препарат

**ВОРИКОНАЗОЛ, порошок лиофилизированный для приготовления раствора для
инфузий 200 мг и таблетки, покрытые оболочкой, 50 мг и 200 мг**

Пожалуйста, держите данную памятку при себе в течение всего периода **применения** лекарственного препарата.

Данная памятка содержит важную информацию по безопасности, с которой Вам необходимо ознакомиться до начала применения и соблюдать в течение всего периода применения лекарственного препарата Вориконазол.

Если после ознакомления с данной информацией у Вас возникнут какие-либо вопросы, обратитесь к Вашему лечащему врачу или другому медицинскому работнику за дополнительной информацией.

Показывайте эту памятку любому врачу или медицинскому работнику, участвующему в Вашем лечении.

Дополнительная информация изложена в листке-вкладыше лекарственного препарата Вориконазол.

Применение препаратов вориконазола у 8% амбулаторных пациентов приводит к развитию фототоксических реакций. При длительном (>12 мес.) применении лекарственного препарата фототоксические поражения кожи могут приводить к развитию плоскоклеточного рака кожи, особенно у пациентов со сниженным иммунитетом.

Вам следует избегать воздействия прямых солнечных лучей в течение всего периода применения Вориконазола. Так как при применении Вориконазола повышается чувствительность к воздействию УФ-излучения, важно использовать защитную одежду и солнцезащитный крем с высоким коэффициентом защиты от солнца (SPF). Существует низкая вероятность развития плоскоклеточного рака кожи.

В случае развития ожогов или других тяжелых кожных реакций незамедлительно проинформируйте об этом лечащего врача.

Пожалуйста, не пропускайте назначенные лечащим врачом процедуры исследования показателей крови и дерматологических осмотров.

Пожалуйста, при каждом посещении имейте при себе перечень всех лекарственных препаратов, витаминов и БАДов, которые Вы в настоящее время принимаете.

Если у Вас возникли какие-либо нежелательные реакции, проконсультируйтесь с врачом или работником аптеки. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в данном листке-вкладыше. Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

Вы также можете сообщить о нежелательных реакциях в адрес РУП «Белмедпрепараты»: Республика Беларусь, 220007, Минск, ул. Фабрициуса, 30

РУП «Белмедпрепараты»

Телефон +375(17) 222-78-38 либо +375 (44) 781-06-00

Эл. почта: pharmacovigilance@belmedpreparaty.com

Пожалуйста, заполните форму:

ФИО

ФИО лечащего врача

Наименование и контакты
лечебного учреждения

Дата начала применения

Вориконазола

____ / ____ / ____