

Informações de contato

Nome do paciente:

Informações de contato dos pais/responsáveis:

Hospital onde foi tratado com crovalimabe:

Nome do médico (prescritor):

Número de contato:

CPF do Paciente:

ID do Programa de Acesso Controlado (CAP ID):

▼ Este medicamento está sujeito a monitoramento adicional. Isso permitirá a rápida identificação de novas informações de segurança. Os profissionais de saúde são solicitados a relatar quaisquer suspeitas de reações adversas. Veja a página final para obter detalhes sobre como relatar.



Crovalimabe ▼ Cartão do Paciente

Importante informação de segurança para pacientes que usam crovalimabe



Mostre esse cartão para qualquer médico envolvido no seu tratamento.

Informações ao paciente

Você recebeu a prescrição do crovalimabe como tratamento para hemoglobinúria paroxística noturna (HPN). Para obter mais informações sobre o crovalimabe, consulte a bula do produto.

O crovalimabe pode torná-lo menos capaz de combater infecções, especialmente infecções meningocócicas, que requerem atenção médica de emergência imediata.

Procure imediatamente atendimento médico de emergência se tiver os seguintes sintomas de possível infecção meningocócica:

- Febre;
- Se sentindo mal (náusea e vômito);
- Dores de cabeça;
- Confusão e irritabilidade;
- Pescoços e costas rígidos;
- Dores musculares, com sintomas semelhantes ao da gripe;
- Sensibilidade dos olhos a luz;
- Erupções cutâneas ou manchas.

As infecções meningocócicas podem rapidamente tornar-se um risco à vida ou fatais se não forem reconhecidas e tratadas precocemente.

Crovalimabe pode causar reações alérgicas graves.

Procure imediatamente atendimento médico de emergência se apresentar os seguintes sintomas, de possível reação alérgica grave, logo após a administração de crovalimabe:

- Pressão no peito ou chiado;
- Sensação de falta de ar;
- Febre ou calafrios;
- Tontura severa ou sensação de desmaio;
- Inchaço dos lábios, língua e rosto;
- Coceira na pele, urticária ou erupção cutânea.

- Mantenha sempre este cartão com você durante o tratamento e durante um ano após a sua última dose de crovalimabe. O risco de infecção meningocócica pode continuar durante vários meses após a última dose de crovalimabe;
- Mostre este cartão a qualquer médico, enfermeiro ou farmacêutico envolvido nos seus cuidados e se for ao hospital;
- O farmacêutico poderá incluir o seu CAP ID quando emitir o pedido de crovalimabe.

Informações para o médico que está tratando

Este paciente recebeu prescrição de crovalimabe, um inibidor do componente C5 do complemento, o que pode torná-lo mais suscetível à infecção meningocócica.

- As infecções meningocócicas podem tornar-se rapidamente de ameaça à vida ou fatais se não forem reconhecidas e tratadas precocemente;
- Avaliar imediatamente se houver suspeita de infecção e tratar conforme apropriado;
- Entre em contato com o médico prescritor (listado nesse cartão) o mais rápido possível;
- Para reportar um evento adverso com medicamento Roche, entre em contato com o Serviço de Informações Roche 0800 7720 289; de segunda-feira a sexta-feira, das 08h às 17h, ou pelo brasil.faleconosco@roche.com
- Para obter mais informações sobre o crovalimabe; recomendamos a leitura da bula do produto.

Direitos reservados - é proibida a reprodução total ou parcial sem prévia autorização de Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos S.A.

Este material destina-se ao público brasileiro em geral.

Cartão do Paciente

Não tome medicamentos por conta própria. Siga corretamente as orientações de seu médico. Na ocorrência de reações indesejáveis, informe imediatamente seu médico.

Para reportar um evento adverso com medicamento Roche, entre em contato com o Serviço de Informações Roche através do 0800 7720 289.

M-BR-00017918 - Março/2025