Patientenkarte



<Markenname>* (Brivudin) Patientenkarte

Tragen Sie diese Karte bis 4 Wochen nach Ende der Behandlung ständig bei sich

Diese Karte enthält wichtige Informationen zur Sicherheit, die Sie beachten müssen, bevor Sie <Markenname>* einnehmen und/oder während der Behandlung mit <Markenname>*.

Zeigen Sie diese Karte bei jedem Arztbesuch und in der Apotheke vor, bevor Ihnen ein anderes Arzneimittel ausgehändigt wird.



ACHTUNG: Die WECHSELWIRKUNG zwischen <Markenname>* (Brivudin) und bestimmten Arzneimitteln zur Chemotherapie (z. B. Capecitabin, 5-Fluorouracil, Tegafur usw.) oder Arzneimitteln gegen Pilzinfektionen, die Flucytosin enthalten, ist POTENZIELL TÖDLICH.

<Markenname>* DARF NICHT ANGEWENDET WERDEN bei Patienten, wenn sie kürzlich eine Krebs-Chemotherapie (z. B. mit Capecitabin, 5-Fluorouracil, Tegafur usw.) erhalten haben, derzeit erhalten oder innerhalb von 4 Wochen erhalten sollen, oder bei Patienten mit Pilzinfektionen, die eine Anti-Pilztherapie mit Flucytosin kürzlich erhalten haben oder derzeit erhalten.

Vor der <Markenname>*-Behandlung

Sprechen Sie mit Ihrem Arzt, bevor Sie <Markenname>* einnehmen, wenn Sie

- kürzlich eine Krebs-Chemotherapie (insbesondere Capecitabin, Fluorouracil [5-FU] oder andere Fluoropyrimidine) erhalten haben, derzeit erhalten oder innerhalb von 4 Wochen erhalten sollen.
- eine Pilzinfektion haben und dagegen kürzlich eine Behandlung mit Flucytosin erhalten haben oder derzeit erhalten.
- wenn Sie ein Mittel gegen Warzen kürzlich angewendet haben, derzeit anwenden oder anwenden sollen, das einen Wirkstoff aus der Gruppe der Fluoropyrimidine enthält (5-Fluorouracil oder andere)
- wenn Ihr Immunsystem (d. h. Ihre k\u00f6rpereigene Abwehr gegen Infektionen) stark beeintr\u00e4chtigt ist, z. B. wenn Sie Folgendes k\u00fcrzlich erhalten haben oder derzeit erhalten:
 - O Krebsmedikamente (Chemotherapie) oder
 - Immunsuppressiva (d. h. Arzneimittel, die Ihr Immunsystem unterdrücken oder schwächen)

Während und nach der Behandlung mit <Markenname>* (Brivudin)

- Informieren Sie Ihren Arzt, dass Sie Brivudin anwenden oder in den letzten 4 Wochen angewendet haben, für den Fall, dass Sie sich einer Chemotherapie (Einnahme durch den Mund, als Injektion, lokal als Creme, Salbe, Augentropfen oder andere Formen äußerlich anzuwendender Medikamente) oder einer Anti-Pilztherapie mit Flucytosin unterziehen müssen.
- Rufen Sie Ihren Arzt, wenn Sie sich schwindlig oder schlecht fühlen, krank werden oder andere unerwartete Beschwerden nach Beginn der <Markenname>*-Behandlung haben.

Gehen Sie zur unverzüglichen Behandlung in ein Krankenhaus bei Übelkeit, Durchfall, Entzündung des Mundes und/oder der Mundschleimhaut, Schwäche, erhöhter Anfälligkeit für Infektionen, Müdigkeit, flachem rotem Hautausschlag über den ganzen Körper (bei Berührung schmerzhaft werdend), der übergeht zu großen Blasen und in der Folge zu ausgedehnten Bereichen sich schälender Haut.

Schützen Sie sich vor systemischen Infektionen und Austrocknung.

Brivudin-Behandlung:

Start	
Ende	

Wartezeit nach < Markenname > *- Einnahme:

<markenname>*</markenname>					
L	1. Woche	2. Woche	3. Woche	4. Woche	
Potenziell tödliche Vergiftung mit Fluoropyrimidinen					

Lesen Sie die <Markenname>*-Packungsbeilage für weitere Informationen.

Bitte stellen Sie sicher, dass Sie bei jedem Besuch einer medizinischen Einrichtung eine Liste aller anderen Medikamente mit sich führen.

Patientenname
Name des Arztes
Tel. des Arztes

Zusätzliche wichtige Information für den Arzt:

Das Pyrimidinanalogon Uridintriacetat kann als Notfall-Antidot bei einer Überdosierung oder Toxizität von 5-FU oder Capecitabin verwendet werden (Mehr Informationen und Möglichkeiten des Importes erhalten Sie über:

https://www.akdae.de/Arzneimittelsicherheit/DSM/Archiv/2019-11.html)

- * Patienten können eines der folgenden Arzneimittel erhalten
- Zostex® 125 mg Tabletten oder
- Brivudin Aristo 125 mg Tabletten oder
- ZosterGalen 125 mg Tabletten