



# 雅美羅® ACTEMRA® (tocilizumab) 病人資訊卡

- 此卡提供在 雅美羅 ACTEMRA 療程期間及療程前後需注意的重要安全資訊
- 請把此卡展示予所有負責協助治療您的醫護人員
- 請把此卡與以下資料一併詳閱，它們包含關於雅美羅® ACTEMRA® 療程的重要資訊
  - 雅美羅 ACTEMRA 病人小冊子 - < 您需要知道的重要安全資訊 >
  - 雅美羅 ACTEMRA 說明單張

## 向我們報告副作用

- 如您有任何疑問，請向醫生、護士或藥劑師查詢。
- 無論該症狀有否於此單張列出，如果您使用雅美羅 ACTEMRA 後有任何不良反應，請與您的醫生、藥劑師或護士聯絡。
- 另外，您也可以透過電郵至羅氏大藥廠藥物安全部(hong\_kong.drug\_safety@roche.com)向我們報告。透過向我們報告不良反應，您將為我們提供更多關於本藥的安全資料。

在您接受最後一次雅美羅® ACTEMRA® 用藥後，請仍然保留此卡最少3個月，因為藥物的副作用可能在用藥一段時間後才出現。如果您有任何不良反應或異常情況，而又曾經接受雅美羅® ACTEMRA® 療程，請諮詢醫護人員意見。

### 雅美羅® ACTEMRA® 療程日期

開始日期：.....  
最近一次療程日期：.....

|       |         |    |
|-------|---------|----|
| 用藥途徑： | 注射於表皮以下 | SC |
|       | 皮下注射    |    |
|       | 注射於靜脈之內 | IV |
|       | 靜脈注射    |    |

下次療程日期：.....  
\*請確保每次覆診或會見任何醫護人員時，除本卡外，您亦有攜帶一份記載所有正服用藥物的藥物紀錄表。  
我的資料：  
病人姓名：.....  
醫生姓名：.....  
醫生聯絡電話：.....

# 感染

如您正受到嚴重感染，不應接受雅美羅® ACTEMRA® 治療。此外，雅美羅® ACTEMRA® 有可能會誘發過往的感染。

- 請在開始療程前，告訴醫生您可能需要注射的疫苗。
- 如在雅美羅® ACTEMRA® 治療中或治療後，您或您的孩子患有sJIA或pJIA出現持續咳嗽、體重下降、輕微發燒等結核病病徵，請諮詢您的醫護人員意見。在接受雅美羅® ACTEMRA® 療程前，應已接受結核病測試，確保沒有患上結核病。
- 幼童未必能夠形容自己的病癥。如家長或監護人察覺他們身體不悉，應即時與醫護人員聯絡。
- 在療程期間，若患上任何感染症(包括感冒)，請諮詢您的醫護人員意見才決定您應否於感染痊癒後才接受下一次的藥物注射。

# 憩室炎的併發症

雅美羅® ACTEMRA® 的病人可能會出現憩室炎的併發症，如缺乏適當治理，病情可能會惡化。

- 若您出現胃痛、絞痛並出現排便習慣突變或大便帶血，**請盡速求醫。**
- 若您患上腸道潰瘍或憩室炎 (部份大腸出現發炎)，請通知醫生。

# 肝臟功能受損

如您患有肝病，請通知醫生。使用雅美羅® ACTEMRA® 前，醫生可能會抽血檢查您的肝功能。

肝臟受損：部分服用雅美羅® ACTEMRA® 的病人肝酵素會上升。在療程期間，醫生會定期為您進行血液測試，緊密監察以避免出現異常情況。

在罕見情況下，病人會出現嚴重可致命的肝臟受損，部分病人或需要接受肝臟移植。每1,000名病人有1位會出現的罕見副作用為肝炎和黃疸。每10,000名病人有1位會出現的極罕見副作用為肝衰竭。

如您出現皮膚眼部變黃、茶色尿、腹部右上位置疼痛和腫脹、疲倦和頭眩等症狀，**請立刻通知醫生**。您亦可能沒有出現任何症狀，但在抽血檢查時發現肝功能異常。