

**Информационный материал для пациентов, получающих лечение лекарственным препаратом (ЛП) Барицитиниб, таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 2 мг, 4 мг (МНН барицитиниб)**

**Информация для пациентов о лекарственном препарате Барицитиниб, таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 2 мг, 4 мг**

**Данный документ содержит важную информацию, которую должен знать каждый пациент перед применением лекарственного препарата Барицитиниб и во время его применения**

Для получения полной информации о лекарственном препарате следует ознакомиться с **листочком-вкладышем**, расположенным в упаковке с лекарственным препаратом. Если Вы не уверены в понимании этой информации, попросите вашего лечащего врача объяснить ее Вам.

---

**Храните данный информационный листок при себе и показывайте его другим специалистам системы здравоохранения, участвующим в вашем лечении.**

**Ваши имя и фамилия:**

---

**Имя и фамилия врача, выписавшего вам лекарственный препарат Барицитиниб:**

---

**Номер телефона врача:**

---

**О чем следует знать перед приемом ЛП Барицитиниб**

**Инфекции**

Лекарственный препарат Барицитиниб способен усугубить существующие инфекции или

повысить риск того, что у Вас разовьются новые инфекции.

- Обязательно сообщите врачу до начала терапии, если у Вас имеются активные, хронические или рецидивирующие инфекции.
- Немедленно сообщите врачу, если у вас возникли симптомы инфекции, например:
  - Жар, язвы, повышенная утомляемость по сравнению с обычным состоянием или какие-либо стоматологические проблемы.
  - Кашель, который не проходит, ночное потоотделение и уменьшение веса тела.
  - Кожная сыпь, сопровождающаяся болями и появлением пузырьков.

### **Липиды (жиры) в крови**

Лекарственный препарат Барицитиниб может вызывать повышение уровня липидов в крови. Ваш лечащий врач будет проверять уровень липидов (например, холестерина) у вас в крови во время лечения лекарственным препаратом Барицитиниб.

### **Венозный тромбоз**

Лекарственный препарат Барицитиниб может вызывать тромбоз глубоких вен (ТГВ) и тромбоз эмболии легочной артерии (ТЭЛА).

- Перед началом применения лекарственного препарата Барицитиниб, сообщите лечащему врачу, если вы относитесь к пациентам с факторами риска ТГВ/ТЭЛА, такими как пожилой возраст, ожирение, ТГВ/ТЭЛА отмечалось ранее (в анамнезе) или Вам было выполнено оперативное вмешательство и иммобилизация.
- Сообщите лечащему врачу, если у вас отекают и болят ноги, имеется покраснение кожи или ощущение жара в ногах, лице, шее, верхней половине туловища, есть боли в грудной клетке, кашель или одышка, вы ощущаете сердцебиение, поскольку эти явления могут быть симптомами тромбоза вен.

### **Беременность и грудное вскармливание**

**Не следует** принимать лекарственный препарат Барицитиниб, если вы беременны или думаете, что забеременели, или планируете беременность. Перед началом приема препарата проконсультируйтесь с лечащим врачом.

Во время лечения лекарственным препаратом Барицитиниб **используйте эффективные средства контрацепции** (и продолжайте их использование в течение как минимум 1 недели после прекращения приема данного препарата).

**Немедленно сообщите** лечащему врачу, если вы забеременели (или если хотите забеременеть) во время лечения данным препаратом.

Не принимайте лекарственный препарат Барицитиниб в период кормления грудью.

Вам необходимо обсудить с лечащим врачом пользу от грудного вскармливания для ребенка и пользу от приема лекарственного препарата Барицитиниб для вас и принять решение о прекращении либо грудного вскармливания, либо приема данного препарата.

**В случае возникновения любой нежелательной реакции, незамедлительно сообщить по адресу:**

**hot\_line@promomed.pro**

**<https://promomed.ru/services/farmakonadzor>**

**adversereaction@drugsafety.ru**

**Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности лекарственного препарата.**