

Bitte zeigen Sie diese Karte der medizinischen Fachkraft, die Sie behandelt

RUCONEST® (conestat alfa)

# PATIENTENKARTE

**Risiko einer Überempfindlichkeitsreaktion auf Spuren von Kaninchen-Proteinen –  
Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung**



Diesem Patienten/dieser Patientin wurde RUCONEST® für die Behandlung von akuten Anfällen eines hereditären Angioödems verordnet. RUCONEST® ist ein rekombinanter, menschlicher C1-Esterase-Inhibitor, gereinigt aus der Milch von transgenen Kaninchen, der Spuren von Kaninchenprotein enthält. Bevor die Behandlung mit RUCONEST® für diesen Patienten/diese Patientin eingeleitet wird, bewerten Sie bitte sorgfältig dessen/deren aktuelle und vergangene Krankengeschichte, um eine bekannte oder mögliche Kaninchenallergie ausschließen zu können. Im Falle einer bestehenden Kaninchenallergie oder bei einem Verdacht auf Kaninchenallergie sollten alternative Behandlungsmethoden in Betracht gezogen werden.

**Bitte halten Sie sich bei der Behandlung dieses Patienten/dieser Patientin immer an folgende Anweisungen:**

1. Überwachen Sie den Patienten/die Patientin auf klinische Zeichen und Symptome einer Überempfindlichkeitsreaktion.
2. Für den Fall einer anaphylaktischen Reaktion oder eines Schocks müssen sofort entsprechende medizinische Notfallmaßnahmen ergriffen werden.
3. Informieren Sie den Patienten/die Patientin über typische Anzeichen einer Überempfindlichkeitsreaktion, z.B. Quaddeln, generalisierte Urtikaria, Engegefühl in der Brust, Giemen, Blutdruckabfall und Anaphylaxie, und weisen Sie ihn/sie darauf hin, dass er/sie sich unverzüglich an eine medizinische Fachkraft wenden sollte, wenn eines dieser Symptome auftritt. Erklären Sie dem Patienten/der Patientin den Unterschied zwischen einer Überempfindlichkeitsreaktion und einem Anfall von hereditärem Angioödem.
4. Weisen Sie den Patienten/die Patientin in regelmäßigen Abständen an, etwaige allergische Reaktionen auf Kaninchen unverzüglich bekanntzugeben.
5. Bitten Sie den Patienten/die Patientin, die Karte immer bei sich zu tragen und jeder medizinischen Fachkraft, die ihn/sie wegen akuter Anfälle von hereditärem Angioödem behandelt, vorzuzeigen.
6. Melden Sie jeglichen Verdacht auf Überempfindlichkeitsreaktionen/unerwünschte immunologische Reaktionen.

Weitere Informationen erhalten Sie im Fortbildungsmaterial und der Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels (SmPC) sowie bei Ihrem örtlichen Pharming Repräsentanten für Ruconest oder unter **medinfo.de@pharming.com**.

## Ich leide an hereditärem Angioödem (HAE)

Patientenname .....

Krankenkasse/Versichertennummer .....

Gewicht .....

## Mein HAE Spezialist und behandelnder Arzt bzw. Krankenhaus ist

Name .....

Tel.Nr. ....

Bei mir wurde ein hereditäres Angioödem (HAE) diagnostiziert, eine seltene autosomal-dominante Erkrankung welche sich durch rezidivierende ödematöse Anfälle infolge eines quantitativen oder funktionellen Mangels an endogenem C1-Esterase-Inhibitor äußert. Bei einer unangemessenen Behandlung können HAE-Anfälle meinen Gesundheitszustand ernsthaft gefährden, wenn die ödematöse Schwellung in bestimmten Bereichen wie etwa dem Mundrachenraum und dem Kehlkopf auftreten.

**Ich darf RUCONEST® nur dann erhalten, wenn ich nicht allergisch gegen Kaninchen bin bzw. wenn bei mir kein Verdacht auf eine Kaninchenallergie besteht.**

Bitte suchen Sie Ihren Arzt auf, wenn Sie mögliche Anzeichen einer Kaninchenallergie bei sich feststellen. Weitere Informationen entnehmen Sie bitte der Packungsbeilage.

Genehmigungsdatum:  
November 2020

2020/NP-DE-001

