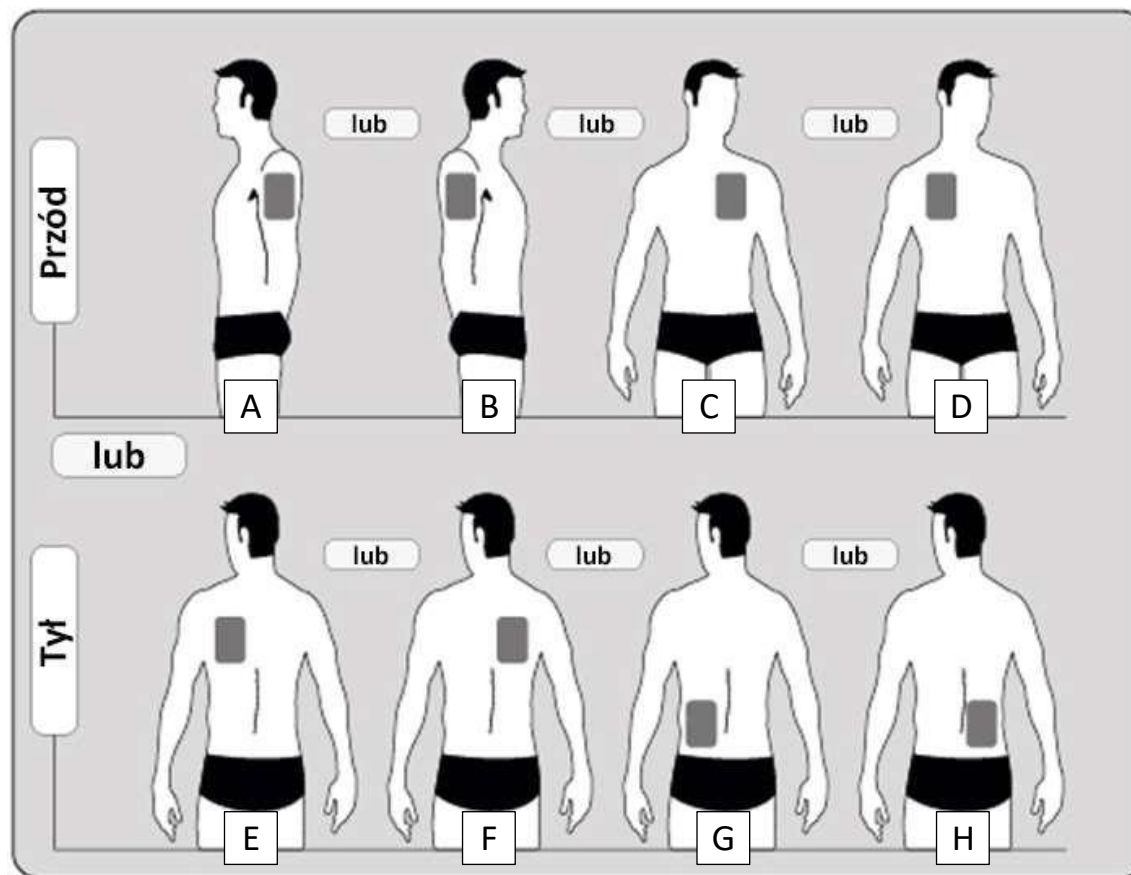


Karta monitorowania leczenia

Jak używać kartę monitorowania

- Stosuj ten formularz w celu śledzenia kiedy i gdzie naklejany był plaster oraz czy był zdejmowany.
- Odhacz pole zaraz po odklejeniu starego plastra.
- Wpisz datę i dzień tygodnia, w którym nalepiłeś/aś nowy plaster.
- Wpisz literę odpowiadającą lokalizacji, w której nalepiono nowy plaster.
- Jeśli masz jakieś pytania lub potrzebujesz więcej informacji, prosimy o zapoznanie się z ulotką dostarczoną do opakowania.
- Jeśli masz jakiegokolwiek wątpliwości, zwróć się do lekarza lub farmaceuty.

Lokalizacje do nalepiania plastra



Nalep **jeden** plaster na dobę na tylko **jedno** z miejsc pokazanych na rysunku. Możesz nalepić plaster w tej samej lokalizacji (A lub B lub C lub D lub E lub F lub G lub H), ale nie dokładnie w tym samym miejscu.

Usunięto stary plaster?	Data nalepienia nowego plastra	Dzień tygodnia, w którym nalepiono nowy plaster	Lokalizacja nowego plastra (litera)

Jeśli wystąpią jakiegokolwiek objawy niepożądane, w tym wszelkie objawy niepożądane niewymienione w ulotce, należy powiedzieć o tym lekarzowi, farmaceucie lub pielęgniarce. Działania niepożądane można zgłaszać bezpośrednio do Departamentu Monitorowania Niepożądanych Działań Produktów Leczniczych Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, Al. Jerozolimskie 181 C, 02 - 222 Warszawa. Tel.: + 48 22 49 21 301, faks: + 48 22 49 21 309, e-mail: ndl@urpl.gov.pl

Działania niepożądane można zgłaszać również podmiotowi odpowiedzialnemu lub przedstawicielowi podmiotu odpowiedzialnego w Polsce.

Dzięki zgłaszaniu działań niepożądanych można będzie zgromadzić więcej informacji na temat bezpieczeństwa stosowania leku.