

BREYANZI

LISOCABTAGENE MARALEUCEL

KARTA PACIENTA



Noste tuto kartu neustále u sebe. Ukažte ji jakémukoli lékaři či poskytovateli zdravotní péče, který vás bude prohlížet či ošetřovat, a to i v případě urgentní péče a sdělte mu, že jste léčeni přípravkem Breyanzi.

Nejméně 4 týdny po podání Breyanzi se zdržujte v dostupnosti (do 2 hodin cesty) zdravotnického zařízení, kde jste byli léčeni.



Tento léčivý přípravek podléhá dalšímu sledování. To umožní rychlé získání nových informací o bezpečnosti. Můžete přispět tím, že nahlásíte jakékoli nežádoucí účinky, které se u Vás vyskytnou. Jak hlásit nežádoucí účinky je popsáno dále.

Jméno lékaře, který podával přípravek Breyanzi:	
Pracoviště:	
Telefonní číslo:	
Telefonní číslo pro naléhavé situace: (dostupné 24 hodin denně)	
Datum infuze přípravku Breyanzi:	
Číslo šarže:	



Informace pro zdravotnické pracovníky

Tomuto pacientovi byla poskytnuta terapie léčivým přípravkem Breyanzi, což je přípravek na bázi geneticky modifikovaných autologních T-lymfocytů.

Po léčbě přípravkem Breyanzi se může objevit syndrom uvolňování cytokinů (CRS), nebo neurologická toxicita, včetně syndromu neurotoxicity spojené s imunitními efektorovými buňkami (ICANS), které mohou být smrtelné nebo život ohrožující. Syndrom uvolnění cytokinů (CRS) může postihnout jakýkoli orgánový systém.

Okamžitě kontaktujte lékaře, který pacientovi přípravek Breyanzi aplikoval, pro další informace.

Přečtěte si prosím souhrn údajů o přípravku Breyanzi a příbalovou informaci, které lze nalézt na webových stránkách Státního ústavu pro kontrolu léčiv v databázi léků: https://prehledy.sukl.cz/prehled_leciv.html#/.



Informace pro pacienty

Breyanzi může způsobit závažné nebo život ohrožující nežádoucí účinky.

ihned kontaktujte svého lékaře, který vám podával přípravek Breyanzi, nebo navštivte lékařskou pohotovost, pokud se u Vás objeví některý z následujících příznaků:

Syndrom uvolnění cytokinů (CRS)

- | | |
|---|---|
| <ul style="list-style-type: none">• Horečka• Zimnice nebo třes• Únava | <ul style="list-style-type: none">• Rychlý nebo nepravidelný srdeční tep• Závrať• Dušnost |
|---|---|

Neurologické nežádoucí reakce

- Zmatenost, dezorientace
- Snížená bdělost (snížené vědomí)
- Potíže s mluvením nebo nesrozumitelná řeč
- Potíže s porozuměním
- Třes
- Pocit úzkosti
- Závrať
- Bolest hlavy



Jak nahlásit nežádoucí účinek

Nežádoucí účinky můžete hlásit přímo prostřednictvím národního systému hlášení nežádoucích účinků. Podrobnosti o hlášení najdete na: <https://nezadouciucinky.sukl.cz/>

Adresa pro zasílání hlášení je Státní ústav pro kontrolu léčiv, odbor farmakovigilance, Šrobárova 48, 100 41 Praha 10, e-mail: farmakovigilance@sukl.gov.cz

Informaci o nežádoucích účincích můžete nahlásit také společnosti Bristol Myers Squibb na e-mail: medinfo.czech@bms.com nebo na telefon: 221 016 173.