

- ▼ Tento 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.

KYMRIAH – KARTA PACIENTA

s imunitní buněčnou léčbou

obsahující tělu vlastní

geneticky modifikované T lymfocyty

Mějte tuto kartu vždy při sobě a ukažte jí každému lékaři, který Vás léčí

Verze: 03

Schváleno SÚKL: xx/2022

Jméno:

Datum podání léku:

Číslo šarže:

Lékař, který podal KYMRIAH:

.....

Kontaktní údaje lékaře:

.....

.....

INFORMACE PRO LÉKAŘE

Tomuto pacientovi byl podán přípravek KYMRIA[®] (tisagenlecleucel), tj. autologní terapie pomocí CAR-T lymfocytů.

Tato léčba vylučuje možnost dárčovství krve, orgánů, tkání nebo buněk k transplantaci.

Před zahájením jakékoli léčby prosím zavolejte ošetřujícímu lékaři, jehož číslo je uvedeno výše.

HLÁŠENÍ MOŽNÝCH NEŽÁDOUCÍCH ÚČINKŮ

Při hlášení prosím uveďte číslo šarže. Jakékoli podezření na závažný nebo neočekávaný nežádoucí účinek a jiné skutečnosti závažné pro zdraví léčených osob musí být hlášeno Státnímu ústavu pro kontrolu léčiv.

Podrobnosti o hlášení najdete na:

<http://www.sukl.cz/nahlasit-nezadouci-ucinek>

Adresa pro zasílání:

Státní ústav pro kontrolu léčiv, oddělení farmakovigilance,
Šrobárova 48, 100 41 Praha 10, e-mail: farmakovigilance@sukl.cz.

Tato informace může být také hlášena společnosti Novartis:

Novartis s.r.o., Gemini, budova B, Na Pankráci 1724/129, 140 00 Praha 4
tel: +420 800 40 40 50, fax: +420 225 775 445,
e-mail: farmakovigilance.cz@novartis.com

Verze: 03

Schváleno SÚKL: xx/2022

CZXXXXXXXXXX/XX/XXXX