

TALVEY™ ▼ | KARTA PACIENTA

Tuto kartu noste vždy u sebe.

TUTO KARTU UKAŽTE každému zdravotnickému
pracovníkovi, který Vás bude kdykoli ošetřovat.

▼ 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.

Karta 85 × 50 mm

Přípravek TALVEY může způsobit nežádoucí účinky jako je syndrom z uvolnění cytokinů (CRS) a neurologická toxicita zahrnující syndrom neurotoxicity související s imunitními efektorovými buňkami (ICANS).¹

Tento přehled nežádoucích účinků není úplný a je třeba se seznámit i s možnými dalšími nežádoucími účinky, jejichž výčet naleznete v Příbalové Informaci pro pacienta. Příbalová informace pro pacienta (PIL) je distribuována v každém balení léčivého přípravku a lze jí také vyhledat na <http://www.olecich.cz> po zadání názvu léčivého přípravku pod zkratkou PIL.

JMÉNO PACIENTA:

Důležité bezpečnostní informace pro pacienty a JEJICH OPATROVNÍKY:

Okamžitě vyhledejte lékařskou pomoc, pokud se u Vás vyskytne kterýkoli z následujících příznaků:

Syndrom z uvolnění cytokinů (CRS)

- Horečka, zimnice
- Nízký krevní tlak
- Potíže s dýcháním
- Únava
- Bolest hlavy, závratě
- Rychlý srdeční tep

Neurologická toxicita včetně ICANS

- Problémy s pozorností
- Dezorientace, zmatenost
- Narušené myšlení nebo snížené vědomí
- Potíže s mluvením a porozuměním řeči
- Obtíže při psaní

DŮLEŽITÉ PRO ZAPAMATOVÁNÍ

Po podání všech dávek ve step-up fázi dávkovacího schématu zůstávejte nejméně 2 dny v blízkosti místa, kde Vám byla léčba přípravkem TALVEY poskytnuta, z důvodu každodenního sledování.

Pokud se u Vás vyskytne kterýkoli z příznaků uvedených v této kartě, ihned zavolejte svého ošetřujícího lékaře nebo vyhledejte lékařskou pohotovost! Nejsou zde uvedeny všechny možné nežádoucí účinky přípravku TALVEY. Pokud se u Vás vyskytne kterýkoli nežádoucí účinek, který Vás obtěžuje nebo neustupuje, sdělte to svému lékaři.

OŠETŘUJÍCÍ LÉKAŘ

JMÉNO

OŠETŘUJÍCÍHO LÉKAŘE:

TELEFONNÍ ČÍSLO

OŠETŘUJÍCÍHO LÉKAŘE:

NÁZEV A ADRESA

ZDRAVOTNICKÉHO ZAŘÍZENÍ:

TELEFONNÍ ČÍSLO:

Důležité bezpečnostní informace pro zdravotnické pracovníky

U pacientů léčených přípravkem TALVEY se může vyskytnout CRS a neurologická toxicita včetně ICANS, které mohou být život ohrožující nebo fatální. Většina těchto příhod pozorovaných po podání přípravku TALVEY byla stupně 1 a 2.¹

Vyšetřete pacienta s ohledem na známky a příznaky CRS a ICANS. Pokud pacient udává jakékoli známky nebo příznaky uvedené v této kartě, ihned prosím kontaktujte ošetřujícího lékaře pacienta pro další informace.

Úplné podrobnosti naleznete v souhrnu údajů o přípravku. Aktuálně platný SmPC lze vyhledat na webových stránkách Státního ústavu pro kontrolu léčiv v sekci Databáze léků na adrese <http://www.sukl.cz/modules/medication/search.php>.

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



Tento léčivý přípravek podléhá dalšímu sledování. To umožní rychlé získání dalších informací o bezpečnosti. Žádáme zdravotnické pracovníky, aby hlásili jakákoli podezření na nežádoucí účinky.

REFERENCE: 1. EU souhrn údajů o přípravku TALVEY.

EM-131371 | Únor 2024