

Objeví-li se u Vás jakýkoli nežádoucí projev, který ani nemusí být uveden na této kartičce, nebo se Vaše příznaky zhoršují, ihned kontaktujte svého lékaře. Nikdy příznaky nelečte sám/sama.

Závažné nežádoucí účinky se mohou projevit následovně:

Plíce: nově vzniklý nebo zhoršující se kašel, dušnost, bolest na hrudníku

Játra: zežloutnutí kůže nebo očních bělmem, silná nevolnost nebo zvracení, krvácení nebo vznik modřin, tmavá moč, bolest břicha

Střeva: průjem (vodnatá, řídká nebo měkká stolice), krev ve stolici, bolest břicha

Poruchy hormonů: extrémní únava, úbytek nebo nárůst hmotnosti, změny nálady, vypadávání vlasů, zácpa, závratě, pocit většího hladu nebo žízně než obvykle, nutnost častějšího močení, poruchy/změny vidění, zvýšená citlivost na zimu nebo teplo

Srdce: bolest na hrudi, dušnost, nepravidelný srdeční tep, zhoršená odolnost vůči tělesné zátěži, otoky končetin nebo břicha, kašel, únava, omdlávání

Nervový systém, svaly a klouby: ztuhlost šíje, bolest hlavy, horečka, zimnice, zvracení, přecitlivělost očí na světlo, dvojité vidění, zmatenost, ospalost, závažná slabost svalů paží a nohou nebo obličejových svalů, bolest, ztuhlost, abnormální pocity jako je zhoršená citlivost, chlad nebo pálení anebo brnění rukou a nohou, potíže s řečí a žvýkáním, problémy s vyprazdňováním moči a stolice

Slinivka: bolest břicha, nevolnost, zvracení

Ledviny: změny množství a barvy moče, bolest v pánvi a otoky končetin

Reakce související s infuzí (během infuze nebo do 1 dne po infuzi): horečka, zimnice, dušnost, návaly, zčervenání kůže

Imunitní systém: horečka, zvětšení mízních uzlin, zvětšení a bolest břicha

Seznamte se s dalšími možnými nežádoucími účinky, v Příbalové informaci pro pacienta (PIL), která je v každém balení léčivého přípravku a lze jí také vyhledat na webu www.olecich.cz po zadání názvu léčivého přípravku pod zkratkou PIL.

Nahlášením nežádoucích účinků můžete přispět k získání více informací o bezpečnosti tohoto přípravku. Nežádoucí účinky můžete hlásit prostřednictvím národního systému hlášení nežádoucích účinků na webu www.olecich.cz/hlaseni-pro-sukl/nahlasit-nezadouci-ucinek.

Adresa:

**Státní ústav pro kontrolu léčiv
odbor farmakovigilance
Šrobárova 48
100 41 Praha 10**

email: farmakovigilance@sukl.cz.

Je vhodné doplnit i přesný obchodní název a číslo šarže.

**Tato informace může být také hlášena společnosti Roche na email:
czech_republic.pa_susar@roche.com
nebo telefonicky na +420 602 298 181.**

V případě medicínských dotazů se prosím obraťte na adresu czech.medinfo@roche.com

JMÉNO OŠETŘUJÍCÍHO LÉKAŘE (ONKOLOGA):

TEL. ČÍSLO LÉKAŘE:

TEL. ČÍSLO MIMO ORDINAČNÍ DOBU:

JMÉNO PACIENTA:

TEL. ČÍSLO PACIENTA:

KONTAKTNÍ OSOBA V NALÉHAVÉM PŘÍPADĚ:

TEL. ČÍSLO V NALÉHAVÉM PŘÍPADĚ:

Důležité informace pro poskytovatele zdravotní péče

Tento pacient / tato pacientka je léčen/a přípravkem Tecentriq (atezolizumab), který může způsobit imunitně zprostředkované nežádoucí reakce postihující plíce, játra, střeva, endokrinní systém, srdce, slinivku břišní, ledviny a další orgány, a také reakce související s podáním infuze. Včasná diagnóza a léčba jsou zásadní pro minimalizování následků imunitně zprostředkovaných nežádoucích reakcí.

Vyhodnotte u pacientů známky a příznaky pneumonitidy, hepatitidy, kolitidy, endokrinopatií (včetně hypofyzitidy, nedostatečnosti nadledvin, diabetes mellitus 1. typu, hypotyreózy, hypertyreózy), myokarditidy, perikardiální poruchy, pankreatitidy, nefritidy, myositidy, hemofagocytární lymfohistiocytózy a reakcí souvisejících s infuzí, neuropatie (Guillain-Barrého syndrom, myastenický syndrom / Myasthenia Gravis, paréza lícního nervu), myelitidy a meningoencefalitidy.

Konkrétní pokyny pro léčbu imunitně zprostředkovaných nežádoucích reakcí jsou uvedeny v **SmPC (Souhrn údajů o přípravku)**, který naleznete na webových stránkách Státního ústavu pro kontrolu léčiv (SÚKL) v sekci Databáze léků na webu www.prehledy.sukl.cz/prehled_leciv.html#/

V případě potřeby dalších informací prosím kontaktujte ošetřujícího lékaře (onkologa) pacienta/ky (viz výše).

Karta pacienta

TECENTRIQ (ATEZOLIZUMAB)

Tecentriq (atezolizumab) je lék pro léčbu dospělých osob s různými typy nádorů. Může kdykoliv v průběhu léčby i po jejím ukončení způsobit závažné nežádoucí účinky, které vyžadují okamžitou léčbu.

Noste kartu stále u sebe, a ukažte ji personálu při jakémkoli zdravotním ošetření nebo vyšetření včetně návštěvy zubního lékaře a pohotovosti. Bez předchozí konzultace se svým lékařem neužívejte žádné nové léky ani doplňky stravy.