

KARTA PACIENTA

JEMPERLI ▼ **(dostarlimab)**

Důležité bezpečnostní informace týkající se snížení rizika imunitně podmíněných nežádoucích účinků.

JEMPERLI může způsobit závažné nebo život ohrožující nežádoucí účinky kdykoli během léčby nebo i po jejím ukončení a mohou postihnout více orgánů současně.

Objeví-li se u Vás jakékoli nežádoucí účinky, včetně těch, které jsou uvedeny na této kartě, neprodleně se obraťte na svého lékaře. Kontaktujte lékaře i v případě zhoršení příznaků. Včasná lékařská péče může zabránit závažným následkům.

▼ **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.

DŮLEŽITÉ!

- **Nežádoucí účinky se nikdy nepokoušejte léčit sami!**
- Tuto kartu noste u sebe po celou dobu léčby přípravkem JEMPERLI a další 4 měsíce po poslední dávce přípravku.
- Ukažte tuto kartu **KAŽDÉMU** zdravotnickému pracovníkovi, který Vás bude ošetřovat.

Neprodleně informujte svého ošetřujícího onkologa nebo jeho zástupce, pokud se u Vás objeví některý z následujících příznaků nebo pokud se příznaky zhorší:

Plíce

- Dušnost
- Bolest na hrudi
- Kašel

Střeva

- Průjem (časté stolice)
- Černá, dehtovitá, lepkavá stolice; krev nebo hlen ve stolici
- Silná bolest nebo citlivost břicha

Játra

- Silná nevolnost nebo zvracení

- Ztráta chuti k jídlu
- Bolest na pravé straně břicha
- Zežloutnutí kůže nebo očního bělma
- Tmavá moč (barvy tmavého čaje)
- Krvácení nebo častější vznik modřin než obvykle

Ledviny

- Změna množství nebo barvy moči
- Otok kotníků
- Ztráta chuti k jídlu
- Krev v moči

Kůže

- Vyrážka, svědění, olupování kůže nebo puchýře na kůži
- Vředy v ústech, v nose, krku nebo v oblasti genitálií

Žlázy s vnitřní sekrecí

- Zrychlená srdeční činnost
- Změna tělesné hmotnosti
- Zvýšené pocení
- Ztráta vlasů
- Pocit chladu
- Zácpa
- Změny vidění
- Zhrubnutí hlasu
- Extrémní únava
- Závratě nebo mdloby
- Přetrvávající nebo neobvyklá bolest hlavy

- Větší pocit hladu nebo žízně než obvykle
- Častější močení

Jiné

- Silná nebo přetrvávající bolest svalů nebo svalová slabost
- Zmatenost nebo problémy s pamětí
- Křeče
- Horečka nebo příznaky podobné chřipce
- Změny nálady nebo chování
- Mravenčení nebo necitlivost v pažích nebo nohách
- Nepravidelný srdeční rytmus

Pokud se vyskytne jakýkoli nežádoucí účinek, sdělte to svému lékaři.

Nežádoucí účinky můžete hlásit také přímo prostřednictvím národního systému hlášení nežádoucích účinků na: **sukl.gov.cz/nezadouciucinky**. Adresa pro zasílání je **Státní ústav pro kontrolu léčiv, odbor farmakovigilance, Šrobárova 49/48, Praha 10, 100 00, email: farmakovigilance@sukl.gov.cz**

Přehled nežádoucích účinků v této kartě není úplný a je třeba se seznámit i s dalšími možnými nežádoucími účinky, jejichž výčet naleznete v Příbalové Informaci pro pacienta (PIL) přístupné v databázi léků na webu SÚKL v sekci doprovodné texty (**https://prehledy.sukl.cz/prehled_leciv.html#/**) k přípravku Jemperi.

Důležitá informace pro lékaře a poskytovatele zdravotnické péče

Tato pacientka je léčena přípravkem Jemperi, který může způsobit imunitně podmíněné nežádoucí účinky. **Je nezbytná včasná diagnóza a odpovídající způsob léčby.** Důležitá je konzultace s onkologem.

Specifické pokyny pro léčbu (SmPC) naleznete na webu SÚKL v databázi léků v sekci doprovodné texty ([**https://prehledy.sukl.cz/prehled_leciv.html#/**](https://prehledy.sukl.cz/prehled_leciv.html#/)) k přípravku Jemperi.

Důležité kontakty

Jméno onkologa:

Telefonní číslo
onkologické ordinace:

Telefonní číslo mimo
ordinační hodiny:

Jméno pacientky:

Telefonní kontakt
pro případ nouze:

Verze: 03

Schváleno SÚKL: 11/2025

NP-CZ-DST-CRD-250001