

▼ 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.

Hlášení nežádoucích účinků

Pokud se u Vás vyskytne kterýkoli z nežádoucích účinků, sdělte to svému lékaři nebo lékárníkovi nebo zdravotní sestře. Stejně postupujte v případě jakýchkoli nežádoucích účinků, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci. Nežádoucí účinky můžete hlásit prostřednictvím webového formuláře sukl.gov.cz/nezadouciucinky, případně na adresu: Státní ústav pro kontrolu léčiv, Šrobárova 49/48, 100 00 Praha 10, e-mail: farmakovigilance@sukl.gov.cz. Nahlášením nežádoucích účinků můžete přispět k získání více informací o bezpečnosti tohoto přípravku.

Tato informace může být také hlášena společnosti Pfizer: CZE.AEReporting@pfizer.com
Telefon: 283 004 111, Fax: 800 500 332

Verze 1, schváleno SÚKL 24.10.2025

HYM-2025-001

Tuto kartu noste stále u sebe. UKAŽTE ji každému zdravotnickému pracovníkovi, který se podílí na Vaší léčbě a při návštěvě pohotovosti.

DŮLEŽITÉ BEZPEČNOSTNÍ INFORMACE PRO PACIENTY LÉČENÉ PŘÍPRAVKEM HYMPAVZI (marstacimab)

Jaké nejdůležitější informace bych měl(a) znát o přípravku Hympavzi (marstacimab)?

Přípravek Hympavzi (marstacimab) je určen k prevenci nebo snížení krvácení u pacientů ve věku 12 let a starších, vážících alespoň 35 kg s těžkou hemofilií A (vrozený nedostatek faktoru VIII, kdy hladina faktoru VIII v krvi je nižší než 1 %), u kterých se nevyvinuly inhibitory faktoru VIII, nebo s těžkou hemofilií B (vrozený nedostatek faktoru IX, kdy hladina faktoru IX v krvi je nižší než 1 %), u kterých se nevyvinuly inhibitory faktoru IX. Hympavzi pomáhá zvýšit srážlivost krve.

Přípravek Hympavzi a jemu podobné léky mohou způsobit vznik krevních sraženin v cévách (trombózu), které když se uvolní, mohou v krevním oběhu způsobit ucpání dalších cév (takzvané tromboembolické příhody). V závislosti na umístění a závažnosti mohou být tromboembolické příhody život ohrožující až smrtelné.

DŮLEŽITÉ INFORMACE O BEZPEČNOSTI PRO PACIENTY

PŘESTAŇTE POUŽÍVAT přípravek Hympavzi a **okamžitě se porad'te s lékařem**, pokud zaznamenate některý z příznaků možné krevní sraženiny, včetně následujících nežádoucích účinků:

- | | |
|--|---|
| <ul style="list-style-type: none">• otok nebo bolest v pažích nebo nohách• zarudnutí nebo změna barvy paží nebo nohou• dušnost• bolest na hrudi nebo horní části zad• pocit na omdlení | <ul style="list-style-type: none">• rychlý srdeční tep• necitlivost ve tváři• bolest hlavy• bolest nebo otok očí• problémy se zrakem• vykašlávání krve |
|--|---|

ZAPAMATUJTE SI: Pokud zaznamenáte **kterýkoli** z těchto příznaků, přestaňte přípravek Hympavzi (marstacimab) používat a ihned kontaktujte lékaře nebo vyhledejte pohotovostní službu! Výše uvedené nemusí být všechny možné příznaky krevních sraženin. Informujte lékaře o jakýkoli příznacích, které Vás obtěžují nebo neustupují.

INFORMACE O PACIENTOVI A OŠETŘUJÍCÍM LÉKAŘI

Ošetřující lékař má vyplnit identifikační údaje pacienta, informace o léčbě a uvést své kontaktní údaje. Noste tuto kartu stále u sebe a ukažte ji v případě pohotovostního ošetření zdravotnickému personálu.

Jméno pacienta:

Zahájení léčby přípravkem Hympavzi:

Kontaktní osoba pro nouzové situace:

Telefonní číslo pro nouzové situace:

Ošetřující lékař:

Kontaktní údaje lékaře: