

Další možné nežádoucí účinky naleznete v příbalové informaci v balení léčivého přípravku nebo na:

[https://prehledy.sukl.cz/prehled\\_leciv.html#/](https://prehledy.sukl.cz/prehled_leciv.html#/)

19Jan2026\_NPP v1.0

## **KARTA PACIENTA**

### **Ogsiveo (nirogacestat)**

▼ 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.

Přípravek Ogsiveo může způsobit poškození nenarozeného dítěte, včetně ztráty plodu, pokud je užíván během těhotenství.

Nesmíte užívat přípravek Ogsiveo, pokud jste těhotná.

Pokud jste žena, která může otěhotnět, nebo muž s partnerkou, která může otěhotnět, musíte během léčby přípravkem Ogsiveo a ještě 1 týden po poslední dávce používat alespoň jednu vysoce účinnou metodu antikoncepce (například nitroděložní tělísko) nebo dvě doplňující formy antikoncepce, včetně bariérové metody (například kondom v kombinaci se spermicidem). O vhodné metodě antikoncepce se poradte se svým lékařem. Máte-li podezření, že byste mohla být těhotná, ihned to sdělte svému lékaři. Pokud jste těhotná, musíte užívání přípravku Ogsiveo ukončit.

Nežádoucí účinky můžete hlásit prostřednictvím webového formuláře [sukl.gov.cz/nezadouciucinky](http://sukl.gov.cz/nezadouciucinky)

Případně na adresu:

Státní ústav pro kontrolu léčiv,  
odbor farmakovigilance, Šrobárova 48/49,  
Praha 10, 100 00

e-mail: [farmakovigilance@sukl.gov.cz](mailto:farmakovigilance@sukl.gov.cz)

Nežádoucí účinky můžete také hlásit společnosti SpringWorks Therapeutics Limited na telefonním čísle: +420 272 084 211

nebo na e-mail: [medinfo.DE@springworkstx.com](mailto:medinfo.DE@springworkstx.com)