

Velikost karty po složení: 85×55mm



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.

KYMRIAH® – KARTA PACIENTA **s imunitní buněčnou léčbou obsahující** **tělu vlastní geneticky modifikované** **T lymfocyty**

Mějte tuto kartu vždy při sobě a ukažte ji
každému lékaři, který Vás léčí

Verze: 04
Schváleno SÚKL: 02/2026

Jméno:

Datum podání léku:

Číslo šarže:

Lékař, který podal KYMRIAH®:

Kontaktní údaje lékaře:

INFORMACE PRO LÉKAŘE

Tomuto pacientovi byl podán přípravek KYMRIAH® (tisagenlecleucel), tj. autologní terapie pomocí CAR-T lymfocytů.

Po podání infuze přípravku KYMRIAH® byl často pozorován syndrom z uvolnění cytokinů (CRS), Syndrom neurotoxicity související s imunitními efektorovými buňkami (ICANS)

náhled po složení karty:



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.

KYMRIAH® – KARTA PACIENTA **s imunitní buněčnou léčbou obsahující** **tělu vlastní geneticky modifikované** **T lymfocyty**

Mějte tuto kartu vždy při sobě a ukažte ji
každému lékaři, který Vás léčí

Verze: 04
Schváleno SÚKL: 02/2026

Velikost karty po složení: 85×55mm

<p>INFORMACE PRO PACIENTY</p> <p>Tato léčba vylučuje možnost dárcovství krve, orgánů, tkání nebo buněk k transplantaci.</p> <p>Před zahájením jakékoli léčby prosím zavolejte ošetřujícímu lékaři, jehož číslo je uvedeno výše.</p> <p>Při podezření na CRS a/nebo ICANS se nepokoušejte jakékoli příznaky léčit sami a neprodleně kontaktujte ošetřujícího lékaře.</p>
<p>HLÁŠENÍ MOŽNÝCH NEŽÁDOUCÍCH ÚČINKŮ</p> <p>Při hlášení prosím uveďte číslo šarže. Jakékoli podezření na závažný nebo neočekávaný nežádoucí účinek a jiné skutečnosti závažné pro zdraví léčených osob musí být hlášeno Státnímu ústavu pro kontrolu léčiv.</p> <p>Podrobnosti o hlášení najdete na: www.sukl.gov.cz/nezadouciucinky</p> <p>Adresa pro zaslání: Státní ústav pro kontrolu léčiv, oddělení farmakovigilance, Šrobárova 48/49, 100 00 Praha 10, e-mail: farmakovigilance@sukl.gov.cz.</p> <p>Tato informace může být také hlášena společnosti Novartis: Novartis s.r.o., Gemini, budova B, Na Pankráci 1724/129, 140 00 Praha 4 tel: +420 225 775 111, e-mail: safety.cz@novartis.com</p> <p style="text-align: right;">Verze: 04 Schváleno SÚKL: 02/2026</p> <p>CXXXXXXXXXX/XX/XXXX</p>

náhled po složení karty:

<p>HLÁŠENÍ MOŽNÝCH NEŽÁDOUCÍCH ÚČINKŮ</p> <p>Při hlášení prosím uveďte číslo šarže. Jakékoli podezření na závažný nebo neočekávaný nežádoucí účinek a jiné skutečnosti závažné pro zdraví léčených osob musí být hlášeno Státnímu ústavu pro kontrolu léčiv.</p> <p>Podrobnosti o hlášení najdete na: www.sukl.gov.cz/nezadouciucinky</p> <p>Adresa pro zaslání: Státní ústav pro kontrolu léčiv, oddělení farmakovigilance, Šrobárova 48/49, 100 00 Praha 10, e-mail: farmakovigilance@sukl.gov.cz.</p> <p>Tato informace může být také hlášena společnosti Novartis: Novartis s.r.o., Gemini, budova B, Na Pankráci 1724/129, 140 00 Praha 4 tel: +420 225 775 111, e-mail: safety.cz@novartis.com</p> <p style="text-align: right;">Verze: 04 Schváleno SÚKL: 02/2026</p> <p>CXXXXXXXXXX/XX/XXXX</p>
