

IMDYLLTRA® ▼ (tarlatamab) KARTA PACIENTA

Tuto kartu noste stále u sebe a predložte ji každému lékaři či zdravotníkovi
při každé návštěvě zdravotnického zařízení

VYPLNÍ OŠETŘUJÍCÍ LÉKAŘ

TENTO PACIENT JE LÉČEN PŘÍPRAVKEM IMDYLLTRA®

Jméno/telefonní číslo ošetřujícího lékaře

Zdravotnické zařízení

▼ Tento léčivý přípravek podléhá dalšímu sledování. Můžete přispět tím, že nahlásíte jakékoli nežádoucí účinky, které se u Vás vyskytnou. Pokud se u Vás vyskytne kterýkoli z nežádoucích účinků, sdělte to svému lékaři nebo lékárníkovi. Nežádoucí účinky můžete hlásit na: <https://sukl.gov.cz/nezadouciciucinky>. Adresa pro zasílání: Státní ústav pro kontrolu léčiv, odbor farmakovigilance, Šrobárova 49/48, Praha 10, 100 00, email: farmakovigilance@sukl.gov.cz.

[Tato karta pro pacienty splňuje podmínky registrace a byla schválena SÚKL]

Květen 2026 Verze 1.0

DŮLEŽITÉ INFORMACE PRO LÉKAŘE A DALŠÍ ZDRAVOTNICKÉ PRACOVNÍKY

- IMDYLLTRA® může způsobit nežádoucí účinky, které mohou být závažné a život ohrožující, jako je syndrom z uvolnění cytokinů (CRS) a syndrom neurotoxicity souvisejícího s imunitními efektorovými buňkami (ICANS).

Popis a léčbu CRS nebo ICANS naleznete v SmPC přípravku IMDYLLTRA® (bod 4.2 a 4.4). Aktuálně platné SmPC lze vyhledat na webových stránkách Státního ústavu pro kontrolu léčiv po zadání názvu léčivého přípravku v sekci Databáze léků: https://prehledy.sukl.cz/prehled_leciv.html#/



Pokud tento pacient vykazuje některé ze známek či příznaků uvedených na této kartě, kontaktujte prosím okamžitě ošetřujícího lékaře pro další informace.

DŮLEŽITÉ INFORMACE PRO PACIENTY / PEČOVATELE

IMDYLLTRA® může způsobit vážné a/nebo život ohrožující nežádoucí účinky, jako je syndrom z uvolnění cytokinů (CRS) a syndrom neurotoxicity související s imunitními efektorovými buňkami (ICANS).

Pokud zaznamenáte JAKÉKOLI z těchto známek nebo příznaků, OKAMŽITĚ informujte svého lékaře nebo vyhledejte lékařskou pomoc.

- Horečka (38,0 °C nebo vyšší)
- Hypotenze (snížení krevního tlaku)
- Potíže s dýcháním
- Rychlý nebo nepravidelný tlukot srdce, palpitace
- Zmatenost, problémy s řečí, poruchy paměti nebo změna osobnosti
- Závratě nebo točení hlavy
- Silná bolest hlavy
- Zimnice, třes
- Silná nevolnost, zvracení nebo průjem
- Křeče
- Ztráta rovnováhy, slabost, necitlivost
- Extrémní ospalost nebo snížený stupeň vědomí

Nejedná se o všechny možné nežádoucí účinky přípravku IMDYLLTRA®. Pro kompletní informaci o nežádoucích účincích si prosím přečtěte příbalovou informaci přípravku (PIL), kterou lze vyhledat v databázi léků na webu SÚKL na https://prehledy.sukl.cz/prehled_leciv.html#/ po zadání názvu léčivého přípravku pod záložkou „Doprovodné texty“. Pokud chcete užívat jiné léky společně s přípravkem IMDYLLTRA®, vždy se poraďte se svým lékařem.

DŮLEŽITÉ INFORMACE PRO PACIENTY / PEČOVATELE

Zůstaňte v doprovodu pečovatele v blízkosti vhodného zdravotnického zařízení, například nemocnice, ve které jste léčeni, po dobu 24 hodin od počátku každé infuze přípravku IMDYLLTRA® 1. a 8. den prvního cyklu léčby.

OKAMŽITĚ KONTAKTUJTE svého ošetřujícího lékaře, pokud zaznamenáte některý z příznaků uvedených na této kartě.

BEZODKLADNĚ VYHLEDEJTE pohotovost, pokud se nemůžete dovolat svému lékaři.

NEŘÍDTE ani neobsluhujte stroje, pokud se objeví neurologické příznaky, jako jsou závratě, křeče a zmatenost, dokud příznaky neodezní.