

Tento pacient je léčen epkoritamabem, bispecifickou protilátkou zapojující T-buňky.

Po léčbě epkoritamabem se může vyskytnout syndrom z uvolnění cytokinů (CRS) a neurotoxický syndrom (ICANS), které mohou být závažné, pokud nejsou okamžitě léčeny.

Bezodkladně kontaktujte ošetřujícího lékaře pacienta pro další informace (kontaktní údaje na druhé straně).

Pacient (Jméno)

Jméno ošetřujícího lékaře

Telefonní číslo ošetřujícího lékaře (v ordinálních hodinách)

Telefonní číslo ošetřujícího lékaře v naléhavých případech (mimo ordinární hodiny)

Kontaktní údaje nejbližšího příbuzného

Verze 1.0 červenec 2023, Schváleno SÚKL: 04/2024

CZ-EPCOR-230001

abbvie

Tuto kartu mějte vždy u sebe. Tuto kartu ukažte sestře nebo lékaři při jakémkoli lékařském vyšetření včetně pohotovosti nebo hospitalizace.

Informujte všechny poskytovatele zdravotní péče, kteří vás léčí, že jste léčeni přípravkem **Tepkinly® (epkoritamab)**.

Bud'te opatrní během řízení, jízdy na kole nebo obsluhování těžkých či potenciálně nebezpečných strojů. Pokud máte některý z příznaků popsanych na této kartě, měli byste se těmito činnostem vyhnout.

Informace pro pacienty

Epkoritamab může způsobit závažné nežádoucí účinky.

Bezprostředně kontaktujte svého lékaře nebo vyhledejte okamžitou lékařskou pomoc, pokud máte některý z následujících příznaků:

- Horečka (38°C nebo vyšší)
- Ospalost
- Závratě nebo točení hlavy
- Zmatenost / dezorientace
- Zimnice
- Svalová slabost
- Rychlý srdeční tep
- Epileptické záchvaty
- Potíže s dýcháním
- Ztráta paměti
- Bolest hlavy
- Problémy s mluvením nebo psaním

Informace pro pacienty

Tento přehled nežádoucích účinků není úplný a jejich výčet naleznete v Příbalové informaci pro pacienta, která je v každém balení léčivého přípravku a lze ji také vyhledat na <http://www.olecich.cz> po zadání názvu léčivého přípravku.

▼ Pokud se u Vás vyskytne kterýkoli z nežádoucích účinků, sdělte to svému lékaři nebo lékárníkovi. Můžete je také nahlásit přímo na adresu: Státní ústav pro kontrolu léčiv, Odbor farmakovigilance, Šrobárova 48, Praha 10, 100 41, email: farmakovigilance@sukl.cz nebo společnosti AbbVie na safety-cz@abbvie.com.

Informace pro zdravotnické pracovníky

Aktuálně platný SmPC lze vyhledat na webových stránkách Státního ústavu pro kontrolu léčiv v sekci Databáze léků na adrese <http://www.sukl.cz/modules/medication/search.php>.

Jakékoli podezření na závažný nebo neočekávaný nežádoucí účinek a jiné skutečnosti závažné pro zdraví léčených osob musí být hlášeno Státnímu ústavu pro kontrolu léčiv.

Podrobnosti o hlášení najdete na: <http://www.sukl.cz/nahlasit-nezadouci-ucinek>.

Adresa pro zasílání je Státní ústav pro kontrolu léčiv, odbor farmakovigilance, Šrobárova 48, Praha 10, 100 41, email: farmakovigilance@sukl.cz.