

Důležité kontakty

Jméno onkologa

Telefonní číslo onkologické ordinace

Telefonní číslo mimo ordinální hodiny

Jméno pacientky

Telefonní číslo pacientky

Kontaktní osoba pro případ nouze

Telefonní kontakt pro případ nouze

Podle SE-GBL-DST-CRD-200002 February 2021

Verze: 1.0

Schváleno SÚKL: 08/2022

NP-CZ-DST-CRD-220001

KARTA PACIENTA

JEMPERLI ▼ (dostarlimab)

Důležité bezpečnostní informace týkající se snížení rizika imunitně podmíněných nežádoucích účinků.

- Tuto kartu noste u sebe po celou dobu léčby přípravkem JEMPERLI a další 4 měsíce po poslední dávce přípravku.
- Ukažte tuto kartu **KAŽDÉMU** zdravotnickému pracovníkovi, který Vás léčí.

JEMPERLI může způsobit nežádoucí účinky, které se mohou stát závažnými až život ohrožujícími. Mohou se objevit kdykoli během léčby nebo i po jejím ukončení a mohou postihnout i více částí nebo orgánů Vašeho těla současně.

▼ 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.

Objeví-li se u Vás jakékoli nežádoucí účinky, včetně těch, které jsou uvedeny na této kartě, neprodleně se obraťte na svého lékaře. Kontaktujte lékaře i v případě zhoršení příznaků.

Včasná lékařská péče může zabránit zhoršení problému. Lékař Vám možná nasadí další léky vhodné pro léčbu příznaků, pozdrží příští dávku přípravku Jemperli nebo léčbu přípravkem ukončí.

Nežádoucí účinky se nepokoušejte léčit sami!

Neprodleně informujte svého ošetřujícího onkologa nebo jeho zástupce, pokud se u Vás objeví některý z následujících příznaků nebo pokud se příznaky zhorší:

Plíce

- Dušnost
- Bolest na hrudi
- Kašel nebo zhoršení kašle

Střeva

- Průjem nebo vyšší počet stolic než obvykle
- Černá, dehtovitá lepkavá stolice; krev nebo hlen ve stolici
- Silná bolest nebo citlivost břicha
- Nevolnost nebo zvracení

Játra

- Nevolnost nebo zvracení
- Ztráta chuti k jídlu
- Bolest na pravé straně břicha
- Zežloutnutí kůže nebo očního bělma
- Tmavě zbarvená moč
- Krvácení nebo častější vznik modřin než obvykle

Žlázy s vnitřní sekrecí

- Zrychlená srdeční činnost
- Změna tělesné hmotnosti
- Zvýšené pocení
- Ztráta vlasů
- Pocit chladu
- Zácpa
- Bolest břicha
- Zhrubnutí hlasu
- Bolest svalů
- Závratě nebo mdloby
- Přetrvávající nebo neobvyklá bolest hlavy

Ledviny

- Změna množství nebo barvy moči
- Otok kotníků
- Ztráta chuti k jídlu
- Krev v moči

Kůže

- Vyrážka, svědění, olupování kůže nebo boláky na kůži
- Vředy v ústech, v nose, krku nebo v oblasti genitálií

Oči

- Změny vidění

Jiné orgány

- Silná nebo přetrvávající bolest svalů nebo kloubů
- Silná svalová slabost
- Oteklé nebo studené ruce nebo nohy

Pokud se vyskytne jakýkoli nežádoucí účinek, sdělte to svému lékaři.

Přehled nežádoucích účinků v této kartě není úplný a je třeba se seznámit i s dalšími možnými nežádoucími účinky, jejichž výčet naleznete v Příbalové informaci pro pacienta na <http://www.olecich.cz>

Důležitá informace pro lékaře a poskytovatele zdravotnické péče

Tato pacientka je léčena přípravkem Jemperli, který může způsobit imunitně podmíněné nežádoucí účinky. Ty se mohou objevit kdykoli během léčby přípravkem Jemperli nebo i po ní. Mohou postihnout jakýkoli orgán nebo tkáň a mohou postihnout více než jeden orgánový systém současně.

Je nezbytná včasná diagnóza a odpovídající způsob léčby imunitně podmíněných nežádoucích účinků, aby se minimalizovaly následky. Důležitá je konzultace s onkologem.

Specifické pokyny pro léčbu imunitně podmíněných nežádoucích účinků a kompletní informaci o bezpečnosti získáte v Souhrnu údajů o přípravku Jemperli (dostarlimab).

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>.

Tento léčivý přípravek podléhá dalšímu sledování. Žádáme zdravotnické pracovníky, aby hlásili jakákoli podezření na nežádoucí účinky.

Hlášení nežádoucích účinků je důležité!

Podrobnosti o hlášení najdete na: <http://www.olecich.cz/hlaseni-pro-sukl/nahlasit-nezadouci-ucinek>. Adresa pro zaslání hlášení poštou je Státní ústav pro kontrolu léčiv, oddělení farmakovigilance, Šrobárova 48, Praha 10, 100 41, nebo e-mailem: farmakovigilance@sukl.cz