

KARTA PACIENTA LÉČENÉHO PŘÍPRAVKEM COLUMVI ▼ (glofitamab) Důležité bezpečnostní informace pro pacienty

- Noste tuto kartu stále u sebe a předložte ji při každé návštěvě lékaře, včetně zubního lékaře nebo pohotovosti.

Další informace o přípravku Columvi včetně informací o jeho možných nežádoucích účincích naleznete v příbalové informaci (PIL) dostupné také na <http://www.olecich.cz> vyhledáním dle názvu přípravku pod záložkou Léky.

Verze: 1.0

Schváleno SÚKL: 03/2024

INFORMACE PRO PACIENTA

Pokud máte některý z těchto příznaků, ihned kontaktujte svého lékaře nebo vyhledejte pohotovost, může být způsoben **syndromem uvolňování cytokinů** a vyžaduje okamžité vyšetření lékařem.

- Horečka (38 °C nebo vyšší)
- Rychlý srdeční tep
- Zimnice
- Potíže s dýcháním
- Závratě nebo točení hlavy

INFORMACE PRO OŠETŘUJÍCÍHO LÉKAŘE

Columvi (glofitamab) může způsobit syndrom uvolnění cytokinů (CRS).

- **Při podezření** je třeba okamžitě vyšetřit pacienta a zahájit odpovídající léčbu
- Popis a léčbu CRS naleznete v SmPC přípravku Columvi (bod 4.2 a 4.4)
- **Pokud je to možné, kontaktujte předepisujícího lékaře**

SmPC (Souhrn údajů o přípravku) lze nalézt na webových stránkách Státního ústavu pro kontrolu léčiv (SÚKL) v sekci Databáze léků na adrese [https://prehledy.sukl.cz/prehled_leciv.html/#/](https://prehledy.sukl.cz/prehled_leciv.html#/)

Kontaktní informace

Jméno ošetřujícího lékaře:.....

Tel. číslo lékaře:

▼ *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 prostřednictvím: <http://www.olecich.cz/hlaseni-pro-sukl/nahlasit-nezadouci-ucinek>, poštou na adresu: Státní ústav pro kontrolu léčiv, odbor farmakovigilance, Šrobárova 48, 100 41 Praha 10, případně na email: farmakovigilance@sukl.cz. Lze hlásit i společnosti Roche na: Czech_republic.pa_susar@roche.com nebo +420 602 298 181. Medicínské dotazy na: czech.medinfo@roche.com*