

Pohotovostní karta pacienta léčeného přípravkem Strimvelis®

▼ Přípravek STRIMVELIS® podléhá dalšímu sledování. To umožní rychlé získání nových informací o bezpečnosti. Prosíme o hlášení jakéhokoliv podezření na nežádoucí účinky.

Jméno pacienta:

Individuální číslo šarže:

Datum léčby:

Jméno lékaře:

Kontaktní údaje lékaře:

(2. strana)

Použijte prosím tyto kontaktní údaje pro hlášení podezření na nežádoucí účinek

Státní ústav pro kontrolu léčiv: email: farmakovigilance@sukl.cz.

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

Podezření na jakoukoliv nežádoucí příhodu (i nezávažnou a očekávanou) a další informace o bezpečnosti léčby můžete také hlásit společnosti GlaxoSmithKline prostřednictvím mailboxu cz.safety@gsk.com

CZ/SVE/0002/16
červenec 2016