

▼ 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.

**KYMRIAH - KARTA PACIENTA
IMUNITNÍ BUNĚČNÁ LÉČBA OBSAHUJÍCÍ TĚLU VLASTNÍ GENETICKY
MODIFIKOVANÉ T LYMFOCYTY.**

Mějte tuto kartu vždy při sobě, ukažte tuto kartu každému lékaři, který Vás léčí

Jméno: _____

Datum podání léku: _____

Číslo šarže: _____

Ošetřující lékař: _____

Telefonní číslo ošetřujícího lékaře: _____

Název hematologického centra/město: _____

Před zahájením jakékoli léčby (zejména před podáním kortikosteroidů nebo cytotoxických látek) prosím zavolejte ošetřujícímu lékaři, jehož číslo je uvedeno výše. Při hlášení možných nežádoucích účinků prosím uveďte číslo šarže uvedené výše.

 **KYMRIAH[®]**
(tisagenlecleucel) Nitrožilní infuzní disperze

CZ1902966563-03/2019

INFORMACE PRO LÉKAŘE

Tomuto pacientovi byl podán přípravek KYMRIAH (tisagenlecleucel), tj. autologní terapie pomocí CART lymfocytů z důvodu indikace: _____

Po podání tohoto přípravku může dojít k syndromu z uvolnění cytokinů a neurologickým příhodám – obvykle během prvních několika týdnů po infuzi, ale i později.

Při hlášení možných nežádoucích účinků prosím uveďte číslo šarže, vytištěné na přední straně této karty. 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 zaslání je Státní ústav pro kontrolu léčiv, oddělení farmakovigilance, Šrobárova 48, Praha 10, 100 41, email: farmakovigilance@sukl.cz.

Tato informace může být také hlášena společnosti Novartis na adresu:

Novartis s.r.o., Gemini, budova B

Na Pankráci 1724/129, 140 00 Praha 4

tel: +420 800 40 40 50, fax: +420 225 775 445, email: farmakovigilance.cz@novartis.com



Novartis Pharma AG

CH-4002 Basilej Švýcarsko © 2018 Novartis 8/18 G-KYH-1192114