

Na této kartě nejsou uvedeny všechny možné nežádoucí účinky a je třeba se seznámit i s dalšími možnými nežádoucími účinky, jejichž výčet naleznete v příbalové informaci pro pacienta. Příbalová informace pro pacienta (PIL) je distribuována v každém balení léčivého přípravku a lze jí také vyhledat na <http://www.olecich.cz> po zadání názvu léčivého přípravku pod zkratkou PIL.

- Pokud se u Vás vyskytne kterýkoli z nežádoucích účinků, sdělte to svému lékaři nebo lékárníkovi. Stejně postupujte i v případě jakýchkoli nežádoucích účinků, které nejsou uvedeny v příbalové informaci.
- Nežádoucí účinky můžete hlásit také přímo, podrobnosti o hlášení najdete na: <http://www.olecich.cz/hlaseni-prosukl/nahlasit-nezadouci-ucinek>.
- Adresa pro zaslání je Státní ústav pro kontrolu léčiv, odbor farmakovigilance, Šrobárova 48, Praha 10, 100 41, email: farmakovigilance@sukl.cz.
- Tyto informace mohou být také hlášeny společností AstraZeneca Czech Republic s.r.o. prostřednictvím; <https://contactazmedical.astrazeneca.com>; na e-mail: czdrugsafety@astrazeneca.com; nebo tel: +420 222 807 111.

Kontaktní informace

.....
Moje jméno

.....
Můj telefon

Pro zdravotnické pracovníky: Pro případ nouze – v současné době jsem léčen(a) přípravkem ENHERTU. Kontaktní údaje mého ošetřujícího lékaře:

.....
Jméno lékaře

.....
Telefon do ordinace lékaře

.....
Jméno sestry

.....
Telefon do ordinace sestry

Karta pacienta verze 2.0
Schváleno SÚKL: 12/2022 | CZ-4016

Karta pacienta

ENHERTU ▼ trastuzumab deruxtekan

▼ 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.

Karta pacienta verze 2.0
Schváleno SÚKL: 12/2022 | CZ-4016

- Tato karta pacienta Vám pomůže rozpoznat příznaky plicních potíží, se kterými se můžete setkat při léčbě přípravkem ENHERTU.
- Přečtěte si tyto informace dříve, než začnete používat přípravek ENHERTU, a poté před každou infuzí.
- Tuto kartu byste měli mít neustále u sebe a ukázat ji každému lékaři, kterého navštívíte (například pokud Váš ošetřující lékař není k dispozici nebo pokud cestujete).

Vážné plicní potíže, které se mohou při léčbě vyskytnout

Pacienti léčení přípravkem ENHERTU mohou být ohroženi závažnými a potenciálně život ohrožujícími nežádoucími účinky týkajícími se plic (intersticiální plicní onemocnění či pneumonitida). Včasné odhalení a léčba těchto plicních potíží jsou důležité pro snížení s tím spojeného rizika.

Je důležité okamžitě zavolat svému lékaři nebo jej navštívit v předem dohodnutém zdravotnickém zařízení, pokud během léčby zaznamenáte některé z následujících známek nebo příznaků, jako například:

- **kašel**
- **dechovou nedostatečnost**
- **horečku**
- **nebo další nové či zhoršující se problémy s dýcháním**

Vyhledejte co nejdříve lékařskou pomoc. Za žádných okolností se nepokoušejte léčit tyto příznaky sami.

Před zahájením léčby přípravkem ENHERTU a před podáním každé infuze

Informujte svého lékaře o

- jakémkoli problému s plícemi nebo se srdcem, který máte nebo jste měl(a) v minulosti, zejména pokud máte v anamnéze plicní onemocnění, včetně zánětu plic známého jako intersticiální plicní onemocnění (*interstitial lung disease*; ILD);

- jakýchkoli dalších zdravotních problémech, které máte nebo jste měl(a) v minulosti;
- veškerých lécích, které užíváte, včetně léků na předpis a volně prodejných léků, vitamínů a doplňků stravy. Mějte přehled o lécích, které užíváte. Ved'te si seznam, abyste jej mohl(a) ukázat svému lékaři.