

DŮLEŽITÉ KONTAKTNÍ INFORMACE:

Jméno lékaře:

Tel. kontakt na lékaře:

Mimo pracovní dobu:

KONTAKTNÍ ÚDAJE PACIENTA

Jméno pacienta:

Telefonní číslo:

Opatrovník/jméno a telefonní číslo
na nouzový kontakt:

Důležité informace pro pacienty a jejich opatrovníky

- Pokud zaznamenáte jakékoli nežádoucí účinky, kontaktujte svého ošetřujícího lékaře nebo okamžitě vyhledejte lékařskou pomoc
- Nepokoušejte se nežádoucí účinky léčit sami
- Nežádoucí účinky se mohou vyskytnout i týdně a měsíce po ukončení léčby
- Nemějte obavy, že byste svého ošetřujícího lékaře obtěžovali

Příznaky, které se mohou zdát mírné, se mohou bez lékařského zásahu rychle zhoršit.

Tato informace může být také hlášena společnosti
AstraZeneca Czech Republic s.r.o.
prostřednictvím: <https://contactazmedical.astrazeneca.com>;
na e-mail: czdrugsafety@astrazeneca.com; nebo tel.: +420 222 807 111.

Důležité informace pro zdravotnické pracovníky

- Tento pacient je léčen přípravkem obsahujícím tremelimumab, který je spojen s imunitně zprostředkovanými nežádoucími účinky (imARs)
- Včasné rozpoznání a správné zvládnutí těchto nežádoucích účinků jsou zásadní pro minimalizaci potenciálně život ohrožujících komplikací
- Konzultace s onkologem nebo praktickým lékařem může být užitečná pro správné zvládnutí imARs

Imjudo (tremelimumab) karta pacienta

▼ Tento léčivý 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 na:

<http://www.olecich.cz/hlaseni-pro-sukl/nahlasit-nezadouci-ucinek>,
email: farmakovigilance@sukl.cz, adresa: SÚKL,
odbor farmakovigilance, Šrobárova 48, Praha 10, 100 41.

Imjudo může způsobit vážné nežádoucí účinky, které někdy mohou být život ohrožující a mohou vést k úmrtí. Vyžadují okamžitou lékařskou pomoc, aby se předešlo jejich zhoršení. Tuto kartu noste neustále s sebou a ukažte ji každému lékaři nebo zdravotnickému personálu, který Vás bude ošetřovat včetně návštěv pohotovosti.

Verze: IMJ-EURMP3.0-PTCRD-CZ-v1.0-02/2024
Schváleno SÚKL: 02/2024 | CZ-5654

AstraZeneca 

V případě, že máte podezření na nežádoucí účinek, a to i pokud není uveden v této kartě nebo v příbalové informaci pro pacienta

- Kontaktujte co nejdříve svého ošetřujícího lékaře, pokud se u vás objevily jakékoli příznaky, nebo se tyto zhoršily či neodeznívají
- Nelečte žádné příznaky sami bez předchozí konzultace se svým ošetřujícím lékařem
- Nemějte obavy, že byste svého ošetřujícího lékaře obtěžovali

Příznaky, které se mohou zdát mírné, se mohou bez lékařského zásahu rychle zhoršit

Možné nežádoucí příznaky

OČI

- Rozmazané nebo zdvojené vidění
- Žloutnutí očního bělma

HRUDNÍK

- Bolest na hrudi
- Nepravidelný nebo rychlý tep
- Obtíže s dýcháním
- Nový nebo horšící se kašel

Verze: IMJ-EURMP3.0-PTCRD-CZ-v1.0-02/2024 | Schváleno SÚKL: 02/2024 | CZ-5654

ŽALUDEK A STŘEVA

- Přetrvávající bolest břicha
- Závažná nevolnost nebo zvracení
- Průjem
- Závažná zácpa

SVALY A KLOUBY

- Přetrvávající nebo závažná svalová bolest či slabost
- Ztuhlý krk
- Mravenčení nebo necitlivost rukou nebo nohou

Více informací naleznete v Příbalové informaci k přípravku Imjudo v databázi léků na stránce www.olecich.cz

KŮŽE

- Žloutnutí kůže
- Vyrážka a/nebo svědění
- Zvýšené pocení

OBECNÉ

- Horečka
- Závažná bolest hlavy
- Zmatenost
- Nevolnost
- Výrazná únava
- Oteklé kotníky
- Krev v moči
- Nevysvětlitelný váhový úbytek