

YERVOY®

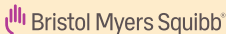
(ipilimumab)

Karta pacienta

Táto karta pacienta spĺňa podmienky registrácie a bola schválená Štátnym ústavom pre kontrolu liečiv.

Dátum schválenia: 07/2025

Kód: 731-SK-2500001



DÔLEŽITÉ informácie pre pacientov

Túto kartu noste vždy so sebou, aby ste informovali zdravotníckych pracovníkov, že ste liečený liekom YERVOY (ipilimumab).



Ak máte akékoľvek príznaky alebo symptómy, oznámte to bezodkladne svojmu lekárovi.

MOŽNÉ VEDĽAJŠIE ÚČINKY



Črevá
a žalúdok

hnačka (vodnatá, riedka alebo mäkká stolica), krvavá alebo tmavo sfarbená stolica, častejšia stolica ako zvyčajne, bolesť alebo citlivosť žalúdka alebo v oblasti brucha, nevoľnosť alebo vracanie



Oko

začervenanie oka, bolesť oka, problémy so zrakom alebo rozmazané videnie



Žľazy
produkujúce
hormón

zrýchlený tep, zvýšené potenie, zvýšenie alebo zníženie telesnej hmotnosti, pocit chladu, vypadávanie vlasov, zápcha, hlbší hlas, horúčka, únava, bolesť hlavy, závraty alebo mdloby, pocit väčšieho hladu alebo smädu ako zvyčajne, častejšia potreba močiť alebo zmeny správania (napr. menšia sexuálna túžba, podráždenosť alebo zábudlivosť)



Pečeň

zožltnutie očí alebo kože (žltacka), bolesť na pravej strane v oblasti žalúdka, tmavý moč alebo krvácanie



Pľúca

dýchavičnosť, kašeľ alebo bolesť na hrudníku



Nervy

svalová slabosť, necitlivosť alebo mravčenie v nohách, rukách alebo na tvári, závrat, strata vedomia alebo ťažkosti s prebúdzaním sa



Koža

kožná vyrážka so svrbením alebo bez neho, suchosť kože, pľuzgiere a/alebo olupovanie kože, vredy v ústach, opuch tváre alebo lymfatických uzlín

Ďalšie dôležité vedľajšie účinky:

Závažné infúzne reakcie:

- Infúzne reakcie sa môžu vyskytnúť zvyčajne počas infúzie alebo v priebehu 24 hodín po podaní dávky ipilimumabu do krvného obehu.
- Okamžite informujte svojho lekára alebo zdravotnú sestru, ak sa u vás počas infúzie ipilimumabu objavia tieto príznaky: zimnica alebo tras, svrbenie alebo vyrážka, sčervenanie, ťažkosti s dýchaním, závraty, horúčka a pocit na odpadnutie.

DÔLEŽITÉ

- Informujte svojho lekára o akýchkoľvek predchádzajúcich zdravotných ťažkostiach.
- Včasná liečba vedľajších účinkov znižuje pravdepodobnosť, že liečbu ipilimumabom bude potrebné dočasne alebo natrvalo ukončiť.
- Prejavy a príznaky, ktoré sa môžu zdať mierne, sa môžu rýchlo zhoršiť, ak sa neliečia.
- **NEPOKÚŠAJTE SA** liečiť tieto príznaky sami.

- Prejavy a príznaky môžu byť oneskorené a môžu sa objaviť týždne až mesiace po poslednej injekcii ipilimumabu.

Ďalšie informácie si prečítajte v Písomnej informácii pre používateľa pre ipilimumab na www.ema.europa.eu alebo na www.sukl.sk po zadaní názvu lieku do vyhľadávачa alebo kontaktujte Swixx Biopharma telefonicky +421 2 20833 600 alebo e-mailom medinfo.slovakia@swixxbiopharma.com

Ak máte podozrenie, že sa u vás vyskytol akýkoľvek vedľajší účinok, obráťte sa na svojho lekára, lekárnika alebo zdravotnú sestru. To sa týka aj akýchkoľvek vedľajších účinkov, ktoré nie sú uvedené v Písomnej informácii pre používateľa. Podozrenia na vedľajšie účinky môžete hlásiť aj sami priamo na: Štátny ústav pre kontrolu liečiv, Sekcia vigilancie, Kvetná 11, 825 08 Bratislava, tel.: +421 2 507 01, 206, e-mail: neziaduce.ucinky@sukl.sk. Tlačivo na hlásenie podozrenia na vedľajší účinok lieku je na webovej stránke www.sukl.sk v časti Bezpečnosť liekov / Hlásenie podozrení na nežiaduce účinky liekov. Formulár na elektronické podávanie hlásení: <https://portal.sukl.sk/eskadra/>. Hlásením podozrení na vedľajšie účinky môžete prispieť k získaniu ďalších informácií o bezpečnosti tohto lieku. V hlásení, prosím, uveďte aj názov lieku a číslo šarže, ktorá vám bola podaná, ak ho máte k dispozícii. Podozrenia na vedľajšie účinky môžete hlásiť aj spoločnosti Swixx.

DÔLEŽITÉ informácie pre zdravotníckych pracovníkov

- Tento pacient je liečený ipilimumabom v monoterapii.
- Imunitne podmienené nežiaduce reakcie (ipNR) sa môžu vyskytnúť kedykoľvek počas liečby alebo niekoľko mesiacov po jej ukončení.
- Včasná diagnostika a vhodná liečba sú nevyhnutné pre minimalizáciu život ohrozujúcich komplikácií.
- Pri liečbe orgánovo-špecifických ipNR môže byť nápomocná konzultácia s onkológom alebo iným odborným lekárom.

- Zdravotnícki pracovníci si majú prečítať Súhrn charakteristických vlastností lieku (SmPC) pre ipilimumab na www.sukl.sk alebo kontaktujte Swixx Biopharma telefonicky +421 2 20833 600 alebo emailom medinfo.slovakia@swixxbiopharma.com

Prosíme lekára, ktorý lieči tohto pacienta ipilimumabom, vyplniť časť "Kontaktné údaje môjho lekára" v tejto Karte pacienta.

Kontaktné údaje môjho lekára (ktorý predpísal ipilimumab)

Meno lekára: _____

Telefón do ordinácie: _____

Telefón po pracovnej dobe: _____

Moje kontaktné informácie

Moje meno a telefón: _____

Meno a telefón opatrovateľa (v prípade núdze): _____