

Schváleno SÚKL: srpen 2019/Job 731CZ1905209-01/  
Verze 2.1/ Datum interního schválení: 8. 8. 2019

[pwa.itd/yervoy-pat-cz](http://pwa.itd/yervoy-pat-cz)

Interaktivní digitální verzi Informační  
brožury pro pacienty naleznete na

e-mail: [medinfo.czech@bms.com](mailto:medinfo.czech@bms.com)

+420 221 016 173 nebo na

Bristol-Myers Squibb na telefonní číslo:  
farmakovigilance společnosti

Nežádoucí účinky můžete také hlásit oddělení

přípravku a jeho číslo šarže.

Doplňte prosím i přesný obchodní název

e-mail: [farmakovigilance@sukl.cz](mailto:farmakovigilance@sukl.cz)

Šrobárova 48, 100 41 Praha 10

Oddor farmakovigilance

Státní ústav pro kontrolu léčiv

Adresa pro zaslání:

<http://www.olecich.cz/hlaseni-pro-sukl/>  
nahlasit-nezadouci-ucinek

Podrobnosti o hlášení najdete na:

# YERVOY™ (ipilimumab)

## Karta pacienta

Pokud se u Vás vyskytne kterýkoli  
z nežádoucích účinků, sdělte to svému  
lékaři nebo lékárníkovi. Nežádoucí  
účinky můžete hlásit také přímo  
prostřednictvím národního systému  
hlášení nežádoucích účinků.

# YERVOY™ (ipilimumab)

TATO KARTA OBSAHUJE DŮLEŽITÉ INFORMACE

**Neustále noste u sebe Kartu pacienta a ukažte ji každému lékaři, který Vás bude ošetřovat (např. když Vás bude ošetřovat jiný lékař než Váš ošetřující onkolog nebo na cestách).**

**Okamžitě informujte Vašeho lékaře, objeví-li se u Vás kterýkoliv z níže uvedených příznaků, či jakékoliv jiné symptomy.**

|   |  |
|---|--|
| <b>TRÁVICÍ SYSTÉM</b>   | <b>OČI</b>   |
| <ul style="list-style-type: none"><li>• průjem (vodnatá, řídká nebo měkká stolice), krev ve stolici nebo tmavě zbarvená stolice</li><li>• pohyblivost střev zvýšená nad obvyklou míru</li><li>• bolest nebo citlivost břicha, pocit na zvracení, zvracení</li></ul> | <ul style="list-style-type: none"><li>• zarudnutí oka</li><li>• bolest v oku</li><li>• potíže s viděním nebo rozmazané vidění</li></ul>  |
| <b>JÁTRA</b>  | <b>NERVY</b>   |
| <ul style="list-style-type: none"><li>• nažloutlé oční bělmo nebo kůže (žloutenka)</li><li>• bolest na pravé horní straně břicha</li><li>• tmavá moč</li></ul>  | <ul style="list-style-type: none"><li>• svalová slabost</li><li>• necitlivost nebo mravenčení v nohou, rukou nebo obličeji</li><li>• závratě, ztráta vědomí (pocit na omdlení, mdloby) nebo obtížné probouzení</li></ul> |
| <b>KŮŽE</b>   | <b>OBCENÉ PŘÍZNAKY</b>   |
| <ul style="list-style-type: none"><li>• kožní vyrážka se svěděním nebo bez něj, suchá kůže</li><li>• puchýře a/nebo olupování pokožky, boláky v ústech</li><li>• otok obličeje nebo lymfatických žláz</li></ul>   | <ul style="list-style-type: none"><li>• horečka, bolest hlavy, únava</li><li>• krvácení</li><li>• změny chování (např. snížený zájem o sex, zvýšená podrážděnost nebo zapomnětlivost)</li></ul>                          |

## Další informace o ipilimumabu

najdete v příbalové informaci k přípravku YERVOY™ na adrese [www.olecich.cz](http://www.olecich.cz) po zadání názvu léčivého přípravku pod zkratkou PIL.

- Neprodleně informujte svého ošetřujícího lékaře, pokud se u Vás vyskytne kterýkoliv z příznaků uvedených v této kartě.
- Příznaky, které se zpočátku mohou zdát mírné, se mohou během velmi krátké doby zhoršit, nejsou-li včas léčeny.
- Včasnou léčbou nežádoucích účinků se může nejenom předejít nutnosti dočasné nebo trvale ukončit léčbu a tím umožnit maximální přínos léčby, ale i lze zabránit, nebo snížit riziko vzniku možných závažných následků na zdraví.
- Některé příznaky se mohou objevit někdy i s určitým časovým odstupem po poslední dávce, např. i po několika týdnech či měsících.
- V žádném případě se nepokoušejte léčit tyto příznaky sám/sama, aniž byste o nich předtím informovali svého ošetřujícího lékaře.

## Kontaktní informace mého ošetřujícího lékaře

Jméno lékaře

.....  
.....

Telefon (ordinace)

.....  
.....

Telefon (po pracovní době)

.....  
.....

Moje jméno a telefon

.....  
.....

Jméno ošetřující nebo blízké osoby (pro případ nouze)

.....  
.....

## DŮLEŽITÁ informace pro zdravotnické pracovníky

- Tento pacient je léčen přípravkem YERVOY™.
- Imunitně podmíněné nežádoucí účinky se většinou vyskytnou během léčby, mohou se ale také vyskytnout i několik měsíců po poslední dávce přípravku YERVOY™.
- Časná diagnóza a vhodná léčba jsou klíčové pro minimalizaci život ohrožujících komplikací. K dispozici jsou specifické postupy pro léčbu imunitně podmíněných nežádoucích účinků přípravku YERVOY™.
- Pokud nejste odborníkem v onkologii, kontaktujte prosím specialistu.

Prosím přečtěte si také Souhrn údajů o přípravku YERVOY™

na webových stránkách Státního ústavu pro kontrolu léčiv  
v sekci Databáze léků na adrese

<http://www.sukl.cz/modules/medication/search.php>

nebo volejte na telefonní číslo **+420 221 016 173**

pro získání medicínských informací Bristol-Myers Squibb.



Bristol-Myers Squibb