

INFORMACIJE ZA ZDRAVSTVENE RADNIKE

Bez promidžbenog sadržaja.

Prilikom prijave mogućih nuspojava, molimo navedite seriju lijeka navedenu na unutarnjoj strani kartice.

Nuspojave možete prijaviti izravno putem nacionalnog sustava za prijavu nuspojava:

Agencija za lijekove i medicinske proizvode (HALMED) na www.halmed.hr ili putem HALMED aplikacije u Google Play ili Apple App Store trgovinama.

▼ Ovaj je lijek pod dodatnim praćenjem. Time se omogućuje brzo otkrivanje novih sigurnosnih informacija. Prijavom svih sumnji na nuspojavu i Vi možete pomoći. Upute za prijavljivanje dostupne su na www.halmed.hr

 NOVARTIS

verzija 2; kolovoz, 2020.

Novartis Hrvatska d.o.o. KYM-EMI-05/10/2020-HR-R12010861672

INFORMACIJE ZA ZDRAVSTVENE RADNIKE

Bolesnik/bolesnica je primio/primila lijek KYMRIA[®] (tisagenlecleucel), autolognu CAR-T terapiju.

Bolesnik/bolesnica ne smije donirati krv, organe, tkiva ili stanice.

Prije pružanja bilo kakve liječničke pomoći, nazovite odgovornog liječnika na broj telefona naveden na unutarnjoj strani kartice.

verzija 2; kolovoz, 2020.

KARTICA S UPOZORENJIMA ZA BOLESNIKA KOJI PRIMA LIJEK KYMRIA[®] disperzija za infuziju (tisagenlekleucel) ▼

Nosite ovu karticu uvijek sa sobom i pokažite je zdravstvenim radnicima pri svakom posjetu liječniku ili odlasku u bolnicu.

Zovem se:

Primio/primila sam lijek: **KYMRIA[®]**, terapiju genetički modificiranim autolognim T-stanicama

Serija lijeka:

Datum primjene terapije:

Odgovorni liječnik:

Broj telefona odgovornog liječnika:

Prije pružanja bilo kakve liječničke pomoći, molim Vas nazovite mog liječnika na gore navedeni broj telefona. Prilikom prijave mogućih nuspojava, molim Vas navedite seriju lijeka navedenu gore. Ne smijem donirati krv, organe, tkiva ili stanice.

verzija 2; kolovoz, 2020.