



# KARTA PRO PACIENTA

▼ 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. Jak hlásit nežádoucí účinky, je popsáno níže.

- Tato karta s poučením pro pacienta obsahuje důležité informace o bezpečnosti, s nimiž musíte být obeznámen/a před zahájením léčby přípravkem **KEVZARA®** (sarilumab), během léčby a po jejím ukončení. Přípravek **KEVZARA®** je podáván ve formě subkutánní injekce.
- **Tuto kartu noste neustále s sebou.**
- Předložte tuto kartu každému lékaři, který se bude podílet na Vaší zdravotní péči.
- Pro více informací a pokyny k užívání si přečtěte příbalovou informaci přípravku **KEVZARA®**.

**Vyhleďte neprodleně lékařskou pomoc**, pokud se u Vás vyskytnou následující příznaky: horečka, pocení, zimnice, přetrvávající kašel, ztráta hmotnosti, apatie nebo bolest v oblasti břicha nebo žaludku, která nepolevuje.

**KEVZARA®** může snížit schopnost Vašeho imunitního systému bojovat s infekcemi, což zvyšuje riziko výskytu infekcí nebo zhoršení infekcí, kterými trpíte. Může také dojít ke snížení počtu bílých krvinek. Poradte se se svým lékařem, pokud máte jakoukoliv infekci, máte vícero infekcí nebo opakované infekce. Léčba přípravkem **KEVZARA®** může zvýšit riziko vzniku protržení střeva.

- Poradte se se svým lékařem, pokud jste byl/a nedávno očkovan/a nebo jste před očkovaním.
- Před zahájením léčby přípravkem **KEVZARA®** byste měl/a být vyšetřen/a na tuberkulózu.
- Poradte se se svým lékařem, pokud máte nebo jste měl/a divertikulitidu (zánět střevní výchlipky) nebo vředy v žaludku nebo střevech.
- Během krevních testů prováděných před zahájením léčby a v jejím průběhu bude sledován počet bílých krvinek.

**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 prostřednictvím národního systému hlášení nežádoucích účinků.**

Adresa pro zasílání je Státní ústav pro kontrolu léčiv, oddělení farmakovigilance, Šrobárova 48, 100 41 Praha 10,  
e-mail: [farmakovigilance@sukl.cz](mailto:farmakovigilance@sukl.cz).

Nahlášením nežádoucích účinků můžete přispět k získání více informací o bezpečnosti tohoto přípravku.

Tato informace může být také hlášena společnosti sanofi-aventis, s.r.o., Evropská 846/176a, Praha,  
e-mail: [PRG.CZ\\_PHV@sanofi.com](mailto:PRG.CZ_PHV@sanofi.com), tel.: 233 086 111.

## DATA APLIKACE PŘÍPRAVKU KEVZARA®

Dávka injekce KEVZARA®:

Zahájení léčby:



Jméno  
pacienta:



Kontaktní  
údaje pacienta:



Jméno  
lékaře:



Kontaktní  
údaje lékaře:

**Nezapomeňte si přinést s sebou na každou návštěvu u zdravotnického pracovníka seznam všech ostatních užívaných léků.**

**Tuto kartu u sebe noste po dobu 2 měsíců od poslední aplikace dávky KEVZARA®,** neboť nežádoucí účinky se mohou vyskytovat po určitou dobu od poslední DÁVKY PŘÍPRAVKU **KEVZARA®**.

Datum přípravy materiálu: červenec 2018  
Verze 1.0.

GZCS.SARI.18.06.0162