

# KEYTRUDA<sup>®</sup>

## (pembrolizumab)

## Patientkort

Kan orsaka vissa allvarliga biverkningar som ibland kan vara livshotande och leda till döden. Dessa kan förekomma när som helst under behandlingen och även efter avslutad behandling. Du kan få mer än en biverkning på samma gång.

**Kontakta omedelbart din läkare om du upplever något tecken på biverkning eller annat symptom, även sådana som inte finns nämnda på detta kort. Din läkare kan ordinera andra läkemedel för att förhindra allvarligare komplikationer och lindra symtomen. Din läkare kan behöva senarelägga nästa behandlingstillfälle med pembrolizumab eller avbryta behandlingen med pembrolizumab.**

För ytterligare information, läs bipacksedeln för pembrolizumab som innehåller information för patienter. Finns på [www.fimea.fi](http://www.fimea.fi).

### VIKTIGT

- Du uppmanas att inte försöka diagnostisera eller behandla biverkningar eller symptom på egen hand.
- **Ta alltid med dig detta kort**, särskilt när du reser, när du måste besöka akutmottagningen eller träffa en annan läkare än din ordinarie.
- Var noga med att informera all hälso- och sjukvårdspersonal du möter om att du behandlas med pembrolizumab och att alltid visa upp detta kort för dem.

### Lungor

- Andné
- Smärta i bröstet
- Hosta

### Tarmar

- Diarré eller tätare tarmtömningar än normalt
- Svart tjärliknande, kläbbig avföring eller avföring med blod eller slem
- Kraftig magsmärta eller ömmande mage
- Illamående eller kräkning

### Lever

- Illamående eller kräkning
- Minskad aptit
- Smärta på höger sida av magen
- Gulfärgad hud eller gula ögonvitor
- Mörk urin
- Större benägenhet att få blödningar eller blåmärken än normalt

### Njurar

- Förändringar i mängden eller färgen på din urin

### Hormonkörtlar

- Hjärtklappning
- Viktminskning eller viktökning
- Ökad svettning
- Håravfall
- Köldkänsla
- Förstoppning
- Djupare röst
- Muskelvärk
- Yrsel eller svimning
- Huvudvärk som inte försvinner eller ovanlig huvudvärk

### Typ 1-diabetes

- Ökad aptit eller törst
- Behov av att kissa oftare
- Viktminskning

Detta läkemedel är föremål för utökad övervakning. Detta kommer att göra det möjligt att snabbt identifiera ny säkerhetsinformation. Du kan hjälpa till genom att rapportera de biverkningar du eventuellt får till Fimea eller till innehavare av godkännande för försäljning.

Fimea: webbplats: [www.fimea.fi](http://www.fimea.fi), Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea, Biverkningsregistret, PB 55, 00034 FIMEA  
Innehavare av godkännande för försäljning: [finland.pharmacovigilance@merck.com](mailto:finland.pharmacovigilance@merck.com) eller tel: (09) 804 650

## Viktig kontaktinformation

Behandlande enhet

Telefonnummer, kontorstid

Telefonnummer utanför kontorstid

Mitt namn

Mitt telefonnummer

Nödkontakt (namn och telefonnummer)

## Viktig information till hälso- och sjukvårdspersonal

Denna patient behandlas med pembrolizumab, som kan orsaka immunrelaterade biverkningar som kan uppstå när som helst under behandlingen och även efter avslutad behandling. Utvärdera patienter med avseende på tecken och symtom på immunrelaterade biverkningar. Tidig diagnos och hantering är avgörande för att minimera eventuella konsekvenser av immunrelaterade biverkningar.

För biverkningar som misstänks vara immunrelaterade utför lämplig utvärdering för att bekräfta etiologin eller utesluta andra orsaker. Baserat på biverkningens allvarlighetsgrad, senarelägg behandling med pembrolizumab och sätt in kortikosteroider. Särskilda riktlinjer för hantering av immunrelaterade biverkningar finns i produktresumén för pembrolizumab.

Samråd med en onkolog eller annan medicinsk specialist kan vara till hjälp för hantering av organspecifika immunrelaterade biverkningar.

Läs även produktresumén för pembrolizumab som finns på [www.fimea.fi](http://www.fimea.fi) eller ring Medicinsk Information på (09) 804 650 för ytterligare information.