

Viktiga kontaktuppgifter

Specialistläkarens namn

Telefonnummer

Telefonnummer kvällstid

Mitt namn

Mitt telefonnummer

Kontaktperson i nödsituationer

Kontaktpersonens telefonnummer

NX-FI-DST-CRD-230002, 02/2023
Godkänt av Fimea: 9.2.2023

Kontakt information
GlaxoSmithKline Oy
Tel. +358 (0)10 30 30 30



Detta läkemedel är föremål för utökad övervakning.

Patientkort

JEMPERLI (dostarlimab)

Viktig säkerhetsinformation för att minska risken för biverkningar relaterade till immunsystemet

JEMPERLI kan orsaka biverkningar som ibland kan bli allvarliga eller livshotande och leda till döden. Biverkningarna kan uppkomma när som helst under eller efter behandlingen. Biverkningar kan uppkomma i fler än en kroppsdel samtidigt.

Kontakta omedelbart din specialistläkare om du får något av de symtom som räknas upp på detta kort, andra symtom eller om dina symtom förvärras. **Omedelbar läkarvård kan förhindra att problemet blir allvarigare.** Din läkare kan ordinera andra läkemedel för behandling av dina symtom, flytta fram följande dos av JEMPERLI eller avsluta behandlingen.

För mer information, se bipacksedeln.

VIKTIG INFORMATION

- Försök inte diagnostisera eller behandla biverkningar själv.
- Ha alltid med dig detta kort, även när du reser eller besöker jourmottagningen eller en annan läkare.
- Behåll detta kort i minst 4 månader efter den sista dosen av JEMPERLI.
- Tala om för hälso- och sjukvårdspersonal som vårdar dig att du får behandling med JEMPERLI, och visa dem detta kort.

NX-FI-DST-CRD-230002, 02/2023
Godkänt av Fimea: 9.2.2023

Kontakta ditt onkologiska vårdteam om du får något av följande tecken eller symtom, andra tecken eller symtom eller om symtomen förvärras.

Lungor

- Andnöd
- Bröstsmärta
- Hosta

Tarmkanal

- Diarré (lös avföring och täta tarmtömningar)
- Svart, tjäraktig, klibbig avföring
- Blod eller slem i avföringen
- Svår smärta eller ömhet i bukområdet

Lever

- Svårt illamående eller svåra kräkningar
- Aptitlöshet
- Högersidig buksmärta
- Gulfärgning av hud eller ögonvitor
- Mörk urin (tefärgad)
- Benägenhet för blödningar eller blåmärken

Hud

- Utslag, klåda, fjällande hud eller blåsbildning på huden
- Blåsor eller sår i mun, näsa, svalg eller genitalområde

Njurar

- Minskad urinmängd
- Svullna vristar
- Blod i urinen

Endokrina systemet

- Snabb puls
- Viktminskning eller viktökning
- Synförändringar
- Ökad svettning
- Håravfall
- Köldkänsla
- Extrem trötthet
- Ökad aptit eller törst
- Behov av att kissa oftare
- Förstopning
- Mörkare röst
- Yrsel eller svimning
- Ihållande eller avvikande huvudvärk

Övrigt

- Svår eller ihållande muskelsmärta eller -svaghet
- Förvirring eller minnesstörningar
- Krampanfall
- Feber eller förkylningsliknande symtom
- Humör- eller beteendeförändringar
- Stickningar eller domningar i armar eller ben
- Oregelbunden puls

JEMPERLI kan orsaka också andra biverkningar. Om du får någon biverkning, tala med läkare, apotekspersonal eller sjukskötare. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i bipacksedeln. Du kan också rapportera biverkningar direkt (se detaljer nedan). Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedets säkerhet.

Webbplats: www.fimea.fi

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea, Biverkningsregistret, PB 55, 00034 FIMEA.

Viktig information till hälso- och sjukvårdspersonal

Denna patient får behandling med JEMPERLI, som kan orsaka biverkningar relaterade till immunsystemet. Dessa kan uppkomma när som helst under eller efter behandlingen. Biverkningar relaterade till immunsystemet kan förekomma i vilket organ eller vilken vävnad som helst och kan påverka flera system i kroppen samtidigt. Bedöm patienten med avseende på tecken och symtom på immunsystemrelaterade biverkningar (antingen sådana som listas på detta kort eller andra biverkningar). Tidig diagnos och lämplig behandling är nödvändiga för att minimera eventuella konsekvenser av biverkningar relaterade till immunsystemet.

Adekvat bedömning av misstänkta immunsystemrelaterade biverkningar ska göras för att bekräfta etiologin och utesluta andra orsaker. Baserat på biverkningens svårighetsgrad ska behandlingen med JEMPERLI tillfälligt avbrytas eller avslutas permanent och kortikosteroider eller annan lämplig behandling sättas in.

Detaljerade anvisningar om behandling av biverkningar relaterade till immunsystemet finns i produktresumén för JEMPERLI.

Konsultation av en onkolog eller annan specialistläkare kan vara till hjälp vid behandling av biverkningar relaterade till immunsystemet.

För mer information, se bipacksedeln.