

KEYTRUDA® (pembrolizumab)

Kan orsaka vissa allvarliga biverkningar som ibland kan vara livshotande och leda till döden. Dessa kan uppstå 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.

VIKTIGT

- Du uppmanas att inte försöka behandla biverkningar eller symtom på egen hand.
- Sluta inte behandlingen med pembrolizumab om du inte har diskuterat det med din läkare.
- **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.

FI-NON-01037 2.11.2023

Patientkort

Lungor

- Andnöd
- Smärta i bröstet
- Hosta

Tarmar

- Diarré eller tätare tarmtömningar än normalt
- Svart tjärliknande, klibbig 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
- Guldfärgad 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, inklusive diabetisk ketoacidosis

- Ökad aptit eller törst
- Behov av att kissa oftare
- Viktminskning
- Trötthetskänsla eller sjukdomskänsla
- Ont i magen
- Snabb och djup andning
- Förvirring
- Ovanlig dåsigheit
- En andedräkt som doftar sött
- En söt eller metallisk smak i munnen
- Ovanlig lukt från urin eller svett

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare. Du kan också rapportera biverkningar direkt (se detaljer nedan). Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

Fimea: webbplats: www.fimea.fi, Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea, Biverkningsregistret, PB 55, 00034 FIMEA

Innehavare av godkännande för försäljning:

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

För biverkningar som misstänks vara immunmedierade 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 immunmedierade biverkningar finns i produktresumén för pembrolizumab.

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

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