

KEYTRUDA® (pembrolizumab)

Може да предизвика сериозни несакани дејства кои понекогаш може да бидат живото-загрозувачки и да доведат до смрт. Овие дејства може да се јават во било кое време на лекувањето или дури откако сте завршиле со лекувањето. Можно е истовремено да доживеете и повеќе од едно несакано дејство.

Веднаш контактирајте го Вашиот лекар ако Ви се појават некои знаци или симптоми вклучувајќи ги и оние кои не се наведени во оваа картичка. Вашиот лекар можеби ќе Ви даде други лекови за да се спречат потешки компликации и за да Ви се намалат симптомите. Вашиот лекар може да ја одложи следната доза од KEYTRUDA или да го прекине лекувањето со KEYTRUDA.

За повеќе информации, прочитајте го Упатството за употреба на KEYTRUDA кое содржи информации за пациентот на <https://lekovi.zdravstvo.gov.mk>

ВАЖНО

- Не обидувајте се сами да ги лекувате несаканите дејства.
 - Не прекинувајте го лекувањето со KEYTRUDA доколку за тоа не сте разговарале со вашиот лекар.
- Носете ја оваа картичка со вас цело време, особено кога патувате, секогаш кога одите во ургентниот центар, или кога мора да одите кај друг лекар.
- Не заборавајте да го известите секој здравствен работник кај кој одите дека се лекувате со KEYTRUDA и покажете му ја оваа картичка



Картичка за пациентот

Бели дробови

- Недостаток на здив
- Болка во градите
- Кашлање

Црева

- Дијареја или поголемо движење на цревата од вообичаено
- Црна столица, како катран, леплива, или која содржи крв или слуз
- Тешка стомачна болка или осетливост
- Гадење или повраќање

Црн дроб

- Гадење или повраќање
- Чувство на помалку глад
- Болка на десната страна од стомакот
- Пожолтување на кожата или белките во очите
- Темна урина
- Крварење или појава на модринки полесно од вообичаено

Бубрези

- Промени во количината или во бојата на урината

Хормонални жлезди

- Забрзано срцебиене
- Намалување или зголемување на телесната тежина
- Зголемено потење
- Опаѓање на косата
- Чувство на студ
- Запек
- Подлабок глас
- Болки во мускулите
- Зашеметеност или несвестица
- Главоболка која не поминува или невообичаена главоболка

Дијабетес тип 1, вклучувајќи дијабетична кетоацидоза

- Чувство на повеќе глад или жед
- Потребa за почесто уринирање
- Намалување на телесната тежина
 - Чувство на замор или чувство на гадење
 - Стомачна болка
 - Брзо и длабоко дишење
 - Збунетост
 - Невообичаена поспаност
 - Сладок мирис во здивот
 - Сладок или метален вкус во устата
 - Поинаква миризма на урината или потта

- Ако ви се појават било какви несакани дејства, разговарајте со Вашиот лекар, фармацевт или медицинска сестра. Тоа се однесува и за можните несакани дејства кои не се наведени во внатрешното упатство. Исто така, несаканите дејства од лековите може да ги пријавите во Националниот центар за фармаковигиланца при Агенцијата за лекови и медицински средства (ул.Св.Кирил и Методиј бр.54 кат 1) или по електронски пат преку веб страната на Агенцијата <http://malmed.gov.mk/>.

Дополнително, несаканите дејства од овој лек можете да ги пријавите и на носителот на одобрението за ставање на лекот во промет во Р. Северна Македонија, Мерк Шарп & Дохмe ИДЕА ГмбХ Луцерн Швајцарија - Претставништво Скопје, ул. Филип Втори Македонски бр. 3, Соравиа Центар 3-ти кат, 1000 Скопје, тел: +389 2 3217 268 и е-пошта: pharmnm@msd.com. Контакт: Наташа Нанчовска Додов одговорно лице за фармаковигиланца, тел: 072 239 983 и е-пошта: natasha.nanchovska.dodov@msd.com.

- Со пријавување на несаканите дејства може да помогнете во добивањето повеќе информации за безбедноста на овој лек.

Важни информации за контакт

Име и презиме на лекарот

Службен телефон

Дежурен телефон

Моето име

Мојот телефон

Контакт за итни случаи (име и телефон)

Важни информации за здравствените работници

Овој пациент се лекува со KEYTRUDA® (pembrolizumab), кој може да доведе до имунолошки предизвикани несакани реакции, кои може да се појават било кога за време на лекувањето или дури и по лекувањето. Проценете ги кај пациентот знаците и симптомите на имунолошки предизвиканите несакани реакции. Раното дијагностицирање и соодветното справување се основни за да се минимизираат последиците од имунолошки предизвиканите несакани реакции.

При сомнеж за имунолошки предизвикани несакани реакции, осигурајте се дека е направена адекватна евалуација за да се потврди етиологијата или за да се исклучат други причини. Зависно од сериозноста на несаканата реакција, прекинете го давањето на KEYTRUDA и дадете кортикостероиди. Конкретните упатства за справување со имунолошки предизвиканите несакани реакции се достапни во Збирниот извештај за особините на лекот за KEYTRUDA.

Консултација со онколог или друг специјалист од областа на медицината може да Ви помогне за справување со орган специфични имунолошки

предизвикани несакани реакции.

За повеќе информации, Ве молиме прочитајте го последно одобриениот Збирен извештај за особините за лекот Keytruda достапен на <https://lekovi.zdravstvo.gov.mk> или јавете се кај носителот на одобриението на 02/3217268.

Здравствените работници може да го пријават секој сомнеж за несакано дејство од лекот во Националниот центар за фармаковигиланца при Агенцијата за лекови и медицински средства (ул.Св.Кирил и Методиј бр.54 кат 1) или по електронски пат преку веб страната на Агенцијата <http://malmed.gov.mk/>.

Дополнително, несаканите дејства од овој лек може да ги пријават и на носителот на одобриението за ставање на лекот во промет во Р. Северна Македонија, Мерк Шарп & Дохмe ИДЕА ГмбХ Луцерн Швајцарија - Претставништво Скопје, ул. Филип Втори Македонски бр. 3, Соравиа Центар 3-ти кат, 1000 Скопје, тел: +389 2 3217 268 и е-пошта: pharmnm@msd.com. Контакт: Наташа Нанчовска Додов, одговорно лице за фармаковигиланца, тел: 072 239 983 и е-пошта: natasha.nanchovska.dodov@msd.com.

Copyright © 2023 Merck & Co., Inc. All rights reserved. ONCO1213470-0002 01/23

