

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>

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/> или до одговорното лице за фармаковигиланца на Мерк Шарп & Дохме ИДЕА ГмбХ Луцерн Швајцарија-Претставништво Скопје, Тел:02 3217 268; Моб: 070 233 093 или email:pharmnm@merck.com.



MSD

Картичка за предупредување на пациентот

Бели дробови

- Недостаток на здив
- Болка во градите
- Кашлање

Црева

- Дијареја или поголемо движение на цревата од вообично
- Црна стомица, како катран леплива, или која содржи крв или слуз
- Тешка stomачна болка или осетливост
- Гадење или повраќање

Црн дроб

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

Бубрези

- Промени во количината или во бојата на урината



Хормонални жлезди

- Забрзано срцевиене
- Намалување или зголемување на телесната тежина
- Зголемено потење
- Отлагање на косата
- Чувство на студ

Невралгија

- Запек
- Подлабок глас
- Болки во мускулите
- Зашеметеност или несвестица
- Главоболка која не поминува или неовообрачена главоболка

Дијабетес тип 1

- Чувство на повеќе глад или жед
- Потреба за почесто уринирање
- Намалување на телесната тежина

ВАЖНО

- Не обидувајте се сами да ги дијагностицирате или лекувате несаканите дејства.
- 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

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 предизвика несакани реакции поврзани со имуниот систем кои може да се појават било кога за време на лекувањето или дури и по лекувањето. Проценете ги кај пациентот знаците и симптомите на несакани реакции поврзани со имуниот систем. Раното дијагностицирање и соодветното справување се основни за да се минимизираат последиците од несаканите реакции поврзани со имуниот систем.

При сомнеж за несакани реакции поврзани со имуниот систем, 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 кортикоステроиди. Конкретните упатства за справување со несаканите реакции поврзани со имуниот систем 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 несакани реакции поврзани со орган специфични имунолошки реакции.

За повеќе информации, Ве молиме прочитайте го последно одобрениот Збирен извештај за особините за лекот Keytruda достапен на <https://lekovi.zdravstvo.gov.mk> или јавете се кај носителот на одобрението во одделот за Медицински информации 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> или до одговорното лице за фармаковигиланца на носителот на одобрението Мерк Шарп & Дохме ИДЕА ГмбХ Луцерн Швајцарија – Претставништво Скопје, Тел:02 3217 268, Моб: 070 233 093 или email:pharmnm@merck.com.

Copyright © 2015 Merck Sharp & Dohme Corp., a subsidiary of Merck & Co., Inc., Kenilworth, NJ, USA. All rights reserved. ONCO1213470-0002 03/20

