

KEYTRUDA® (pembrolizumab)

Karta Ostrzeżeń dla Pacjenta

Może powodować poważne działania niepożądane, które mogą czasami zagrażać życiu i prowadzić do zgonu. Mogą one wystąpić w dowolnym momencie leczenia, a nawet po zakończeniu leczenia. Więcej niż jedno działanie niepożądane może wystąpić u pacjenta w tym samym czasie.

Jeśli u pacjenta wystąpią objawy podmiotowe lub przedmiotowe, w tym niewymienione w tej karcie, należy niezwłocznie poinformować o tym lekarza prowadzącego. Lekarz prowadzący może zlecić pacjentowi stosowanie innych leków w celu zapobiegania cięższym powikłaniom i zmniejszenia nasilenia występujących objawów. Lekarz prowadzący może wstrzymać podanie kolejnej dawki leku KEYTRUDA lub przerwać leczenie lekiem KEYTRUDA.

W celu uzyskania dodatkowych informacji prosimy zapoznać się z treścią ulotki dołączonej do opakowania leku KEYTRUDA zawierającej informacje dla pacjenta, dostępnej na stronie www.ema.europa.eu.

WAŻNE INFORMACJE

- Nie należy samodzielnie podejmować prób rozpoznania ani leczenia działań niepożądanych.
- **Kartę należy nosić ze sobą przez cały czas**, w szczególności zabierać w podróż, na każdą wizytę w oddziale pomocy doraźnej i na każdą wizytę u innego lekarza.
- Wszystkich pracowników służby zdrowia, z którymi chory ma kontakt, należy poinformować o stosowaniu leku KEYTRUDA i pokazać im tę kartę.

Płuca

- duszności
- ból w klatce piersiowej
- kaszel

Jelita

- biegunka lub zwiększona ilość wypróżnień
- czarne, smoliste, kleiste stolce lub stolce z domieszką krwi lub śluzu
- silny ból lub tkliwość brzucha
- nudności lub wymioty

Wątroba

- nudności lub wymioty
- utrata apetytu
- ból po prawej stronie brzucha
- zażółcenie skóry lub białek oczu
- ciemny moc
- większa niż zwykle skłonność do krwawień lub powstawania siniaków

Nerki

- zmiany ilości lub zabarwienia oddawanego moczu

Gruczoły wydzielania wewnętrznego

- przyspieszone bicie serca
- zmniejszenie lub zwiększenie masy ciała
- nadmierna potliwość
- wypadanie włosów
- uczucie zimna
- zaparcia
- obniżenie barwy głosu
- bóle mięśni
- zawroty głowy lub omdlenia
- uporczywe lub nietypowe bóle głowy

Cukrzyca typu 1

- większe niż zwykle uczucie głodu lub pragnienia
- konieczność częstszego oddawania moczu
- zmniejszenie masy ciała



Ważne dane kontaktowe

Imię i nazwisko lekarza

Numer telefonu w godzinach pracy

Numer telefonu dostępny poza godzinami pracy

Imię i nazwisko pacjenta

Numer telefonu pacjenta

Kontakt w nagłych przypadkach (Imię, nazwisko i numer telefonu)

Ważne informacje dla osób należących do fachowego personelu medycznego

Ten pacjent leczony jest lekiem KEYTRUDA® (pembrolizumab), który może powodować działania niepożądane o podłożu immunologicznym, mogące wystąpić w dowolnym momencie leczenia, a nawet po zakończeniu leczenia. U pacjentów należy ocenić podmiotowe i przedmiotowe działania niepożądane o podłożu immunologicznym. Wczesna diagnoza i odpowiednie postępowanie są niezbędne, aby zminimalizować wszelkie skutki działań niepożądanych związanych z układem odpornościowym.

W przypadku podejrzenia wystąpienia działania niepożądanego pochodzenia immunologicznego należy przeprowadzić dokładną ocenę w celu potwierdzenia jego etiologii lub wykluczenia innych przyczyn. Kierując się stopniem nasilenia działania niepożądanego należy wstrzymać podawanie leku KEYTRUDA i podać kortykosteroidy. Szczegółowe wytyczne dotyczące postępowania w przypadku działań niepożądanych pochodzenia immunologicznego są dostępne w Charakterystyce Produktu Leczniczego KEYTRUDA.

Konsultacja z onkologiem lub innym lekarzem specjalistą może być pomocna w leczeniu działań niepożądanych typu immunologicznego – specyficznych dla danego narządu.

W celu uzyskania dodatkowych informacji prosimy zapoznać się z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego KEYTRUDA dostępnej na stronie www.ema.europa.eu lub skontaktować się z Działem Informacji Medycznej pod numerem telefonu: +48 22 549 51 00.

MSD Polska Sp. z o.o.*,

ul. Chłodna 51, 00-867 Warszawa, tel. (22) 549 51 00, fax (22) 549 51 01, www.msd.pl
Sąd Rejonowy dla M. St. Warszawy, XII Wydział Gospodarczy, KRS nr 0000180490, NIP 9512098811,

Kapitał Zakładowy 6 060 000 PLN

*Filia Merck & Co, Inc., Rahway, NJ, USA

© Zastrzeżona nazwa handlowa Merck & Co, Inc., Rahway, NJ, USA

© Zastrzeżone prawa autorskie MSD Polska Sp. z o.o.

Informujemy, że wszystkie działania niepożądane oraz wady jakościowe produktów MSD można zgłaszać telefonicznie pod numerem 22 549 51 00, emailem na adres: dproc_poland@merck.com, faksem na numer 22 478 43 98 bądź listownie na adres: MSD Polska Sp. z o.o., ul. Chłodna 51, 00-867 Warszawa

PL-KEY-00938 wyd.04.2023

