

ipilimumab

Waarschuwingskaart voor de patiënt

Informatie voor de patiënt

Let op bij gebruik van ipilimumab.
Ipilimumab is het werkzaam
bestanddeel in het medicijn.

Uw medicijn kan ook een andere
(merk)naam dragen. Kijk dus goed
over welk medicijn dit gaat.

Meer informatie

Lees de bijsluiter voor meer
informatie over uw medicijn.

Ga met vragen over uw medicijn
naar uw arts of apotheker.

Dit materiaal is goedgekeurd
door het Nederlandse College ter
Beoordeling van Geneesmiddelen
(www.cbg-meb.nl).

Ipilimumab

Deze kaart bevat belangrijke veiligheidsinformatie.

Houd deze kaart altijd bij u. U moet deze laten zien aan dokters, apothekers en verpleegkundigen. Zij weten dan dat u ipilimumab krijgt.



Krijgt u één van de bijwerkingen die hieronder staan? Vertel dat dan meteen aan de dokter die u behandelt.



MAAG EN DARMEN

- diarree (waterige, dunne of zachte poep), bloed in uw poep of donkere poep
- u moet vaker naar de wc dan normaal
- pijn of een gevoelige maag of buik, misselijkheid, overgeven



LEVER

- geel oogwit of gele huid ('geelzucht')
- pijn aan de rechterbovenkant van uw buik
- donkergekleurde plas



HUID

- huiduitslag met of zonder jeuk, droge huid
- blaren en/of schilferende huid, pijnlijke zweertjes in de mond
- zwelling in het gezicht of van de lymfeklieren



OGEN

- rode ogen
- pijnlijke ogen
- wazig zien of andere problemen met zien



ZENUWSTELSEL

- zwakke spieren
- geen gevoel of een tintelend gevoel in uw benen, armen of gezicht
- duizeligheid, flauwvallen of moeilijk wakker worden



ALGEMEEN

- koorts, hoofdpijn, vermoeidheid
- bloedingen
- veranderingen in uw gedrag (bijvoorbeeld minder zin in seks, snel geïrriteerd zijn of vergeetachtig zijn)
- uitgedroogd zijn, lage bloeddruk



Belangrijke informatie voor patiënten

- Vertel uw dokter over ziektes die u vroeger heeft gehad.
- Probeer niet zelf iets aan de bijwerkingen te doen.
- Vertel het meteen aan uw dokter als u klachten of bijwerkingen heeft die niet over gaan, of erger worden.
- Het is belangrijk dat een bijwerking snel wordt herkend en wordt behandeld door een dokter. Hierdoor is de kans kleiner dat uw behandeling met ipilimumab tijdelijk of helemaal gestopt moet worden.
- Als bijwerkingen die mild lijken niet behandeld worden, kunnen ze snel erger worden.
- Het kan zo zijn dat u pas later bijwerkingen krijgt. Bijvoorbeeld pas weken of maanden na de laatste keer dat u ipilimumab hebt gekregen.

Voor meer informatie kunt u de bijsluiter van ipilimumab lezen. U kunt ook de afdeling medische informatie bellen via: 030 - 3002 222.

Contactgegevens van uw behandelend arts

Naam van uw dokter

.....
.....

Telefoonnummer tijdens werktijden

.....
.....

Telefoonnummer buiten werktijden

.....
.....

Contactgegevens van de patiënt

Uw naam

.....
.....

Uw telefoonnummer

.....
.....

Wie moet er gebeld worden als u in nood bent (ICE)

.....
.....

BELANGRIJKE informatie voor zorgverleners

- Deze patiënt wordt behandeld met **ipilimumab** monotherapie.
- Immuungerelateerde bijwerkingen (irAR's) kunnen op ieder moment tijdens de behandeling optreden of maanden na beëindigen van de behandeling.
- Vroege diagnose en adequate behandeling van de bijwerkingen zijn essentieel om levensbedreigende complicaties te minimaliseren.
- Het kan nuttig zijn om een oncoloog of andere medische specialist te consulteren om orgaanspecifieke immuungerelateerde bijwerkingen te behandelen.
- Medische zorgverleners dienen op https://www.ema.europa.eu/en/documents/product-information/yervoy-epar-product-information_nl.pdf de Samenvatting van de Productkenmerken van ipilimumab te raadplegen of de afdeling Medische Informatie te bellen via: 030 - 3002 222.



De zorgverlener die deze patiënt behandelt met ipilimumab, dient de sectie "Contactgegevens van uw behandelend arts" op deze waarschuwingskaart in te vullen.

Neem contact op met uw arts als u last krijgt van bijwerkingen. Doe dit ook bij bijwerkingen die niet in de bijsluiter staan. U kunt bijwerkingen melden via het Nederlands Bijwerkingen Centrum Lareb, website: www.lareb.nl. Door bijwerkingen te melden, helpt u ons aan meer informatie over de veiligheid van dit medicijn.