

YERVOY™ (ipilimumab)

Dette kortet inneholder viktig informasjon

Ha alltid med deg dette kortet, og vis det frem til alle leger du trenger å kontakte (for eksempel hvis din vanlige lege er utilgjengelig eller hvis du er på reise).

Det er viktig å gi beskjed omgående til behandlende lege hvis du får noen av følgende symptomer eller noen andre symptomer

MAGE OG TARM¹

- diaré (vandig, løs eller bløt avføring), blod i avføringen eller mørkere avføring
- økning i antall avføringer
- smerte eller ømhet i magen eller mageregionen, oppkast eller kvalme

LEVER¹

- gulfarging av øyne eller hud (gulsott)
- smerte på høyre side av mageregionen
- mørk urin

HUD¹

- hudutslett med eller uten kløe, tørr hud
- blemmer og/eller hudavskalling, munnsår
- hovent ansikt eller hovne lymfeknuter

GENERELLE LIDELSER¹

- feber, hodepine, tretthet
- blødning
- endret oppførsel (f.eks. redusert sexlyst, irritabilitet eller glemsomhet)

NERVER¹

- muskelsvakhet
- nummenhet eller kribling i bein, armer eller ansikt
- svimmelhet, tap av bevissthet eller problemer med å våkne

ØYE¹

- rødhet i øyet
- øyesmerte
- synsforandringer eller tåkesyn

VIKTIG INFORMASJON

- Rapporter nevnte symptomer til behandlende lege umiddelbart
- Lette symptomer kan raskt forverres hvis de ikke behandles¹
- Tidlig behandling av bivirkninger reduserer sannsynligheten for at YERVOY™-behandlingen må stoppes midlertidig eller permanent, og gjør at du får maksimalt utbytte av behandlingen
- Tegn og symptomer kan være forsinket og oppstå uker til måneder etter din siste injeksjon¹
- Du skal ikke forsøke å behandle disse symptomene på egenhånd uten å konsultere behandlende lege først
- Ha alltid med deg dette pasientkortet og vis det frem til ENHVER lege du oppsøker, og fortell at du behandles med YERVOY™

Du kan finne mer informasjon i pakningsvedlegget for YERVOY™ på felleskatalogen.no

Kontaktinformasjon til min lege:

Navn på lege

.....
.....

Telefonnummer i arbeidstiden

.....
.....

Telefonnummer utenfor arbeidstiden

.....
.....

Mitt navn og telefonnummer

.....
.....

Navn på omsorgsperson (i nødstilfelle)

.....
.....

VIKTIG informasjon til helsepersonell

- Denne pasienten er under behandling med YERVOY™, et legemiddel som brukes til behandling av melanom
- Immunrelaterte bivirkninger (irARs) oppstår oftest i induksjonsfasen, men kan også oppstå måneder etter siste dose med YERVOY™
- Tidlig diagnose og egnet behandling er avgjørende for å minimere livstruende komplikasjoner. Spesifikke retningslinjer for håndtering av irARs med YERVOY™ er tilgjengelig.
- Hvis du ikke er spesialist i onkologi, vennligst ta kontakt med en spesialist på melanom

Se godkjent preparatomtale (SPC) for YERVOY™
på www.legemiddelverket.no/legemiddelsok eller kontakt
Medisinsk informasjon på 23 12 06 37 for ytterligere informasjon.

1. YERVOY® pakningsvedlegg.

© 2017 Bristol-Myers Squibb Company. All rights reserved. Version 4.1, oktober 2017 731NO17NP0421.

Bristol-Myers Squibb

YERVOY™
(ipilimumab)
Pasientkort

▲ YERVOY™ er underlagt særlig overvåking for å oppdage ny sikkerhetsinformasjon så raskt som mulig. Du kan bidra ved å melde enhver mistenkt bivirkning til legen din. Du kan også melde fra om bivirkninger direkte via meldeskjema som finnes på nettsiden www.legemiddelverket.no/pasientmelding til Statens legemiddelverk.

YERVOY™ (ipilimumab)

Pasientkort

▼YERVOY™ er underlagt særlig overvåking for å oppdage ny sikkerhetsinformasjon så raskt som mulig. Du kan bidra ved å melde enhver mistenkt bivirkning til legen din. Du kan også melde fra om bivirkninger direkte via meldeskjema som finnes på nettsiden til Statens legemiddelverk:

www.legemiddelverket.no/pasientmelding



Bristol-Myers Squibb