

INFORMACIÓN IMPORTANTE PARA LOS PACIENTES

Lleve esta tarjeta con usted en todo momento y muéstresela a cualquier profesional sanitario al que consulte.

Ipilimumab puede causar reacciones adversas graves lo que puede producir la muerte, por ello necesitan ser controladas inmediatamente.



Informe a su médico inmediatamente si presenta cualquier signo/síntoma de los que se enumeran a continuación u otros que considere necesario reportar.

POSIBLES EFECTOS ADVERSOS



INTESTINO Y ESTÓMAGO

- diarrea (heces acuosas, sueltas o blandas), heces sanguinolentas o de color oscuro con o sin fiebre
- deposiciones más frecuentes de lo normal
- dolor o sensibilidad en la zona estomacal o abdominal, náuseas, vómitos



HÍGADO

- coloración amarillenta de los ojos o de la piel (ictericia)
- dolor en el costado (lado derecho del estómago)
- orina oscura



PIEL

- erupción cutánea con o sin picor, piel seca
- ampollas y/o descamación de la piel, sequedad y llagas en la boca
- hinchazón de la cara o de los ganglios linfáticos



OJOS

- enrojecimiento de los ojos
- dolor en los ojos
- problemas de visión o visión borrosa



NERVIOS

- debilidad muscular
- entumecimiento u hormigueo en las piernas, los brazos o la cara
- mareo, desvanecimiento (pérdida de conciencia) o dificultad para despertarse



GENERALES

- fiebre, dolor de cabeza, sensación de cansancio
- sangrado
- cambios de comportamiento (por ejemplo, disminución del deseo (menos impulso sexual), irritabilidad o pérdida de memoria)
- deshidratación, presión arterial baja, shock



IMPORTANTE

- Informe a su médico de cualquier tratamiento y condición médica previa.
- El tratamiento precoz de los efectos adversos reduce la probabilidad de que sea necesario interrumpir el tratamiento con ipilimumab de manera temporal o permanente.
- Los signos/síntomas que pueden parecer leves, pueden empeorar rápidamente si no se tratan a tiempo.
- NO intente tratar estos síntomas usted mismo. Consulte siempre a un profesional sanitario.
- Los signos/síntomas se pueden retrasar y producirse semanas o meses después de su última inyección de ipilimumab.

Si experimenta cualquier tipo de efecto adverso, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de posibles efectos adversos que no aparecen en el prospecto. También puede comunicarlos directamente a través del Sistema Español de Farmacovigilancia de medicamentos de Uso Humano: <https://www.notificaRAM.es>.

YERVOY (ipilimumab)

Tarjeta de
información para
el paciente

Información sobre prevención de riesgos acordada con la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS). Fecha de revisión: Marzo-2021

Disponible en la página web de la AEMPS
www.aemps.gob.es

Lea estos materiales conjuntamente con el prospecto del producto disponible en www.aemps.gob.es

Puede consultar la versión digital de este material en la página web:

<http://pwa.ltd/ipilimumab-pat-es>



Información de contacto del médico prescriptor de ipilimumab

Nombre del médico:

.....
.....

Teléfono de la consulta:

.....
.....

Teléfono fuera del horario de consulta:

.....
.....

Centro de trabajo del médico prescriptor:

.....
.....

Información de contacto del paciente

Mi nombre y teléfono:

.....
.....

Nombre y teléfono del cuidador (en caso de emergencia):

.....
.....

Información IMPORTANTE para los profesionales sanitarios

- Este paciente está en tratamiento con YERVOY (ipilimumab) en monoterapia.
- Pueden aparecer reacciones adversas relacionadas con el sistema inmunitario (RAIs) en cualquier momento durante el tratamiento e incluso meses después de su interrupción.
- El diagnóstico precoz y manejo adecuado son fundamentales para minimizar las complicaciones potencialmente mortales.
- La consulta con un oncólogo u otro médico especialista puede ser de ayuda para el manejo de las RAIs órgano-específicas. Si es usted un médico no especializado en oncología, por favor, póngase en contacto con un especialista en melanoma.
- Si desea obtener más información, consulte la ficha técnica de este medicamento en la web de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios: <http://www.aemps.gob.es/cima>.
- Se recuerda la importancia de notificar las sospechas de reacciones adversas al Centro Autonómico de Farmacovigilancia correspondiente (http://www.aemps.gob.es/vigilancia/medicamentosUsoHumano/docs/dir_serfv.pdf) o a través del formulario electrónico disponible en <https://www.notificaRAM.es>



El profesional sanitario que trate a este paciente con ipilimumab debe completar la sección “Información de contacto del médico prescriptor de ipilimumab”