

## Važne informacije za pacijente

Uvek nosite ovu karticu sa sobom kako biste obavestili zdravstvene radnike da primate monoterapiju lekom YERVOY (ipilimumab).



Odmah obavestite svog lekara ako imate bilo kakve znakove ili simptome.

### MOGUĆA NEŽELJENA DEJSTVA



#### CREVA I ŽELUDAC

- dijareja (vodene, retke ili meke stolice), krvave ili tamno prebojene stolice
- učestalija peristaltika creva od uobičajene
- bol ili osetljivost želuca ili trbuha, mučnina, povraćanje



#### JETRA

- žuta prebojenost očiju ili kože (žutica)
- bol u desnoj strani trbuha
- tamna prebojenost urina



#### KOŽA

- kožni osip sa ili bez svraba, suva koža
- plikovi i/ili ljuštenje kože, afte u ustima
- oticanje lica ili limfnih žlezda



#### OČI

- crvenilo oka
- bol u oku
- smetnje sa vidom ili zamagljen vid



#### NERVI

- slabost mišića
- utrnulost ili trnci u rukama ili nogama, ili licu
- vrtoglavica, gubitak svesti ili otežano buđenje



#### OPŠTI SIMPTOMI

- povišena telesna temperatura, glavobolja, umor
- krvarenje
- promene ponašanja (npr. smanjena seksualna želja, razdražljivost ili zaboravnost)
- dehidratacija, nizak krvni pritisak, šok

## Prijavljivanje sumnji na neželjena dejstva

Ako Vam se javi bilo koje neželjeno dejstvo recite to svom ljekaru, farmaceutu ili medicinskoj sestri. Ovo uključuje i bilo koja neželjena dejstva koja nijesu navedena u ovoj kartici. Prijavljinjem neželjenih dejstava možete da pomognete u procjeni bezbjednosti ovog lijeka. Sumnju na neželjena dejstva možete da prijavite i Institutu za ljekove i medicinska sredstva (ClnMED):

Institut za ljekove i medicinska sredstva

Odjeljenje za farmakovigilancu

Bulevar Ivana Crnojevića 64a, 81000 Podgorica

tel: +382 (0) 20 310 280 fax: +382 (0) 20 310 581 [www.cinmed.me](http://www.cinmed.me)

nezeljenadejstva@cinmed.me

putem IS zdravstvene zaštite

Sumnju na neželjene reakcije na lijek možete prijaviti i nosiocu dozvole za lijek Yervoy, na sljedeće načine:

- putem telefona, pozivom na broj: 020/436 800 ili
- elektronskom poštom na e-mail adresu: medinfo.montenegro@swixxbiopharma.com



### VAŽNO

- Obavestite lekaru o svim bolestima koje ste prethodno bolovali.
- Rano zbrinjavanje neželjenih reakcija smanjuje verovatnoću privremenog ili trajnog prekida terapije lekom YERVOY.
- Naizgled blagi znakovi i simptomi mogu brzo da se pogoršaju ako se ne leče na vreme.
- NE pokušavajte sami da lečite te simptome.
- Znakovi i simptomi mogu biti odloženi i mogu da se javi nedeljama ili mesecima nakon poslednje primene leka YERVOY.

Za dodatne informacije pročitajte Uputstvo za lek YERVOY, koje može da Vam da Vaš lekar.

## Kontakt podaci mog lekara (koji je propisao lek YERVOY)

Ime lekara

.....

Broj telefona za pozive van radnog vremena:

.....

## Moji kontakt podaci

Ime i broj telefona:

.....

Staratelj, ime i broj telefona (u hitnim slučajevima):

.....



## VAŽNE informacije za zdravstvene radnike

- Ovaj pacijent prima YERVOY (ipilimumab) monoterapiju.
- Imunski posredovane neželjene reakcije mogu da se javi bilo kada tokom terapije ili mesecima nakon njenog prekida.
- Rana dijagnoza i odgovarajuće zbrinjavanje su od ključnog značaja za minimizaciju životno ugrožavajućih komplikacija.
- Konsultacija sa onkologom ili drugim lekarima specijalistima može pomoći kod zbrinjavanja organ specifičnih imunski posredovanih neželjenih reakcija.
- Zdravstveni radnici imaju na raspolaganju YERVOY Sažetak karakteristika leka (SmPC) na sajtu [www.cinmed.me](http://www.cinmed.me) ili mogu da se obrate kompaniji AMICUS PHARMA d.o.o. na broj 020/436 800 ili pošalju e-mail na [medinfo.montenegro@swixxbiopharma.com](mailto:medinfo.montenegro@swixxbiopharma.com).



Zdravstveni radnik koji je propisao pacijentu lek YERVOY treba da popuni deo 'Kontakt podaci mog lekara' u ovoj Kartici sa upozorenjima za pacijenta.

# YERVOY (ipilimumab)

Kartica  
sa upozorenjima  
za pacijenta

AMICUS