

Patientkort

För patienter

Ha alltid med dig detta kort för att informera all hälso- och sjukvårdspersonal om att du behandlas med nivolumab i kombination med relatlimab.

Viktigt



Nivolumab i kombination med relatlimab kan orsaka allvarliga immunrelaterade biverkningar som kan påverka olika delar av kroppen. Dessa biverkningar kan uppkomma när som helst under behandlingen och kan även uppkomma med fördröjning, det vill säga veckor eller månader efter sista dosen av behandlingen. Vissa biverkningar kan snabbt bli livshotande. Om följande tecken och symtom uppkommer, bör därför läkaren omedelbart påbörja behandling av biverkningarna:

Kroppsdel	Eventuella biverkningar
 Lungor	Ny eller förvärrad hosta, andfåddhet, andningssvårigheter eller bröstsmärta.
 Mage och tarm	Diarré (vattnig, lös eller mjuk avföring) eller fler tarmtömningar än vanligt; avföring som är svart, tjärliknande, klibbig eller innehåller blod eller slem; smärta eller ömhet i magen.
 Lever	Gulfärgad hud eller ögonvitor (gulsot), illamående eller kräkningar, smärta på höger sida av magen, mörkfärgad urin, trötthet, blödning eller får blåmärken lättare än vanligt.
 Hormonproducerande körtlar (inklusive diabetes och diabetisk ketoacidosis)	Huvudvärk, ökad svettning, viktuppgång eller viktnedgång, ökad trötthet, ökad aptit eller törst, behöver urinera oftare, håravfall, frossa, förstoppning, röstförändringar, yrsel eller svimning, förändringar i humör eller beteende, ljuskänslighet, ögonbesvär, snabba hjärtslag, svårt att tänka klart, fruktig eller sötaktig andedräkt, en söt eller metallisk smak i munnen, urin eller svett luktar annorlunda än vanligt, illamående eller kräkningar, magsmärtor eller djup eller snabb andning.
 Njurar	Minskad mängd urin, svullna vristar, aptitförlust eller blod i urinen.
 Hud	Utslag, klåda, blåsor eller fjällande hud (kan vara livshotande); smärtande sår i munnen eller på läpparna.
 Hjärta	Ny eller förvärrad bröstsmärta, oregelbundna och/eller snabba hjärtslag, trötthet, svullna vristar eller andfåddhet.
 Övrigt	Förvirring, sömnighet, minnesproblem, nackstelhet, balansproblem, stickningar eller domningar i armar och ben, dubbelseende, ögonsmärta, synförändringar, ihållande eller svår muskelsmärta eller muskelsvaghet, muskelkramper eller svullna lymfkörtlar.



Om du upplever något av de tecken eller symtom som anges ovan, eller om symtomen kvarstår eller förvärras ska du **omedelbart** kontakta din läkare.

Immunrelaterade biverkningar kan också förekomma i andra organ och vävnader. Om du märker några tecken eller symtom, rapportera dem omedelbart till din behandlande läkare. Detta gäller även biverkningar som inte nämns i detta patientkort eller i bipacksedeln för nivolumab i kombination med relatlimab.



Ytterligare information

- Berätta för din läkare om sjukdomar du har eller har haft och om tidigare eller pågående behandlingar. Det gäller bland annat om du har fått eller kommer att få en stamcellstransplantation från en annan person (allogen, celltransplantation från en annan person) eller du har genomgått en organtransplantation.
- För att nivolumab i kombination med relatlimab ska kunna användas säkert är det viktigt att biverkningar identifieras och behandlas snabbt. Tecken och symtom som verkar lindriga kan snabbt förvärras om de inte behandlas.
- Försök **INTE** att behandla dessa symtom på egen hand. Om du upplever några tecken eller symtom, kontakta din läkare omedelbart.
- Om du får biverkningar kan du behöva andra läkemedel för att lindra symtomen eller förhindra att de förvärras. Det kan också hända att din läkare behöver senarelägga eller helt stoppa behandlingen med nivolumab i kombination med relatlimab om du får allvarliga biverkningar.
- För mer information, se OPDUALAG bipacksedel: www.ema.europa.eu
- Du hittar aktuellt utbildningsmaterial på www.fimea.fi
- För mer information, kontakta Bristol Myers Squibb Medicinsk Information: +358 9 25121244 eller medinfo.finland@bms.com



Viktig information för hälso- och sjukvårdspersonal

- Denna patient behandlas med nivolumab i kombination med relatlimab. Behandling med nivolumab i kombination med relatlimab kan orsaka allvarliga immunrelaterade biverkningar som kan påverka olika organsystem och vara livshotande.
- Immunrelaterade biverkningar kan uppträda när som helst under behandlingen eller veckor/månader efter avslutad behandling.
- Tidig identifiering och hantering av immunrelaterade biverkningar är avgörande för att minimera livshotande komplikationer.
- Att konsultera en specialist inom onkologi eller annan medicinsk specialist kan vara till hjälp vid hanteringen av organspecifika immunrelaterade biverkningar.
- För mer information till hälso- och sjukvårdspersonal, se OPDUALAG produktresumé: www.ema.europa.eu eller www.fimea.fi/sv/soktjanster_och_forteckningar/lakemedelsoktjans

Kontaktuppgifter till min läkare

(läkare som förskrivit nivolumab i kombination med relatlimab)

Läkarens namn:

Telefonnummer:

Jourtelefon:

Patientens kontaktuppgifter

Patientens namn:

Telefonnummer:

Kontaktinformation vid en nödsituation (namn och telefonnummer):

▼ Detta läkemedel är föremål för utökad övervakning. Detta kommer att göra det möjligt att snabbt identifiera ny säkerhetsinformation. Om du får biverkningar, tala med din läkare. Du kan också rapportera biverkningar till Fimea: www.fimea.fi eller Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea, Biverkningsregistret, PB 55, 00034 FIMEA.