

Datë: 01.08.2022

**Letër drejtuar profesionistëve shëndetësor për përditësimet e informacioneve të barit
KEYTRUDA 25 mg/mL koncentrat për tretësirë për infuzion**

Të nderuar/a profesionistë shëndetësor,

Kompania Merck Sharp & Dohme (MSD) në bashkëpunim me Agjencinë e Kosovës për Produkte dhe Pajisje Medicinale (AKPPM) dëshiron t'ju informojë për materialet edukative të përditësuara ne bazë të procedurave për ndryshime nga Agjencioni European i Barnave (EMA) me qëllim të zvogëlimit të rreziqeve që lidhen me përdorimin e KEYTRUDA (pembrolizumab).

Ju lutemi lexoni dhe zbatoni informacionin e bashkëngjitur me këtë letër nga materiali edukativ i përditësuar që përmban dokumentet e mëposhtme në dy gjuhët lokale:

- Udhëzues për përshkrimet e KEYTRUDA (pembrolizumab)
- Kartela Paralajmëruese e Pacientit

Nëse dëshironi të raportoni efektet e padëshiruara, keni nevojë për informacion shtesë mjekësor, ju lutemi kontaktoni:

Dr. Elfete Kutllovci

Personi përgjegjës lokal për farmakovigjilencë

Tel: +38344 403 707

Email: ekutllovci@medicalgroup-ks.com

Ju lutem raportoni çdo dyshim të një efekti të padëshiruar në Departamentin e Farmakovigjilencës në AKPPM, duke plotësuar formularin e raportimit për reaksion anësor që mund ta shkarkoni në webfaqen e AKPPM-së (<https://akppm.com/en>) dhe ta dërgoni në njërin nga mënyrat e mëposhtme:



Në mënyrë elektronike: info@akkpm-rks.gov

Me postë: AKPPM
Rrethi i Spitalit p.n. (Q.K.U.K)
10000 Prishtinë, Kosovë

Me faks: +383 38 512 243

Me respekt,





Dr.Elfeke Kulllovci

Personi përgjegjës lokal për farmakovigjilencë

Medical Group