

KEYTRUDA® (pembrolizumab)

Mund tē shkaktojë disa efekte anësore serioze të cilat nganjëherë munden tē bëhen kërcënuese pér jetën dhe tē cojnë nē vdekje. Këto mund tē ndodhin nē çdo kohë gjatë trajtimit por edhe pasi trajtimi juaj tē ketë përfunduar. Ju do tē mund tē keni më shumë se një efekt anësor nē tē njejtën kohë.

Kontaktoni mjekun tuaj menjëherë nëse keni çfarëdo shenje ose simptomaë, përfshirë edhe ato që nuk janë shënuar në këtë kartelë. Mjeku juaj do tē mund tē ju japë barna tē tjera pér tēshmangur komplikimet më tē rënda dhe pér tē zvogëluar simptomat e juaja. Mjeku juaj do tē mund tē shtyej dozën e ardhshme tē barit KEYTRUDA ose tē ndërpresë trajtimin me KEYTRUDA.

Për informata tjera, lexoni Fletudhëzimin pér Pacientë tē barit KEYTRUDA i cili përban informata pér pacientit nē www.ema.europa.eu.

ME RËNDËSI

- Mos tentoni tē vetë-diagnostifikoheni ose tē vetë-trajtoheni pér efektet anësore.
- Mos ndaloni trajtimin me Keytruda vetëm nëse keni diskutuar këtë me mjekun tuaj
- **Mbani këtë kartelë gjithmonë me vete**, veçanërisht kur udhëtoni, çdo herë kur shkon nē shërbim emergjent, ose kur ju duhet tē kontrolloheni tek një mjek tjetër.
- Sigurohuni tē njoftoni gjatë kontrollit çdo profesionist mjekësor që ju jeni duke marrë trajtim me barin KEYTRUDA dhe tregoni këtë kartelë.



MSD

Kartela e Pacientit

Mushkëritë

- Pamundësi pér tu mbushur frysë
- Dhembje gjoksi
- Kollitje

Zorrët

- Barkitje ose më shumë lëvizshmëri tē zorrëve se zakonisht
- Jashtëqitje ngjitëse tē zeza, katran, ose që përmbajnë gjak ose mukus
- Dhembje e ashpër e barkut ose ndjeshmëri
- Nauze ose tē vjellura

Mëlçi

- Nauze ose tē vjellura
- Zvogëlim i apetitit
- Dhembje nē anën e djathët tē barkut
- Zverdhje e lëkurës ose në tē bardhët e syve
- Urinë e errët
- Tendencë e rritur e mavijosjes ose gjakderdhjes

Veshkat

- Ndryshime nē sasi ose në ngjyrën e urines

Gjëndrrat hormonale

- Të rrahura tē shpeshtuara tē zemrës
- Humbje nē peshe ose shtim nē peshë
- Djsertje e rritur
- Rënie tē flokëve
- Ndjesi e ftohit
- Kapsillék
- Trashje e zërit
- Dhimbje nē muskuj
- Marramendje ose ligështim
- Kokëdhembje që nuk pushon ose kokëdhembje e pazakontë

Diabet i tipit 1, përfshirë ketoacidozën diabetike

- Ndjenjë e rritur e urisë ose e etjes
- Nevojë e rritur pér tē urinuar
- Humbje e peshës
- Ndjeheni tē lodhur ose tē sëmurë
- Dhimbje barku
- Frymëmarrje e shpejtë dhe e thelli
- Konfuzion
- Përgjumje e pazakontë
- Erë eëmbël nē frymën tuaj
- Shije eëmbël ose metalike nē gojë
- Erë e ndryshme e urinës ose djersës tuaj

- Nëse përjetoni ndonjë efekt anësorë, bisedoni me mjekun tuaj, farmacistin ose infermieren. Kjo përfshin edhe çdo efekt anësorë tē mundshëm i cili nuk është i listuar nē fletudhëzim. Ju mund tē raportoni efektet anësore direkt nē xxxx.
- Duke raportuar efektet anësore, ju do tē ndihmoni pér tē dhënë më shumë informata mbi sigurinë e këtij bari

Informata Kontaktuese me Rëndësi

Emri i Mjekut

Telefoni i Zyrës

Telefoni pas orarit

Emri Im

Telefoni Im

Kontakti për Urgjencia (Emri dhe Telefon)

Informata me Rëndësi për Punëtorët e Kujdesit Shëndetësor

Ky pacient është duke u trajtuar me KEYTRUDA® (pembrolizumab), që mund të shkaktojë reaksione të padëshiruara me ndërmjetësim imunologjik që mund të paraqiten në çdo kohë gjatë trajtimit ose edhe pas trajtimit. Vlerësoni pacientët për shenjat dhe simptomat e reaksioneve të padëshiruara me ndërmjetësim imunologjik. Esenciale janë diagnostifikimi i hershëm dhe menaxhimi i duhur për të minimizuar çdo pasojë nga reaksionet e padëshiruara me ndërmjetësim imunologjik.

Për reaksionet e dyshimta të padëshiruara me ndërmjetësim imunologjik, siguroni vlerësim të duhur për të konfirmuar etiologjinë ose për të përjashtuar shkaqet tjera. Bazuar në ashpërsinë e reaksionit të padëshiruar, ndaloni trajtimin me KEYTRUDA dhe administroni kortikosteroide. Udhëzime të hollësishme për menaxhimin e reaksioneve të padëshiruara me ndërmjetësim imunologjik janë të disponueshme në dokumentin Karakteristikat Përbledhëse të Produktit për KEYTRUDA.

Mund të jenë të dobishme konsultimet me një onkolog ose me një tjetër mjek specialist për menaxhimin e reaksioneve të padëshiruara specifike për organe me ndërmjetësim imunologjik.

Ju lutem lexoni Karakteristikat

Përbledhëse të Produktit për

KEYTRUDA në www.ema.europa.eu ose

dproc.albania.kosovo.macedonia@merck.com për më shumë informata



Copyright © 2015 Merck Sharp & Dohme Corp., a subsidiary of Merck & Co., Inc., Kenilworth, NJ, USA. All rights reserved. ONCO-XXXXXX-XXXX 03/2020



KEYTRUDA® (pembrolizumab)

Može izazvati neke ozbiljne neželjene efekte koji ponekad mogu postati opasan po život i dovesti do smrti. Ovo se može desiti bilo koje vreme tokom lečenja ili čak nakon završetka lečenja. Možete doživeti više od jednog neželjenog efekta u isto vreme.

Obratite se svom lekaru odmah ako razvijete bilo kakve znake ili simptome, uključujući one koji nisu navedeni na ovoj kartici. Vaš lekar vam može dati druge lekove kako biste sprečili teže komplikacije i smanjili simptome. Vaš lekar može da obustavi sledeću dozu leka KEYTRUDA ili da prekine terapiju lekom KEYTRUDA.

Za više informacija pogledajte uputstvo za upotrebu za KEYTRUDA koje sadrži informacije za pacijenta na www.ema.europa.eu.

VAZNO

- Ne pokušavajte sami da dijagnostikujete ili lečite neželjene efekte.
- Nemojte prekidati liečenje sa Keytruda, samo ako ste o tome razgovarali sa svojim lekarom
- **Nosite ovu karticu sa sobom u svakom trenutku**, posebno kada putujete, kad god idete u hitnu pomoć ili kada morate da posetite drugog lekara..
- Obavezno obavestite svakog zdravstvenog radnika da to



Kartica pacijenta

Pluća

- Kratkog daha
- Bol u grudima
- Kašalj

creva

- Dijareja ili češće pražnjenje creva nego obično
- stolice koje su crne, katranaste, lepljive, ili sadrže krv ili sluz
- Teški bol ili osetljivost u stomaku
- Mučnina ili povraćanje

Jetra

- Mučnina ili povraćanje
- Osjećaj manje gladi
- Bol na desnoj strani stomaka
- Žutilo kože ili belančevina očiju
- Tamni urin
- Krvarenje ili stvaranje modrice lakse nego normalno nego normalno

Bubrezi

- Promene u količini ili boju urina

Hormonske žlezde

- Ubrzani rad srca
- Gubitak ili povećanje telesne težine
- Pojačano znojenje
- Gubitak kose
- Hladno
- Zatvor
- Dublji glas
- Bolovi u mišićima
- Vrtoglavica ili nesvestica
- Glavobolje koje neće nestati ili neuobičajena glavobolja

Dijabetes tipa 1 uključujući dijabetičku ketoacidozu

- Osjećaj više gladi ili žedi
- Potreba za češćem mokrenjem
- Gubitak težine
- Osjećaj umora ili mučnina
- Bol u želucu
- Brzo i duboko disanje
- Konfuzije
- Neuobičajena pospanost
- Sladak miris na vašem dahu
- Slatki ili metalni okus u ustima
- Drugačiji miris vašeg urina ili znoja

- Ako primijetite bilo koju nuspojavu obratite se svom lekaru, farmaceutu ili medicinskoj sestri. To uključuje sve moguće nuspojave koje nisu navedene u uputstvu za lek. Također možete prijaviti nuspojave direktno putem xxxx.
- Prijavljuvanjem nuspojava možete pomoći u pružanju više informacija o sigurnosti ovog leka.

Važne kontakt informacije

Ime doktora

Kancelarijski telefon

Telefon posle radnog vremena

Moje ime

Moj telefon

Kontakt za hitne slučajeve (ime i telefon)

Važne informacije za pružaoce zdravstvenih usluga

Ovaj pacijent se leči lekom KEYTRUDA® (pembrolizumab), koji može izazvati neželjene reakcije imunološki posredovano koje se mogu pojaviti u bilo kom trenutku tokom lečenja ili čak nakon lečenja. Procenite pacijente na znake i simptome neželjenih reakcija imunološki posredovano. Rana dijagnoza i odgovarajući tretman su od suštinskog značaja za minimiziranje svih posledica neželjenih reakcija imunološki posredovano.

Za sumnje na neželjene reakcije povezane sa imunološki posredovano, obezbedite adekvatnu procenu da biste potvrdili etiologiju ili isključili druge uzroke. Na osnovu težine neželjene reakcije, obustavite KEYTRUDA i primenite kortikosteroide. Specifične smernice za lečenje neželjenih reakcija imunološki posredovanodostupne su u Sažetku karakteristika leka za KEYTRUDA.

Konsultacije sa onkologom ili drugim medicinskim specijalistom mogu biti od pomoći za upravljanje neželjenim reakcijama koje su imunološki posredovanosistemom specifičnim za organ.

Molimo pogledajte Sazetak Karakteristika leka za KEYTRUDA na www.ema.europa.eu ili dpoc.albania.kosovo.macedonia.a@merck.com za više informacija



Copyright © 2015 Merck Sharp & Dohme Corp., a subsidiary of Merck & Co., Inc., Kenilworth, NJ, USA. All rights reserved. ONCO-XXXXXX-XXXX 03/20

