

# Kartica sa upozorenjima za pacijenta

**KEYTRUDA<sup>®</sup>** ▼  
(pembrolizumab)

▼ Ovaj lek je pod dodatnim praćenjem. Time se omogućava brzo otkrivanje novih bezbednosnih informacija. Vi u tome možete da pomognete prijavljivanjem bilo koje neželjene reakcije koja se kod Vas javi.

Sumnju na neželjene reakcije možete prijaviti kompaniji Merck Sharp & Dohme (MSD)  
tel: 011 44 10 200; telefaks: (011) 44 10 203;  
imejl: [d poc.serbia@merck.com](mailto:d poc.serbia@merck.com)



**Lek Keytruda može da uzrokuje neka ozbiljna neželjena dejstva koja mogu ponekad biti opasna po život i dovesti do smrti. Mogu se javiti bilo kada tokom lečenja ili čak i nakon što se Vaše lečenje završi. Možete imati više od jednog neželjenog dejstva u isto vreme.**

Odmah se obratite svom lekaru ako se kod Vas jave neki od znakova ili simptoma uključujući i one koji nisu navedeni na ovoj kartici. Vaš lekar Vam može dati druge lekove kako bi se sprečile teže komplikacije i smanjili simptomi. Vaš lekar može odložiti sledeću dozu leka KEYTRUDA ili prekinuti Vaše lečenje lekom KEYTRUDA.

**Za dodatne informacije pročitajte Uputstvo za lek (PIL) KEYTRUDA.**

### **VAŽNO**

- Ne pokušavajte da sami dijagnostikujete ili lečite neželjena dejstva.
- **Uvek sa sobom nosite ovu karticu, naročito kada putujete, prilikom odlaska u službu hitnog prijema ili kada morate da posetite drugog lekara.**

- Obavezno obavestite svakog zdravstvenog radnika kod koga idete na pregled da ste na terapiji lekom KEYTRUDA i pokažite im ovu karticu.
- Ukoliko Vam se ispolji bilo koja neželjena reakcija, potrebno je da o tome obavestite lekara, farmaceuta ili medicinsku sestru. Ovo uključuje i svaku moguću neželjenu reakciju koja nije navedena u Uputstvu za lek. Prijavlivanjem neželjenih reakcija možete da pomognete u proceni bezbednosti leka. Sumnju na neželjene reakcije možete da prijavite Agenciji za lekove i medicinska sredstva Srbije (ALIMS) putem:
  - ONLINE prijave dostupne na internet stranici [www.alims.gov.rs](http://www.alims.gov.rs) ili
  - popunjavanjem obrasca za prijavu neželjene reakcije za pacijenta koji je dostupan na internet stranici [www.alims.gov.rs](http://www.alims.gov.rs) i slanjem poštom na adresu Agencija za lekove i medicinska sredstva Srbije, Nacionalni centar za farmakovigilancu, Vojvode Stepe 458, 11221 Beograd, Republika Srbija ili elektronskom poštom na [nezeljene.reakcije@alims.gov.rs](mailto:nezeljene.reakcije@alims.gov.rs)

Odmah recite svom lekaru ako imate neki od sledećih simptoma:

### **Upala pluća**

- Nedostatak vazduha
- Bol u grudnom košu
- Kašalj

### **Upala creva**

- Proliv ili učestalije pražnjenje creva nego inače
- Crne, katranaste i lepljive stolice ili stolice koje sadrže krv ili sluz
- Jaki bolovi u stomaku ili osetljivost stomaka na dodir
- Mučnina ili povraćanje

### **Upala jetra**

- Mučnina ili povraćanje
- Smanjen osećaj gladi
- Bol sa desne strane stomaka
- Žuta prebojenost kože ili beonjača
- Tamna mokraća
- Povećana sklonost ka krvarenju ili nastanku modrica

### **Upala žlezdi koje luče hormone**

- Ubrzani otkucaji srca
- Gubitak ili povećanje telesne mase

- Pojačano znojenje
- Gubitak kose
- Osećaj hladnoće
- Zatvor
- Dublji glas
- Bolovi u mišićima
- Vrtoglavica ili nesvestica
- Glavobolje koje ne prolaze ili neuobičajena glavobolja

### **Šećerna bolest tipa 1**

- Osećaj gladi ili žeđi jači nego obično
- Učestalija potreba za mokrenjem
- Gubitak telesne mase

### **Upala bubrega**

- Promena u količini ili boji mokraće

## Važne kontakt informacije

Ime lekara:

Broj telefona na poslu:

Broj telefona van radnog vremena:

Moje ime:

Moj broj telefona:

Kontakt za hitne slučajeve (Ime i broj):

## Važne informacije za zdravstvene radnike

Ovaj pacijent se leči lekom KEYTRUDA® (pembrolizumab), koji može da izazove imunološki uzrokovane neželjene reakcije koje se mogu javiti bilo kada tokom lečenja ili čak i nakon završetka lečenja. Pregledajte pacijenta kako biste uočili moguće znakove i simptome imunološki uzrokovanih neželjenih reakcija. Rana dijagnoza i odgovarajuće zbrinjavanje su od suštinskog značaja za minimizaciju posledica imunološki uzrokovanih neželjenih reakcija.

U slučaju sumnje na imunološki uzrokovane neželjene reakcije, potrebno je obezbediti odgovarajuću procenu radi potvrde etiologije ili isključivanja drugih uzroka. Zavisno od težine neželjene reakcije, potrebno je odložiti primenu leka KEYTRUDA i primeniti kortikosteroide. Odgovarajuće smernice za zbrinjavanje imunološki uzrokovanih neželjenih reakcija dostupne su u Sažetku karkarakteristika leka KEYTRUDA.

Konsultacija sa onkologom ili drugim lekarom specijalistom može biti korisna prilikom zbrinjavanja imunološki uzrokovanih neželjenih reakcija specifičnih za određeni organ.

Za dodatne informacije videti  
Sažetak karakteristika leka  
KEYTRUDA.



**MSD**

**MERCK SHARP & DOHME d.o.o.**

Omladinskih brigada (Airport City) 90A/1400  
Beograd-Novi Beograd, Srbija

MK-3475-SRB-PTAC-v2