

**Kartica sa upozorenjima  
za pacijenta**

**KEYTRUDA®**  
(pembrolizumab)

**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

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



## 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 karakteristika 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.**



**MERCK SHARP & DOHME d.o.o.**  
Omladinskih brigada (Airport City) 90A/1400  
Beograd-Novi Beograd, Srbija

MK-3475-SRB-PTAC-v3