

- ▼ Dette legemidlet er underlagt særlig overvåking for å oppdage ny sikkerhetsinformasjon så raskt som mulig. Du kan bidra ved å melde enhver mistenkt bivirkning: www.dmp.no/pasientmelding

HETRONIFLY (Serplulimab) Pasientkort

VIKTIG – Dette kortet inneholder viktig sikkerhetsinformasjon om behandlingen med serplulimab. **Du skal alltid ha med deg dette kortet** mens behandlingen pågår og i minst 3 måneder etter at du har fullført behandlingen med serplulimab. Vis det alltid til helsepersonell som er involvert i behandlingen din.

Viktig sikkerhetsinformasjon som reduserer risikoen for immunmedierte bivirkninger.

- Ta kontakt med spesialisten din umiddelbart dersom du utvikler tegn eller symptomer beskrevet i dette kortet.
- For ytterligere informasjon ta kontakt med
Accord Healthcare AB,
169 70 Solna
Tfl: +46 8 624 0025
E-post: norway@accord-healthcare.com

Ta kontakt med spesialisten din umiddelbart dersom du utvikler tegn eller symptomer, som kan inkludere de som er oppgitt nedenfor:

Lunger

- pustevansker
- hoste

Lever

- gulfarging av huden eller det hvite i øynene dine (gulsott)
- kraftig kvalme og oppkast
- smerter i høyre side av mageregionen (buk)
- søvnighet
- mørk urin (farget som te)
- får lettere blødning eller blåmerker enn vanlig
- føler seg mindre sulten enn vanlig
- tretthet
- unormale leverfunksjonstester

Hjerte

- pustebesvær
- svimmelhet eller besvimelse
- feber
- smerter i og tetthet av brystet
- Influensaliknende symptomer

Hormonkjertler

- ekstrem tretthet
- uregelmessig hjerterytme
- økt svetting
- endringer i humør eller atferd, slik som irritabilitet eller glemsomhet
- kuldefølelse
- svært lavt blodtrykk (besvimelse, svimmelhet, utmattelse, kvalme)
- vektendring
- hodepine

Diabetes / diabetisk ketoacidose

- føler seg mer sulten eller tørst enn vanlig
- hyppigere behov for vannlating
- vekttap
- tretthetsfølelse
- problemer med å tenke klart
- pusten lukter søtt eller fruktaktig



- kvalme eller oppkast
- magesmerter
- dyp og rask pusting

Tarm og mage

- diaré (løs avføring)
- hyppigere tarmbevegelser enn vanlig
- blod i avføring eller svart, tjæreaktig eller klebrig avføring
- sterke magesmerter eller -ømhet (buk)

Nyrer

- unormale nyrefunksjonstester
- mindre vannlating enn normalt
- blod i urin
- hevelse i anklene

Øye

- smerter i øynene
- rødhet i øynene
- følsom overfor lys
- uklart syn eller tåkesyn
- bevegelige prikker i synsfeltet
- tap av sidesyn (evnen til å se objekter i utkanten av synsfeltet)

Bukspyttkjertel

- magesmerter
- kvalme
- oppkast

Muskel

- muskelsmerter
- svakhet

Hud

- utslett eller kløe
- hudblemmer
- sår i munnen eller på andre slimhinner

Nervesystem

- hodepine eller stiv nakke
- feber
- tretthets- eller svakhetsfølelse
- frysninger
- oppkast
- forvirring
- hukommelsesproblemer eller tretthetsfølelse
- anfall (krampeanfall)
- ser eller hører ting som ikke er der (hallusinasjoner)



Infusjonsrelaterte reaksjoner

- kortpustethet eller tungpustethet
- frysninger eller skjelvninger
- utslett med klumper eller hudblommer
- rødme
- lavt blodtrykk (svimmelhet, utmattelse, kvalme)
- feber
- ryggsmarter
- magesmerter

VIKTIG

- Ikke prøv å diagnostisere eller behandle bivirkninger selv.
- Du skal alltid ha med deg dette pasientkortet, spesielt hvis du er på reise, skal på akuttmottak/legevakt eller må oppsøke en annen lege, sykepleier eller apotek.
- Informerer helsepersonell om at du behandles med serplulimab, og vis dem dette kortet.

Se preparatomtalen og pakningsvedlegget til serplulimab som er tilgjengelig på www.ema.europa.eu eller ta kontakt med Accord Healthcare AB, 169 70 Solna, Tfl: +46 8 624 0025, E-post: norway@accord-healthcare.com dersom du ønsker mer informasjon.

VIKTIG INFORMASJON TIL HELSEPERSONELL

Denne pasienten behandles med Hetronifly (serplulimab), som kan forårsake infusjonsrelaterte reaksjoner samt immunmedierte bivirkninger som kan påvirke lunger, lever, hjerte, tarmer, hormonkjertler, nyrer, bukspyttkjertel og andre organer. Tidlig diagnose og egnet behandling er vesentlig for å redusere eventuelle konsekvenser av immunmedierte bivirkninger.

Ved mistanke om immunmedierte bivirkninger skal det foretas tilstrekkelig utredning for å bekrefte etiologi eller ekskludere andre årsaker. Særegne retningslinjer for håndtering av immunmedierte bivirkninger og infusjonsrelaterte reaksjoner er tilgjengelige i preparatomtalen til serplulimab som er tilgjengelig på www.ema.europa.eu eller ta kontakt med Accord Healthcare AB, 169 70 Solna, Tlf: +46 8 624 0025, E-post: norway@accord-healthcare.com dersom du ønsker mer informasjon.

*Vurder pasienter for tegn eller symptomer på
pneumonitt, hepatitt, myokarditt, kolitt,
endokrinopati (inkludert hypotyreoidisme,*

hypertyreoidisme, tyreoiditt, binyresykdommer, hypofysesykdommer, diabetes mellitus/hyperglykemi), pankreatitt, nefritt og nyredysfunksjon, uveitt og andre immunmedierte bivirkninger, inkludert myasthenia gravis og myasthenisk syndrom, som er rapportert hos pasienter som får serplulimab.

VIKTIG KONTAKTINFORMASJON

Navn på spesialist

Tlf.nr.

Tlf.nr. etter kontortid

Mitt navn

Mitt tlf.nr.

Kontaktdetaljer i nødstilfelle (navn)

Kontaktdetaljer i nødstilfelle (tlf.nr.)
