

OPDIVO® (nivolumab)

Pasientkort

Vurdert av Legemiddelverket: november 2020
Lokalt godkjeningsnummer: ONC-NO-2300013

 Bristol Myers Squibb™

Viktig informasjon for pasienter

Ha alltid med deg dette kortet, og vis frem til alt helsepersonell at du behandles med OPDIVO® eller OPDIVO® i kombinasjon med YERVOY® (ipilimumab).



Hvis du opplever tegn eller symptomer på bivirkninger, gi beskjed til legen umiddelbart.

VIKTIG

Behandling med OPDIVO® kan øke risikoen for alvorlige eller livstruende immunrelaterte bivirkninger som kan ramme ulike deler av kroppen, for eksempel:



Bryst (hjerne og lunger): pustevansker, hoste, hvesing, brystmerter, uregelmessig hjerterytme, hjertebank (økt følelse av hjerteslagene dine).



Mage (magesekk og tarm): diaré (vandig, løs eller bløt avføring), blod eller slim i avføringen, mørk avføring, smerte eller ømhet i magen eller mageregionen



Lever: gulfarging av øyne eller huden (gulsott), smerter på høyre side av mageregionen



Nyrer: endret mengde urin og/eller hyppighet av urinering



Hormonproduserende kjertler (inkludert diabetes): hodepine, tåkesyn eller dobbeltsyn, utmattelse (fatigue), vektendringer, endringer i

oppførsel (f.eks. redusert seksualdrift, irritabilitet eller glemsomhet), overdreven tørste, økt appetitt med vekttap, svakhet, døsighet, depresjon, irritabilitet, generell uvelhet, endret mengde urin og/eller hyppighet av urinering



Hud: utslett, kløe, blemmer og/eller hudavskalling (kan være dødelig), sår, tørr hud, knuter i huden



Andre: svakhet, utmattelse (fatigue), nedsatt appetitt, kvalme, oppkast, prikking eller nummenhet i armer og bein, vanskeligheter med å gå, feber, hovne lymfeknuter, hodepine, kramper, stiv nakke, forvirring, døsighet, muskelsmerter, stivhet, mørk urin, smerter eller rødhet i øyet, tåkesyn eller andre synsproblemer.

VIKTIG

- Fortell legen din om tidligere sykdom, inkludert om du har hatt en stamcelletransplantasjon med stamceller fra donor (allogen).
- Tidlig vurdering og håndtering av bivirkninger av legen din reduserer sannsynligheten for at behandlingen med OPDIVO® eller OPDIVO® i kombinasjon med YERVOY® må stoppes midlertidig eller permanent.
- Milde tegn og symptomer kan raskt forverres hvis de ikke behandles.
- **Ikke forsøk** å behandle disse symptomene på egenhånd.
- Tegn og symptomer kan være forsinket og oppstå uker eller måneder etter din siste injeksjon.

For ytterligere informasjon, se pakningsvedlegget for OPDIVO® på www.felleskatalogen.no, eller ring Bristol Myers Squibb Medisinsk Informasjon på 23 12 06 37.

Kontaktinformasjon til min lege (som forskrev OPDIVO® eller OPDIVO® i kombinasjon med YERVOY®)

Legens navn:

.....

Telefonnummer i arbeidstiden:

.....

Telefonnummer utenfor arbeidstiden:

.....

Min kontaktinformasjon

Mitt navn:

.....

Mitt telefonnummer:

.....

Ved nødstilfelle, vennligst kontakt (navn og telefonnummer):

.....

VIKTIG informasjon til helsepersonell

- Denne pasienten er under behandling med **OPDIVO®** eller **OPDIVO® i kombinasjon med YERVOY®**.
- Immunrelaterte bivirkninger kan oppstå når som helst under behandlingen, eller måneder etter avsluttet behandling.
- Tidlig diagnose og egnet håndtering er avgjørende for å minimere livstruende komplikasjoner.
- Konsultasjon med en onkolog eller annen medisinsk spesialist kan være til hjelp ved organ-spesifikk immunrelatert bivirkning.
- Helsepersonell, se godkjent preparatomtale for OPDIVO® på www.felleskatalogen.no, www.legemiddelsok.no eller kontakt Bristol Myers Squibb Medisinsk Informasjon på 23 12 06 37 for ytterligere informasjon. Pasientkortet er også tilgjengelig for nedlasting på www.felleskatalogen.no.



Helsepersonell som behandler denne pasienten med OPDIVO® eller OPDIVO® i kombinasjon med YERVOY® skal fylle ut «Kontaktinformasjon til min lege» i dette pasientkortet.