

# Waarschuwingskaart voor patiënten

## Tecentriq® (atezolizumab)

### Let op bij gebruik van atezolizumab:

- Dit medicijn kan ernstige bijwerkingen veroorzaken in verschillende delen van uw lichaam die onmiddellijk behandeld moeten worden;
- Vroegtijdige behandeling van bijwerkingen verkleint de kans op verergering of dat de behandeling met atezolizumab tijdelijk of definitief gestopt moet worden;
- Bijwerkingen kunnen op ieder moment tijdens de behandeling of zelfs weken of maanden na de laatste toediening optreden;
- Meld iedere bijwerking of andere klachten onmiddellijk bij uw arts – ook als ze erger worden, aanhouden of niet op deze kaart beschreven staan;
- Behandel eventuele bijwerkingen niet zelf;
- Draag deze kaart altijd bij u en laat deze zien aan iedere zorgverlener die u bezoekt (bijvoorbeeld wanneer u reist of op de afdeling spoedeisende hulp).

**LONGEN:** opkomende of erger wordende hoest, kortademigheid en pijn op de borst

**LEVER:** geel worden van huid of ogen, misselijkheid, braken, bloedingen of blauwe plekken, donkere urine en buikpijn

**DARMEN:** diarree (waterige, dunne of zachte ontlasting), bloed in de ontlasting en buikpijn

**HORMOONPRODUCERENDE KLIEREN:** moeheid, hoofdpijn, gewichtsverlies, gewichtstoename, stemmingsveranderingen, haaruitval, verstopte darmen, duizeligheid, meer honger of dorst hebben, vaker plassen, veranderingen van het zicht en gevoeliger voor kou of hitte

**HERSENEN:** stijve nek, hoofdpijn, koorts, rillingen, braken, lichtgevoeligheid van de ogen, verwardheid en slaperigheid

**SPIEREN:** ontsteking van de spieren of schade aan de spieren, spierpijn en spierzwakte

**ZENUWEN:** abnormaal gevoel zoals gevoelloosheid, koud of brandend gevoel, blaas- en darmproblemen, spierzwakte in de armen en benen of het gezicht, dubbelzien, problemen met praten en kauwen, pijn, stijfheid en tintelen van de handen en voeten

**ALVLEESKLIER:** buikpijn, misselijkheid en braken

**HART:** pijn op de borst die erger wordt bij diepe ademhaling, kortademigheid, onregelmatige hartslag, verminderde inspanningstolerantie, zwelling van de enkels, benen of de buik, hoesten, vermoeidheid en flauwvallen

**NIEREN:** verandering in hoeveelheid en kleur van de urine, pijn in het bekken, opzwellen van het lichaam wat kan leiden tot nierfalen

**TOEDIENINGSREACTIES:** (reacties die optreden tijdens de toediening of binnen 1 dag na de toediening): koorts, rillingen, kortademigheid en een plotselinge roodheid van gezicht en hals

**OVERIG:** vergroting van de lever en/of milt, huiduitslag, vergroting van de lymfeklieren, problemen met ademhaling, eerder blauwe plekken krijgen

## Contactgegevens van uw behandelend arts

Naam: \_\_\_\_\_

Telefoonnummer: \_\_\_\_\_

## Contactgegevens van de patiënt

Uw naam: \_\_\_\_\_

Uw telefoonnummer: \_\_\_\_\_

Contactpersoon van de patiënt in geval van nood (ICE): \_\_\_\_\_

Telefoonnummer ICE: \_\_\_\_\_

## BELANGRIJKE informatie voor zorgverleners:

- Deze patiënt wordt behandeld met **atezolizumab**;
- Immuungemedieerde bijwerkingen kunnen op ieder moment tijdens de behandeling of maanden na beëindiging van de behandeling optreden;
- Vroege diagnose en adequate behandeling van immuungemedieerde bijwerkingen zijn essentieel om de kans op verergering of complicaties te minimaliseren;
- Bij vermoedelijke immuungemedieerde bijwerkingen moet een grondige beoordeling worden uitgevoerd om de etiologie te bevestigen of om andere oorzaken uit te sluiten. Op basis van de ernst van de bijwerking moet atezolizumab worden onderbroken en corticosteroiden worden toegediend;
- Voor atezolizumab zijn specifieke richtlijnen voor de behandeling van immuungemedieerde bijwerkingen beschikbaar. Neem contact op met de behandelend arts voor meer informatie.



Wilt u meer informatie over uw medicijn?  
Lees de bijsluiter of scan de QR-code voor het online materiaal.  
Ga met vragen over uw medicijn of bijwerkingen naar uw arts of apotheker.