

## Belangrijke contactgegevens

Naam specialist

Telefoonnummer

Telefoonnummer buiten kantoortijden

Mijn naam

Mijn telefoonnummer

Naam contactpersoon in geval van nood

Contactpersoon in geval van nood (telefoonnummer)

# Waarschuwingskaart voor de patient

## JEMPERLI (dostarlimab)

Belangrijke veiligheidsinformatie om het risico op immuungerelateerde bijwerkingen te verlagen.

Deze informatie is ook terug te vinden op <https://gskpro.com/nl-nl/risico-minimalisatie-materialen/>.

Dostarlimab kan bijwerkingen veroorzaken die soms ernstig of levensbedreigend kunnen worden en tot de dood kunnen leiden. Bijwerkingen kunnen op elk moment tijdens de behandeling optreden of nadat de behandeling afgelopen is. Misschien krijgt u op hetzelfde moment bijwerkingen in meer dan één lichaamsdeel.

Neem direct contact op met uw specialist als u een van de genoemde symptomen heeft of symptomen heeft die niet op deze kaart staan, of als symptomen erger worden. **Directe medische behandeling kan ervoor zorgen dat het probleem niet ernstiger wordt.** Uw arts kan u andere medicijnen geven voor de behandeling van uw symptomen, de volgende dosis dostarlimab overslaan of de behandeling stoppen.

Lees de bijsluiter voor meer informatie over uw medicijn.  
Ga met vragen over uw medicijn naar uw arts of apotheker.

Dit materiaal is goedgekeurd door het Nederlandse College ter Beoordeling van Geneesmiddelen ([www.cbpg-meb.nl](http://www.cbpg-meb.nl))

### BELANGRIJK

- Probeer niet zelf bijwerkingen te diagnosticeren of te behandelen.
- **Houd deze kaart altijd bij u**, ook als u reist, naar de afdeling Spoedeisende Hulp gaat of een andere arts bezoekt.
- Houd deze kaart nog minimaal 4 maanden na de laatste dosis dostarlimab bij u.
- Vertel alle zorgverleners die u bezoekt dat u wordt behandeld met dostarlimab en laat deze kaart zien.

# Bel uw oncologische zorgteam als u een of meer van deze tekenen of symptomen heeft, andere tekenen of symptomen heeft of als ze erger worden.

## Longen

- kortademigheid
- pijn op de borst
- hoest

## Darmen

- diarree
- vaker ontlasting dan normaal
- zwarte, teerachtige, kleverige ontlasting
- bloed of slijm in de ontlasting
- gevoeligheid of ernstige pijn in de buik

## Huid

- huiduitslag, jeuk, vervelling of huidzweren
- zweren in de mond, neus, keel of schaamstreek

## Hormoonklieren

- snelle hartslag
- gewichtsverlies of gewichtstoename
- verandering in het gezichtsvermogen
- meer zweten
- haarverlies
- het koud hebben
- extreme vermoeidheid
- meer honger of dorst dan normaal
- vaker moeten plassen
- verstopping (obstipatie)
- lagere stem
- duizeligheid of flauwvallen
- hoofdpijn die niet overgaat of ongewone hoofdpijn

## Nieren

- afname in de hoeveelheid urine
- zwelling van de enkels
- Bloed in de urine

## Lever

- ernstige misselijkheid of overgeven (braken)
- verlies van eetlust
- pijn aan de rechterkant van de buik (bovenbuik)
- geel worden van de huid of het oogwit
- donkere urine (thee-kleur)
- makkelijker een bloeding of blauwe plek krijgen dan normaal

## Anders

- ernstige of aanhoudende spierpijn of gewrichtspijn
- ernstige spierzwakte
- verwarring of geheugenproblemen
- epilepsie-aanval
- koorts of griepachtige symptomen
- veranderingen in stemming of gedrag
- tintelingen of geen gevoel in armen of benen
- onregelmatige hartslag
- gezwollen of koude handen of voeten
- moe gevoel

## Meld bijwerkingen bij het Nederlands Bijwerkingencentrum Lareb

▼ Dit medicijn staat onder extra toezicht. Dit zorgt ervoor dat we snel nieuwe informatie over de veiligheid van dit medicijn verkrijgen. Neem contact op met uw arts als u last krijgt van bijwerkingen. Doe dit ook bij bijwerkingen die niet in de bijsluiters staan. U kunt bijwerkingen melden via het Nederlands Bijwerkingen Centrum Lareb, website: [www.lareb.nl](http://www.lareb.nl). Door bijwerkingen te melden, helpt u ons aan meer informatie over de veiligheid van dit medicijn.

## Belangrijke informatie voor zorgverleners

Deze patiënt wordt behandeld met dostarlimab. Dit kan immuungerelateerde bijwerkingen veroorzaken die op elk moment tijdens of na de behandeling kunnen optreden. Immuungerelateerde bijwerkingen kunnen voorkomen in alle organen of weefsels en kunnen tegelijk meer dan één lichaamssysteem aantasten. Controleer patiënten op tekenen en symptomen van immuungerelateerde bijwerkingen, waaronder, maar niet beperkt tot, de bijwerkingen die op deze kaart staan. Een vroege diagnose en passende behandeling zijn van essentieel belang om de gevolgen van immuungerelateerde bijwerkingen te beperken.

Zorg bij vermoede immuungerelateerde bijwerkingen voor passende beoordeling om de etiologie te bevestigen of sluit andere oorzaken uit. Afhankelijk van de ernst van de bijwerking moet dostarlimab onderbroken of definitief gestaakt worden en moet(en) corticosteroïden of een andere passende behandeling worden toegediend.

Specifieke richtlijnen voor de behandeling van immuungerelateerde bijwerkingen staan in de Samenvatting van de productkenmerken voor dostarlimab.

Het kan nuttig zijn een oncoloog of een andere medisch specialist te raadplegen voor de behandeling van immuungerelateerde reacties.

Voor meer informatie raadpleeg de Samenvatting van de productkenmerken voor dostarlimab op [www.cbq-meb.nl](http://www.cbq-meb.nl) of bel GSK Medical Information op: 033 2081100.