

4003055B/ 167154B
PADCEV INF VIAL
NL Netherlands
270x71mm
CRD_006

Front panel

Back panel

Telefoonnummer:

Telefoonnummer na
kantooruren:

Naam van mijn
ziekenhuis:

Telefoonnummer
van mijn ziekenhuis:

PADCEV startdatum:

PADCEV™
(enfortumab vedotin)

PATIËNTKAART

4003055B

167154B



Versie 1.0:
September 2022

GLUE SPOT
TEXT FREE

- Draag deze kaart **altijd** bij u, in het bijzonder wanneer u reist of een andere arts bezoekt.
- Toon de kaart aan elke arts, apotheker of verpleegkundige, bij elke medische behandeling en bij elk bezoek aan het ziekenhuis of de kliniek.
- Neem **onmiddellijk** contact op met uw arts, als u last krijgt van bijwerkingen, in het bijzonder bijwerkingen die op deze kaart vermeld staan.

**BELANGRIJKE
VEILIGHEIDSINFORMATIE
VOOR PATIËNTEN**

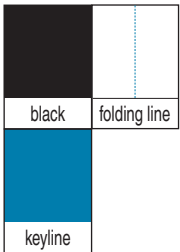
Padcev kan ernstige bijwerkingen veroorzaken, waaronder ernstige huidreacties (Stevens-Johnson-syndroom (SJS), toxische epidermale necrolyse (TEN) en andere ernstige huiduitslag, zoals symmetrisch geneesmiddelgerelateerd intertrigineus en flexuraal exantheem).

Neem **onmiddellijk** contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige als u een

of meer van de volgende klachten heeft:

- huiduitslag of jeuk die steeds erger wordt of die na de behandeling terugkeert,
- blaarvorming of vervelling,
- pijnlijke wondjes of zweren in de mond of de neus, de keel of de schaamstreek,
- koorts of griepachtige klachten,
- of gezwollen lymfeklieren.

Dit kunnen tekenen zijn van een ernstige huidreactie die kan optreden terwijl u dit



geneesmiddel krijgt, vooral tijdens de eerste paar weken van uw behandeling. Als dit gebeurt, zal uw arts u in de gaten houden en geeft hij of zij u mogelijk een geneesmiddel om uw huidandoening mee te behandelen. Uw arts kan de behandeling onderbreken of stoppen als uw huidreactie verergert. Heeft u nog vragen over uw behandeling, neem dan contact op met uw arts.

BELANGRIJKE INFORMATIE VOOR BEROEPSBEOEFENAREN IN DE GEZONDHEIDSZORG

- Deze patiënt wordt behandeld met Padcev (enfortumab vedotin), dat ernstige huidreacties kan veroorzaken, waaronder SJS en TEN (voornamelijk tijdens de eerste behandelingscyclus).
- Tot de symptomen behoren huiduitslag of jeuk die steeds erger wordt of die na de behandeling terugkeert, blaarvorming of vervelling, pijnlijke wondjes

of zweren in de mond of de neus, de keel of de schaamstreek, koorts of griepachtige klachten of gezwollen lymfeklieren.

- Koorts of griepachtige klachten kunnen het eerste teken zijn van een huidreactie. Patiënten moeten vanaf de eerste cyclus en gedurende de gehele behandeling worden gecontroleerd op huidreacties. Lokale corticosteroiden/ antihistaminica kunnen worden overwogen voor lichte tot matig ernstige huidreacties.

- Bij vermoeden van SJS of TEN of als bulleuze laesies optreden, de behandeling **onmiddellijk** onderbreken en doorverwijzen naar de gespecialiseerde zorg; histologische bevestiging is van cruciaal belang voor vroege herkenning, aangezien diagnose en interventie de prognose kunnen verbeteren.
- Indien SJS of TEN, graad 4 of recidiverende huidreacties van graad 3 optreden, de behandeling definitief stopzetten.

- Stop de behandeling bij graad 2 met koorts, verergering van graad 2 of graad 3 huidreacties tot graad ≤ 1 en hervat de behandeling met dezelfde dosis of overweeg dosisverlaging met één niveau; overweeg doorverwijzing naar de gespecialiseerde zorg. Neem voor meer informatie contact op met de oncoloog van de patiënt en raadpleeg de productinformatie voor enfortumab vedotin die beschikbaar is op <https://www.ema.europa.eu/>.

Mijn naam:

Mijn telefoonnummer:

Contactpersoon voor noodgevallen:

Telefoonnummer voor noodgevallen:

Naam van de oncoloog/oncologie-verpleegkundige:
