

# Tecentriq<sup>®</sup> (atezolizumab)

## Patiënten waarschuwingskaart

Deze kaart bevat aanbevelingen om belangrijke risico's van het geneesmiddel te beperken of te voorkomen en is beoordeeld door het College ter Beoordeling van Geneesmiddelen (CBG). Draag deze kaart altijd bij u en laat deze zien aan iedere zorgverlener die u bezoekt (bijv. wanneer u reist of op de afdeling spoedeisende hulp).

### Deze kaart bevat aanbevelingen om belangrijke risico's van het geneesmiddel te beperken of te voorkomen:

- Dit middel 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 moet worden gestaakt;
- Bijwerkingen kunnen op ieder moment tijdens de behandeling of zelfs weken of maanden na uw laatste toediening optreden;
- Meld iedere bijwerking of andere symptomen onmiddellijk bij uw arts – ook als ze erger worden, aanhouden of niet op deze kaart beschreven staan;
- Probeer deze bijwerkingen niet zelf te behandelen.
- Draag deze kaart altijd bij u en laat deze zien aan iedere zorgverlener die u bezoekt (bijv. 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, ernstige 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:** extreme moeheid, aanhoudende 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

**HART:** pijn op de borst, kortademigheid, onregelmatige hartslag, verminderde inspanningstolerantie, zich moe voelen, zwelling van de enkels of benen en flauwvallen

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

**ZENUWEN:** spierzwakte en gevoelloosheid, tintelen van de handen en voeten

**ALVLEESKLIER:** buikpijn, misselijkheid en braken

**NIEREN:** verandering in hoeveelheid en kleur van de urine, pijn in het bekken, opzwellen van het lichaam

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

## 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**;
- Immuungerelateerde bijwerkingen kunnen op ieder moment tijdens de behandeling of maanden na beëindiging van de behandeling optreden;
- Vroege diagnose en adequate behandeling van immuungerelateerde bijwerkingen zijn essentieel om de kans op verergering of complicaties te minimaliseren;
- Bij vermoedelijke immuungerelateerde 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;
- Specifieke op atezolizumab gerichte richtlijnen voor immuungerelateerde bijwerkingen zijn beschikbaar. Neem contact op met de behandelend arts voor meer informatie.

▼ 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 bijsluiter 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. Bijwerkingen kunnen ook altijd gemeld worden bij de afdeling Drug Safety & Medical Information van Roche Nederland B.V. via [woerden.drug\\_safety@roche.com](mailto:woerden.drug_safety@roche.com) of via telefoon 0348 438171.

Dit risicominimalisatiemateriaal en de bijsluiter van Tecentriq zijn beschikbaar op [www.roche.nl/tecentriq](http://www.roche.nl/tecentriq) en op [www.cbg-meb.nl](http://www.cbg-meb.nl). Voor vragen kunt u contact opnemen met de afdeling Drug Safety & Medical Information via [woerden.medinfo@roche.com](mailto:woerden.medinfo@roche.com) of via telefoon 0348 438171.