

Tecentriq® (atezolizumab)

Patiënten waarschuwingskaart

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

- 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 moet worden gestaakt;
- 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;
- Probeer deze bijwerkingen niet zelf te behandelen;
- 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

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

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

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 1 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;
- Voor atezolizumab zijn specifieke richtlijnen voor de behandeling van immuungerelateerde bijwerkingen beschikbaar. Neem contact op met de behandelend arts voor meer informatie.

Meld bijwerkingen bij het Nederlands Bijwerkingencentrum Lareb

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. Door bijwerkingen te melden helpt u ons aan meer informatie over de veiligheid van dit medicijn. Bijwerkingen kunnen ook rechtstreeks worden gemeld bij de afdeling Medische Informatie van Roche Nederland. Dit kan telefonisch op 0348 438 000 of online via go.roche.nl/bijwerkingen.

Meer informatie

Deze informatie is ook terug te vinden op roche.nl/tecentriq en via het scannen van deze QR-code:

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



Dit materiaal is goedgekeurd door het Nederlandse College ter Beoordeling van Geneesmiddelen (www.cb-g-meb.nl).