

Ghid pentru pacient

▼ LIBTAYO 350 mg concentrat pentru soluție perfuzabilă (cemiplimab)

Informații importante privind siguranța pentru a reduce la minimum complicațiile provocate de reacții adverse mediate imun.

Acest ghid pentru pacient vă va ajuta să identificați și să raportați reacțiile adverse cauzate de tratamentul cu medicamentul LIBTAYO (cemiplimab).

Informații detaliate despre acest medicament sunt disponibile pe site-ul Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România: www.anm.ro. Pentru informații suplimentare, citiți Prospectul cu informații pentru pacient sau apălați Regeneron la numărul de telefon 0800 400670, pentru solicitarea de informații medicale.

Informații importante

- Spuneți medicului dumneavoastră despre toate problemele de sănătate pe care le aveți și despre toate medicamentele pe care le luați, înainte de a vi se administra LIBTAYO.
- LIBTAYO poate provoca reacții adverse severe, care se pot agrava.
- Raportați medicului dumneavoastră toate reacțiile adverse, chiar dacă acestea nu sunt enumerate în acest ghid pentru pacient.
- Nu întârziati să raportați medicului dumneavoastră toate reacțiile adverse, chiar dacă sunteți departe de casă.
- Nu încercați să tratați singur vreuna dintre aceste reacții adverse fără a vă adresa mai întâi medicului dumneavoastră.
- Purtați cardul de avertizare a pacientului la dumneavoastră în orice moment pe parcursul tratamentului.
- Prezentați cardul de avertizare a pacientului tuturor medicilor care vă consultă, alții decât medicul care v-a prescris LIBTAYO.

▼ Acest medicament face obiectul unei monitorizări suplimentare. Acest lucru va permite identificarea rapidă de noi informații referitoare la siguranță. Puteți să fiți de ajutor raportând orice reacții adverse pe care le puteți avea.

Solicitați asistență medicală de urgență dacă aveți oricare dintre următoarele semne sau simptome sau dacă se agravează:

Probleme la nivelul pielii

- Erupție trecătoare pe piele sau mâncărime
- Apariția de vezicule pe piele
- Ulcerații la nivelul gurii sau al altor mucoase

Probleme cu plămânii (pneumonită)

- Tuse recent apărută sau agravată
- Dificultate la respirație
- Durere toracică

Probleme cu intestinele (colită)

- Diaree frecventă, adesea cu sânge sau mucus

- Tranzit intestinal accelerat
- Scaune de culoare neagră sau cu aspect de gudron
- Durere severă sau sensibilitate la nivelul stomacului (abdomenului)

Probleme cu ficatul (hepatită)

- Îngălbenirea pielii sau a albului ochilor
- Greață sau vărsături severe
- Durere în partea dreaptă a stomacului (abdomenului)
- Senzație de somnolență
- Urină închisă la culoare (culoarea ceaiului)
- Sângerare sau vânătăi care apar mai ușor decât în mod normal
- Scăderea poftei de mâncare

Probleme cu glandele care secretă hormoni

- Dureri de cap care nu trec sau dureri de cap neobișnuite
- Bătăi rapide ale inimii
- Transpirație crescută
- Senzație de frig sau de căldură mai intensă ca de obicei
- Oboseală accentuată
- Amețeli sau leșin
- Creștere în greutate sau scădere în greutate
- Senzație de foame sau sete mai intensă ca de obicei
- Căderea părului
- Constipație
- Îngroșare a vocii
- Tensiune arterială foarte mică
- Eliminarea a unei cantități de urină mai des ca de obicei
- Greață sau vărsături
- Durere de stomac (abdomen)
- Modificări ale dispoziției sau comportamentului (cum sunt scădere a apetitului sexual, iritabilitate sau pierdere de memorie)

Simptome ale diabetului zaharat de tip 1 sau ceto-acidoză diabetică

- Senzație de foame sau sete mai intensă decât de obicei
- Nevoia de a urina mai des
- Scădere în greutate
- Senzație de oboseală sau senzație de rău
- Durere de stomac
- Respirație rapidă și profundă
- Confuzie
- Somnolență neobișnuită
- Un miros dulce al respirației, un gust dulce sau metalic în gură sau un miros diferit al urinei sau al transpirației

Probleme cu rinichii (nefrită și insuficiență renală)

- Urinare mai rar ca de obicei
- Urinare cu sânge
- Glezne umflate
- Scăderea poftei de mâncare

Reacții legate de administrarea perfuziei (uneori pot fi severe sau pot pune viața în pericol)

- Frisoane

- Tremurături sau febră
- Mâncărime sau erupție trecătoare pe piele
- Înroșire sau umflare a feței
- Dificultate la respirație sau respirație șuierătoare
- Senzație de amețală sau senzație de leșin
- Dureri de spate sau de gât
- Greață
- Vărsături
- Durere abdominală

Probleme la nivelul altor regiuni ale corpului

- Probleme la nivelul sistemului nervos
 - Durere de cap sau înțepenire a gâtului
 - Febră
 - Senzație de oboseală sau slăbiciune
 - Frisoane
 - Vărsături
 - Confuzie
 - Probleme de memorie sau stare de somnolență
 - Epilepsie (convulsii)
 - Vederea sau auzirea unor lucruri care nu există în realitate (halucinații)
 - Slăbiciune musculară severă
 - Furnicături, amorțeală, slăbiciune sau durere însoțită de senzație de arsură la nivelul brațelor sau picioarelor
 - Paralizie la nivelul extremităților
- Probleme musculare și articulare
 - Durere sau umflare a articulațiilor
 - Dureri musculare, slăbiciune sau rigiditate musculară
- Probleme cu ochii
 - Modificări ale vederii
 - Durere sau înroșire a ochilor
 - Sensibilitate la lumină
- Probleme cu inima și cu circulația sângelui
 - Modificări ale bătăilor inimii, bătăi rapide ale inimii, senzație că o bătaie a inimii este absentă sau senzație de bătăi puternice ale inimii
 - Durere toracică
 - Dificultate la respirație
- Alte probleme
 - Uscăciune la nivelul multor zone ale corpului, de la gură la ochi, nas, gât și la nivelul straturilor superioare ale pielii
 - Vânătaii pe piele sau sângerări
 - Mărirea ficatului și/sau a splinei, mărirea ganglionilor limfatici

Informații importante de contact

Numele medicului _____

Numărul de telefon al medicului _____

Numele pacientului _____

Numărul de telefon al pacientului _____

Persoana de contact în caz de urgență _____

Numărul de telefon al persoanei de contact în caz de urgență _____

Apel la raportarea de reacții adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice reacții adverse nemenționate în prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct la:

Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România
Str. Aviator Sănătescu nr. 48, sector 1
București 011478- RO
Fax: +4 0213 163 497
e-mail: adr@anm.ro
Raportare online: <https://adr.anm.ro/>
Website: www.anm.ro

Totodată, reacțiile adverse suspectate se pot raporta și către Regeneron, la adresa de e-mail medical.information_global@regeneron.com sau la numărul de telefon 0800 400670.

{Regeneron | sigla MEDISON}

MEDISON și Regeneron colaborează pentru dezvoltarea și comercializarea medicamentului LIBTAYO (cemiplimab) la nivel global.

© 2024 Medison Pharma SRL și Regeneron Pharmaceuticals, Inc. Toate drepturile rezervate.