

© 2020 Bristol Myers Squibb Company.  
All rights reserved.

Granskat av Läkemedelsverket:  
Augusti 2020

Lokalt referensnummer: ONCSE2003701

Version 10.0 Augusti 2020

## Kontaktuppgifter till min läkare

(som förskrivit OPDIVO® eller OPDIVO® i kombination med YERVOY®)

Läkarens namn:

---

---

Telefonnummer arbete:

---

---

Telefonnummer efter kontorstid:

---

## Mina kontaktuppgifter

Mitt namn:

---

---

Mitt telefonnummer:

---

Kontaktinformation vid en nödsituation (namn och telefonnummer):

---

---



## VIKTIG Information för hälso- och sjukvårdspersonal

- Denna patient behandlas med **OPDIVO (nivolumab)** eller **OPDIVO i kombination med YERVOY (ipilimumab)**.
- Immunrelaterade biverkningar kan uppträda när som helst under behandlingen eller månader efter avslutad behandling.
- Tidig diagnos och lämplig behandling är avgörande för att minimera livshotande komplikationer.
- Att konsultera en specialist inom onkologi, hematologi eller lungmedicin kan vara till hjälp

vid hantering av organspecifika immunrelaterade biverkningar.

- Hälso- och sjukvårdspersonal kan hitta mer information i produktresumén för OPDIVO® som finns på [fass.se](http://fass.se) och [www.ema.europa.eu](http://www.ema.europa.eu) eller ringa Medicinsk Information på telnr: **08-585 07 304**. Patientkortet finns för nedladdning eller beställning på [www.immunonkologi.se/materialbestallning](http://www.immunonkologi.se/materialbestallning).

Hälso- och sjukvårdspersonal som behandlar patienten med OPDIVO® eller OPDIVO® i kombination med YERVOY® ska fylla i avsnittet **“Kontaktuppgifter till min läkare”** i detta Patientkort.

# OPDIVO® (nivolumab)

## Patientkort

 Bristol Myers Squibb™

## Viktig information till dig som får behandling

Bär alltid med dig detta kort för att kunna informera hälso- och sjukvårdspersonal att du är under behandling med OPDIVO eller OPDIVO i kombination med YERVOY (ipilimumab).



Om du upplever biverkningar av behandlingen eller har andra symtom, kontakta din läkare omedelbart.



### VIKTIGT

**Behandling med OPDIVO® kan öka risken för allvarliga eller livshotande immunrelaterade biverkningar som kan påverka olika delar av kroppen, till exempel:**

**BRÖSTKORG (hjärta och lungor)**  
andningssvårigheter, hosta, väsande andning, bröstsmärta, oregelbunden hjärtrytm, hjärtklappning (ökad medvetenhet om dina hjärtslag)

**MAGE (magsäck och tarmar)**  
diarré (vattnig, mjuk eller lös avföring), blod eller slem i avföringen,

mörkfärgad avföring, smärta eller ömhet i mage eller buk

### LEVER

guldfärgade ögon eller hud (gulсот), smärta på höger sida av magtrakten

### NJURAR

förändring i mängd och/eller frekvens av urin

### HORMONPRODUCERANDE KÖRTLAR (inklusive diabetes)

huvudvärk, dimsyn eller dubbelseende, utmattning (trötthet), vikt-förändring, beteendeförändringar (t.ex. minskad sexlust, irritation eller glömska), överdriven törst, ökad aptit med viktförlust, svaghet, dåsighet, depression, irritation, allmän sjukdomskänsla, förändring i mängd och/eller frekvens av urin

### HUD

utslag, klåda, blåsor och/eller hudfjällning (potentiellt livshotande), sår, torr hud, hudknutor

### ÖVRIGT

svaghet, utmattning (trötthet), minskad aptit, illamående, kräkning, stickningar eller domningar i armar och ben, svårigheter att gå, feber, svullna lymfkörtlar, huvudvärk, krampanfall, nackstelhet, förvirring, dåsighet, muskelsmärta, stelhet, mörk urin, smärta eller rodnad i ögat, dimsyn eller andra synproblem



### VIKTIGT

- Berätta för din läkare om tidigare medicinska tillstånd, inklusive om du genomgått stamcellstransplantation med donatorstamceller (allogen stamcellstransplantation).
- Tidig bedömning och hantering av biverkningar, av din läkare, minskar risken för att behandlingen med OPDIVO (nivolumab) eller OPDIVO i kombination med YERVOY (ipilimumab) måste stoppas tillfälligt eller permanent.

- Symtom som tycks vara milda kan snabbt förvärras om de inte behandlas.
- Försök **INTE** att behandla dessa symtom på egen hand.
- Tecken och symtom kan ibland uppträda sent, det vill säga veckor eller månader efter din sista dos.

---

För mer information, se OPDIVO bipacksedel som medföljer förpackningen samt finns på [fass.se](https://www.fass.se) och [www.ema.europa.eu](https://www.ema.europa.eu) eller ring Medicinsk Information på telnr: **08-585 07 304**