

## Informazioni di contatto importanti

Nome dello specialista

Numero di telefono

Numero di telefono da contattare fuori dall'orario di lavoro

Nome del paziente

Numero di telefono del paziente

Nome della persona da contattare in caso di emergenza

Numero di telefono da contattare in caso di emergenza

NP-IT-DST-CRD-210001 xxxx 2021



Medicinale sottoposto a monitoraggio aggiuntivo. Ciò permetterà la rapida identificazione di nuove informazioni sulla sicurezza. Lei può contribuire segnalando qualsiasi effetto collaterale riscontrato durante l'assunzione di questo medicinale. Vedere il sito (<https://www.aifa.gov.it/content/segnalazioni-reazioni-avverse>) per le informazioni su come segnalare gli effetti indesiderati.

## Scheda paziente ▼

**JEMPERLI (dostarlimab)**

### Informazioni di sicurezza importanti per ridurre il rischio di effetti indesiderati immuno-correlati

JEMPERLI può avere effetti indesiderati gravi, che possono a volte diventare potenzialmente pericolosi per la vita e portare alla morte. Gli effetti indesiderati possono verificarsi in qualsiasi momento durante il trattamento o dopo la conclusione del trattamento. È possibile che si sviluppino effetti indesiderati che coinvolgono più distretti corporei contemporaneamente.

Contatti immediatamente il suo medico specialista di riferimento se si accorge di avere uno o più sintomi tra quelli elencati di seguito o qualsiasi altro sintomo non elencato in questa scheda, o in caso di peggioramento di un sintomo che aveva già. **Un trattamento medico tempestivo può evitare che il problema diventi più grave.** Il medico potrebbe fornirle altri farmaci per trattare i sintomi, sospendere la dose successiva di JEMPERLI o interrompere il trattamento.

Per ulteriori informazioni consulti il foglio illustrativo oppure contatti la **MEDICAL INFORMATION** di GSK:

tel: 045 7748005

e-mail: [medicalinformation@gsk.com](mailto:medicalinformation@gsk.com)

#### IMPORTANTE

- Non cerchi di diagnosticare o di trattare autonomamente gli effetti indesiderati
- **Porti sempre con sé questa scheda**, anche quando viaggia, quando fa una visita da un altro medico o se si reca al Pronto Soccorso
- Porti con sé questa scheda per almeno 4 mesi dopo l'ultima dose di JEMPERLI
- Comunichi di essere in trattamento con JEMPERLI e mostri questa scheda a tutti i professionisti sanitari che si occupano di lei

**Chiami il team oncologico di riferimento se presenta uno di questi segni o sintomi, altri o in caso di peggioramento di sintomi preesistenti.**

#### **Polmoni**

- Respiro affannoso
- Dolore toracico
- Comparsa o peggioramento della tosse

#### **Intestino**

- Diarrea o evacuazioni più frequenti
- Feci nere, catramose, appiccicose; muco o sangue nelle feci
- Forte dolore o dolorabilità nella regione addominale
- Nausea o vomito

#### **Fegato**

- Nausea o vomito
- Inappetenza
- Dolore sul lato destro dell'addome
- Ingiallimento della pelle o della parte bianca dell'occhio
- Urine scure
- Sanguinamento o formazione di lividi con maggiore facilità

#### **Ghiandole ormonali**

- Battito cardiaco accelerato
- Perdita o aumento di peso
- Aumento della sudorazione
- Perdita di capelli
- Sensazione di freddo
- Stipsi
- Dolore addominale
- Voce più profonda
- Dolori muscolari
- Capogiri o svenimento
- Mal di testa persistente o insolito

#### **Reni**

- Alterazione della quantità o del colore delle urine
- Gonfiore delle caviglie
- Inappetenza
- Sangue nelle urine

#### **Pelle**

- Eruzione cutanea, prurito, desquamazione o ulcere cutanee
- Ulcere nella bocca, nel naso, nella gola o nell'area genitale

#### **Occhi**

- Cambiamenti della vista

#### **Altri organi**

- Dolori muscolari o articolari intensi o persistenti
- Forte debolezza muscolare
- Mani o piedi gonfi o freddi

Questi non sono i soli effetti indesiderati con JEMPERLI.

## **Informazioni importanti per i professionisti sanitari**

### **Questo paziente è in corso di trattamento con JEMPERLI**

JEMPERLI può causare reazioni avverse immuno-correlate che possono comparire in qualsiasi momento durante il trattamento o dopo la conclusione dello stesso.

Le reazioni avverse immuno-correlate possono interessare qualsiasi organo o tessuto e coinvolgere più di un apparato/sistema contemporaneamente. Valutare i pazienti per rilevare eventuali segni e sintomi di reazioni avverse immuno-correlate, inclusi, a titolo non esaustivo, quelli elencati in questa scheda. La diagnosi tempestiva e il trattamento appropriato sono fondamentali per minimizzare le eventuali conseguenze delle reazioni avverse immuno-correlate.

In caso di sospette reazioni avverse immuno-correlate, eseguire una valutazione adeguata per confermare l'eziologia ed escludere altre possibili cause. In base alla gravità della reazione avversa, JEMPERLI deve essere sospeso o interrotto in modo permanente, procedendo alla somministrazione di una terapia a base di corticosteroidi o di un'altra terapia appropriata.

Linee guide specifiche per la gestione di effetti avversi immunocorrelati sono disponibili nel Riassunto delle Caratteristiche del Prodotto di JEMPERLI. Può essere utile consultare un medico oncologo o un altro specialista per la gestione delle reazioni avverse immuno-correlate.

Il presente materiale educativo è fornito da GSK ad Operatori Sanitari in ottemperanza a precisi obblighi (ex art. 33, co. 1, D.Lgs 219/06) attinenti ad un impiego sicuro e controllato del farmaco, richiesti da AIFA/EMA, nell'ambito del Risk Management Plan (RMP) autorizzato. Gli Operatori Sanitari sono tenuti ad utilizzarlo con i pazienti interessati, fornendo loro tutte le necessarie istruzioni. Materiale GSK depositato presso AIFA -Ufficio Misure di Gestione del Rischio, in data 13/05/2021 ed autorizzato in data .....

**Per i professionisti sanitari: Contatti la MEDICAL INFORMATION di GSK  
tel: 045 7748005  
e-mail: [medicalinformation@gsk.com](mailto:medicalinformation@gsk.com)**