

KEYTRUDA® (pembrolizumab)

TARJETA DE INFORMACIÓN PARA EL PACIENTE

Esta tarjeta contiene información importante de seguridad que usted debe tener en cuenta. Lleve esta tarjeta con usted en todo momento y muéstresela a cualquier profesional sanitario que participe en su tratamiento, no sólo al médico especialista que se lo ha prescrito.

Información sobre prevención de riesgos acordada con la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS). Septiembre 2022

Disponible en la página web de la AEMPS www.aemps.gob.es

KEYTRUDA contiene el principio activo pembrolizumab, que es un anticuerpo monoclonal que actúa ayudando a su sistema inmunitario a combatir su cáncer.

Informe a su médico de todas las enfermedades que padece antes de que éste inicie su tratamiento.

Keytruda, como todos los medicamentos, puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran. Algunos efectos adversos pueden ser graves y pueden llegar a provocar la muerte. Estos efectos adversos se pueden producir en cualquier momento durante el tratamiento o incluso una vez finalizado. Puede tener más de un efecto adverso al mismo tiempo.

Informe a su médico inmediatamente si tiene cualquier signo/síntoma, incluso aquellos que no aparecen listados a continuación. Su médico puede darle otros medicamentos para prevenir complicaciones más graves y controlar sus síntomas. Su médico podrá retrasar la dosis siguiente de Keytruda o interrumpir el tratamiento en caso necesario.

Pulmones	• Dificultad para respirar. • Dolor en el pecho. • Tos.
Intestino	• Diarrea o más movimientos de lo habitual en el intestino. • Heces negras, alquitranadas, pegajosas o heces con sangre o moco. • Dolor o hipersensibilidad intensa en el estómago. • Náuseas o vómitos.
Hígado	• Náuseas o vómitos. • Sensación de menos hambre. • Dolor en la parte derecha del estómago. • Coloración amarilla de la piel o de la parte blanca de los ojos. • Orina oscura. • Sangrado o formación de moretones con más facilidad de lo habitual.
Riñones	• Cambios en la cantidad o el color de la orina.

Lea esta tarjeta de información junto con el prospecto del medicamento. Ambos documentos se encuentran disponibles en el Centro de Información online de Medicamentos de la AEMPS (CIMA): <https://cima.aemps.es>

Glándulas hormonales	• Latido rápido del corazón. • Pérdida o aumento de peso. • Aumento de la sudoración. • Pérdida de pelo. • Sensación de frío. • Estreñimiento. • Voz más grave. • Dolores musculares. • Mareos o desmayos. • Dolores de cabeza que no se van o dolor de cabeza inusual.
Diabetes tipo 1, incluida cetoacidosis diabética	• Sensación de más hambre o sed de lo normal. • Necesidad de orinar con más frecuencia. • Pérdida de peso. • Sensación de cansancio o sensación de malestar. • Dolor de estómago. • Respiración profunda y rápida. • Confusión. • Tendencia inusual al sueño. • Aliento con olor dulce o afrutado. • Sabor dulce o metálico en su boca. • Un olor diferente en su orina o en su sudor.

IMPORTANTE

- No intente tratar los posibles efectos adversos usted mismo.
- No interrumpa su tratamiento con Keytruda a no ser que lo haya hablado con su médico.
- **Lleve siempre consigo esta tarjeta**, especialmente cuando viaje, siempre que vaya a urgencias o cuando deba ver a otro profesional sanitario.
- **Muestre esta tarjeta a cualquier profesional sanitario que le atienda.**

Si experimenta cualquier tipo de efecto adverso, consulte a su médico, farmacéutico o enfermero, incluso si se trata de posibles efectos adversos que no aparecen en el prospecto. También puede comunicarlos directamente a través del Sistema Español de Farmacovigilancia de medicamentos de Uso Humano: <https://www.notificaRAM.es>

Información importante de contacto

Nombre del médico prescriptor de Keytruda

Teléfono de la consulta

Teléfono particular

Mi nombre

Mi teléfono

Contacto de emergencia (Nombre y teléfono)

Información importante para profesionales sanitarios

Este paciente está siendo tratado con **Keytruda (pembrolizumab)**, el cual puede producir reacciones adversas inmunomediadas. Estas reacciones adversas pueden aparecer en cualquier momento durante el tratamiento o incluso una vez finalizado. Evalúe a los pacientes en cuanto a signos y síntomas asociados a reacciones adversas inmunomediadas. El diagnóstico precoz y un tratamiento adecuado son esenciales para minimizar las posibles consecuencias de las reacciones adversas inmunomediadas.

El asesoramiento de un oncólogo u otro especialista puede ser útil para el tratamiento de las reacciones adversas inmunomediadas órgano-específicas.

Para obtener más información sobre pembrolizumab, puede consultar su Ficha Técnica disponible en <https://cima.aemps.es>. También puede contactar con MSD, departamento de información médica en el 913210600.

Notificación de sospechas de reacciones adversas

Se recuerda la importancia de notificar las sospechas de reacciones adversas a través del [Centro Autonómico de Farmacovigilancia](https://www.notificaRAM.es) correspondiente o del formulario electrónico disponible en <https://www.notificaRAM.es>