

Cher confrère,

Votre patient(e), _____ (nom)
est actuellement sous l'immunothérapie suivante _____
(nom du médicament), pour le traitement de _____
(diagnostic)

Je souhaite attirer votre attention sur le fait que l'immunothérapie peut accroître le risque de développer des effets secondaires d'origine immunologique tels que:

- ✓ pneumonite
- ✓ colite
- ✓ hépatite
- ✓ néphrite
- ✓ endocrinopathie: hypophysite, dysfonctionnement de la thyroïde, diabète, insuffisance de la glande surrénale
- ✓ rash cutané

Ainsi que d'autres effets secondaires de type immunologique également, pouvant affecter les sphères neurologique, hématologique, ophtalmologique, ...

La gestion de ces effets secondaires nécessite des soins particuliers, car ceux-ci peuvent endommager les organes et mettre la vie du patient en danger.

Une coordination avec l'équipe soignante ayant prescrit cette thérapie est donc absolument nécessaire.

Pour de plus amples informations ou en cas d'apparition de symptômes pouvant être liés à l'inflammation d'un organe, veuillez contacter immédiatement:



À qui s'adresser pour signaler des effets indésirables survenant lors de l'utilisation d'un médicament?

Les professionnels de la santé sont invités à notifier les effets indésirables liés à l'utilisation d'OPDIVO® au Centre Belge de pharmacovigilance pour les médicaments à usage Humain (CBPH) de l'AFMPS. La notification peut se faire en ligne via www.fichejaune.be ou à l'aide de la « fiche jaune papier » disponible via le Répertoire Commenté des Médicaments et trois fois par an via les Folia Pharmacotherapeutica. La fiche jaune peut être envoyée par la poste à l'adresse AFMPS - CBPH – Eurostation II – place Victor Horta 40/40 - 1060 Bruxelles, par fax au numéro 02/524.80.01, ou encore par e-mail à : adversedrugreactions@afmps.be.

Le texte complet et actualisé du RCP est disponible sur le site web www.afmps.be, rubrique « notices ».

