

COORDONNÉES DE MON ONCOLOGUE

Nom de mon oncologue

Téléphone de mon oncologue

MES INFORMATIONS

Nom et numéro de téléphone

Contact en cas d'urgence
(nom et téléphone)



© 2025 Bristol-Myers Squibb. Tous droits réservés. 731-FR-2500009 - NP- Mai 2025

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, pharmacien ou infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans la notice d'information.

Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le portail de signalement des événements sanitaires indésirables du ministère chargé de la santé <https://signalement.social-sante.gouv.fr>.

Pour plus d'information, consulter la rubrique « Déclarer un effet indésirable » sur le site Internet de l'ANSM : <http://ansm.sante.fr>.

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

Pour plus d'informations, consultez la notice d'utilisation de Ipilimumab

D'autres informations destinées au patient sont disponibles sur la **base de données publique des médicaments** (www.base-donnees-publique.medicaments.gouv.fr) ou sur le site de l'**Agence européenne du médicament** (www.ema.europa.eu).

Vous pouvez également contacter le service d'information médicale de Bristol Myers Squibb :
Tél. : 01 58 83 84 96 - Fax : 01 58 83 66 98 - e-mail : infomed@bms.com



Informations IMPORTANTES pour les professionnels de santé

- Ce patient est traité avec Ipilimumab en monothérapie.
- Des effets indésirables d'origine immunologique peuvent survenir à tout moment au cours du traitement, ou plusieurs mois après son arrêt.
- Un diagnostic précoce et une prise en charge appropriée de ces symptômes sont indispensables afin de réduire les complications menaçant le pronostic vital.
- Une consultation avec un oncologue ou un autre spécialiste peut faciliter la prise en charge des effets indésirables d'origine immunologique spécifiques à un organe.
- Les professionnels de santé doivent se référer au Résumé des Caractéristiques du Produit (RCP) de Ipilimumab.

**Le professionnel de santé ayant prescrit
Ipilimumab à son patient doit compléter la
section "Coordonnées de mon oncologue"
de cette Carte Patient.**

YERVOY®
(ipilimumab)
solution à diluer pour perfusion

Carte Patient

Ce document est diffusé sous l'autorité de l'Agence Nationale de
Sécurité des Médicaments (ANSM)

Version 12 (Mai 2025)

Informations IMPORTANTES pour les patients

Veillez conserver cette carte avec vous de façon permanente afin d'informer les professionnels de santé que vous recevez un traitement par Ipilimumab en monothérapie. Présentez-la à tous les professionnels de santé que vous serez amené à consulter



Contactez votre médecin sans tarder si vous présentez l'un des signes ou symptômes suivants ou tous autres symptômes



IMPORTANT

- Ipilimumab peut être à l'origine d'effets indésirables graves touchant différentes parties du corps et qui doivent être pris en charge immédiatement, quelle que soit leur sévérité, pour éviter leur aggravation.
- Informez votre médecin de vos antécédents médicaux.
- Une prise en charge précoce des effets indésirables réduit la probabilité de suspendre ou d'arrêter définitivement votre traitement par Ipilimumab.
- Ces signes et symptômes peuvent sembler bénins mais peuvent rapidement s'aggraver s'ils ne sont pas traités.
- N'ESSAYEZ PAS de traiter vous-même vos symptômes.
- Les signes et symptômes peuvent apparaître de manière retardée, de quelques semaines à quelques mois après la dernière perfusion.

Pour une information complète sur le produit, veuillez lire attentivement la notice de Ipilimumab

Possibles effets indésirables



Intestin
et
estomac

Diarrhée (selles liquides, molles ou souples), sang dans les selles ou assombrissement de la couleur des selles, accélération du transit intestinal (nombre d'émissions de selles augmenté par rapport à d'habitude), douleur ou sensibilité au niveau de l'estomac ou de l'abdomen, nausées ou vomissements



Yeux

Rougeur des yeux, douleur oculaire, troubles de la vision ou vision double ou floue



Glandes
hormo-
nales

Fréquence cardiaque augmentée, transpiration augmentée, variation du poids, perte ou affinement des cheveux, constipation, fièvre, sensation de fatigue, maux de tête, sensation vertigineuse ou évanouissement, soif ou faim excessive, variation de la quantité ou de la fréquence des mictions, changements de comportement (par exemple : diminution de la libido, une irritabilité ou une perte de mémoire).



Foie

Coloration jaune du blanc des yeux ou de la peau (jaunisse), douleur au niveau du côté droit de l'estomac, urines foncées, saignements.

Possibles effets indésirables



Poumon

Essoufflement, toux ou douleur thoracique



Système
nerveux

Faiblesse musculaire, engourdissement ou fourmillement des jambes, des bras ou du visage, étourdissements, perte de conscience ou difficulté à se réveiller



Peau

Éruption cutanée avec ou sans démangeaisons, peau sèche, ampoules et/ou desquamation de la peau, plaies dans la bouche (aphtes), gonflement du visage ou des ganglions lymphatiques

Autres effets indésirables importants :

Réactions sévères liées à la perfusion du médicament :

- Des réactions liées à la perfusion de ipilimumab peuvent survenir, habituellement pendant ou dans les 24h après l'administration du traitement.
- Prévenez immédiatement votre médecin ou votre infirmier/ère si vous développez ces symptômes pendant la perfusion de ipilimumab : frissons ou tremblements ; démangeaisons ou éruptions cutanées ; rougeurs du visage ou du cou ; difficultés à respirer ; vertiges ; fièvre et sensation d'évanouissements, bouffées de chaleur.