

Patientkort

Alunbrig® (brigatinib)

Viktigt

Detta patientkort innehåller viktig säkerhetsinformation som du måste vara medveten om när du använder Alunbrig®.

- Bär alltid detta kort med dig medan du får behandling med Alunbrig® och en månad efter din senaste behandling med Alunbrig®.
- Visa detta kort för läkare eller annan sjukvårdspersonal som du träffar.
- Anteckna information om din behandling med Alunbrig® på sista sidan av detta kort.

Alla eventuella biverkningar anges inte på detta kort.

- Läs din Alunbrig® bipacksedel eller tala med din läkare för mer information om biverkningar.

▼ Detta läkemedel är föremål för utökad övervakning.

Viktig information till patienter

Du har ordinerats Alunbrig® för att bromsa tillväxten och spridningen av din lungcancer.

När du tar Alunbrig® kan du få lung- eller andningsproblem.

- Några av symtomen kan likna de som orsakas av din lungcancer eller av andra eventuella lungsjukdomar du kan ha.
- Några av dessa är allvarliga och kommer att behöva omedelbar behandling.
- Dessa biverkningar är mer troliga under de första 7 dagarna efter att du har börjat behandlas med Alunbrig®.

Tala omedelbart om för din läkare om du får något av följande symtom eller om något av dessa symtom kvarstår eller förvärras:

- andningssvårigheter
- andnöd
- smärta i bröstet
- hosta
- feber

Om du får några av symtomen ovan eller några andra symtom, tala omedelbart med din läkare.

Information till hälso- och sjukvårdspersonal

Denna patient behandlas med Alunbrig® för behandling av framskridet stadium av icke-småcellig lungcancer.

- Alunbrig® är associerat med förekomsten av allvarliga lungbiverkningar som interstitiell lungsjukdom och pneumonit.
- Dessa lungbiverkningar kan inträffa tidigt, ofta inom de första 7 dagarna av behandlingen.
- Symtom på dessa lungbiverkningar kan förväxlas med symtom på patientens underliggande lungsjukdom inklusive lungcancer.
- Om patienten upplever några lungsymtom, kontakta genast den läkare som ordinerat Alunbrig® för att vara säker på att rätt åtgärd med Alunbrig® vidtas.

Kontakta patientens förskrivande läkare av Alunbrig® för mer information (detaljer i detta patientkort).

Se även Alunbrig® produktresumé för mer information.

Rapportering av biverkningar

Hälso- och sjukvårdspersonal uppmanas att rapportera varje misstänkt biverkning till:
Webbplats: www.fimea.fi
Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea
Biverkningsregistret, PB 55, 00034 FIMEA



Information till dig och hälso- och sjukvårdspersonal som är involverade i din vård eller behandling.

Ditt namn:

.....
Läkarens namn (som förskriver Alunbrig®):

.....
Läkarens telefonnummer:

.....
Datum för din första behandling med Alunbrig®:

.....
Datum för din sista (avslutade) behandling med Alunbrig®:

.....
I händelse av en nödsituation, vänligen kontakta (dvs namn på närstående):

.....
Kontaktinformation:
Takeda Oy
Tel: 020 746 5000
E-mail: infoposti@takeda.com

Version 1.0 - Godkänt av Fimea den 13.11.2018

