

Potilaskortti

Alunbrig® (brigatinibi)

Tärkeää

Tämä potilaskortti sisältää tärkeää turvallisuuteen liittyvää tietoa, joka sinun on huomioitava saadessasi Alunbrig®-hoitoa.

- Pidä tämä potilaskortti mukana koko sen ajan, kun saat Alunbrig®-hoitoa sekä yhden kuukauden ajan viimeisen Alunbrig®-annoksesi jälkeen.
- Näytä kortti kaikille lääkäreille ja terveydenhuollon ammattilaisille, joita tapaavat hoitosi aikana.
- Kirjaa kaikki Alunbrig®-hoitoosi liittyvät tiedot tämän kortin kääntöpuolelle.

Tässä kortissa ei luetella kaikkia mahdollisia haittavaikutuksia.

Saadaksesi lisätietoja haittavaikutuksista, lue Alunbrig®-valmisteen pakkausseloste tai keskustele asiasta lääkärin kanssa.

▼ Tähän lääkkeeseen kohdistuu lisäseuranta.

Tärkeää tietoa potilaille

Sinulle määrätyn Alunbrig®-hoidon tarkoituksena on hidastaa keuhkosyöpäsi kasvua ja leviämistä.

Saatat saada keuhkoihin liittyviä oireita tai hengitysvaikeuksia, kun käytät Alunbrig®-valmistetta.

- Jotkin oireet voivat olla samankaltaisia kuin keuhkosyövän tai muiden mahdollisten keuhkosairauksien aiheuttamat oireet.
- Tietty oireet voivat olla vakavia, ja ne saattavat vaatia välitöntä lääkärin hoitoa.
- Näiden haittavaikutusten ilmaantuminen on todennäköisintä ensimmäisten 7 päivän aikana Alunbrig®-hoidon aloittamisesta.

Kerro heti lääkärille, jos saat seuraavia oireita, tai jos jokin näistä oireista pitkittyy tai pahenee:

- hengitysvaikeudet
- hengästyneisyys
- rintakivut
- yskä
- kuume

Jos saat mitään edellä mainituista oireista tai muita oireita, keskustele heti asiasta lääkärisi kanssa.

Tiedot terveydenhuollon ammattilaisille

Tämä potilas saa Alunbrig®-hoitoa edenneen, ei-pienisoluisen keuhkosyövän hoitoon.

- Alunbrig®-hoidon yhteydessä voi ilmetä vakavia keuhkoihin liittyviä haittavaikutuksia, kuten interstitiaalista keuhkosairautta ja pneumoniittia.
- Nämä keuhkoreaktiot voivat ilmaantua jo varhain, usein jo hoidon ensimmäisten 7 päivän aikana.
- Näiden keuhkoreaktioiden oireet voivat sekoittaa potilaan taustalla olevan keuhkosairauden tai keuhkosyövän oireisiin.
- Jos potilaalla on keuhkoihin liittyviä oireita, ota välittömästi yhteys Alunbrig®-lääkettä määränneeseen lääkäriin, jotta varmistetaan oikea Alunbrig®-lääkitys.

Ota yhteys Alunbrig®-lääkettä määränneeseen lääkäriin lisätietoja varten (yhteystiedot tässä potilaskortissa).

Lue lisäksi Alunbrig®-lääkkeen valmisteyhteen-veto, josta löytyy lisätietoa.

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Terveydenhuollon ammattilaisia pyydetään ilmoittamaan kaikista epäillyistä haittavaikutuksista seuraavalle taholle:
www-sivusto: www.fimea.fi
Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea, Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri, PL 55, 00034 FIMEA



Tietoa sinulle ja hoitoosi tai lääkitykseesi osallistuville terveydenhuollon ammattilaisille.

Nimesi:

Lääkärisi nimi (lääkäri, joka määräsi sinulle Alunbrig®-valmisteen):

Lääkärin puhelinnumero:

Päivämäärä, jolloin otit ensimmäisen Alunbrig®-annoksesi:

Päivämäärä, jolloin otit viimeisen Alunbrig®-annoksesi (jos et enää saa Alunbrig®-hoitoa):

Hätätilanteessa pyydetään ottamaan yhteys seuraavaan henkilöön (eli lähiomaisen nimi):

Yhteystiedot:
Takeda Oy
Puh.: 020 746 5000
Sähköposti: infoposti@takeda.com



Versio 1.0 – Fimean hyväksymispäivämäärä: 13.11.2018