



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.: 0800 774 051

Sähköposti: medinfoEMEA@takeda.com



Alunbrig®

(brigatinibi)

Potilaskortti

Tärkeää

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

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

Tässä kortissa ei luetella kaikkia mahdollisia haittavaikutuksia.

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

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.

- Jotkut oireet voivat olla samankaltaisia kuin keuhkosyövän tai muiden mahdollisten keuhkosairauksien aiheuttamat oireet.
- Tietyt 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 pitkitty 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®-valmistetta määränneeseen lääkäriin, jotta varmistetaan oikeat toimet Alunbrig®-lääkityksen suhteen.

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

Lue lisäksi Alunbrig®-valmisteen valmisteyhteenveto, josta löytyy lisätietoa.

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Terveydenhuollon ammattilaisia pyydetään ilmoittamaan kaikista epäilyistä haittavaikutuksista Takedalle tai Fimealle: AE.FIN@takeda.com tai www.sivusto: www.fimea.fi
Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea
Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri, PL 55, 00034 FIMEA