



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

Ditt namn:

---

Läkarens namn (som ordinerar Alunbrig®):

---

Läkarens telefonnummer:

---

Datum för din första behandling med Alunbrig®:

---

Datum för din sista behandling med Alunbrig®  
(om du inte längre behandlas med Alunbrig®):

---

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

---

Kontaktinformation:

Takeda Oy

Tel: 0800 774 051

E-mail: medinfoEMEA@takeda.com



# Alunbrig®

(brigatinib)

## Patientkort

### 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 sista behandling med Alunbrig®.
- Visa detta kort för alla läkare eller annan hälso- och sjukvårdspersonal som du träffar.
- Anteckna all information om din behandling med Alunbrig® på baksidan av detta kort.

### Alla eventuella biverkningar anges inte på detta kort.

- Läs bipacksedeln som hör till Alunbrig® eller tala med din läkare för mer information om biverkningar.

## 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 något av symtomen ovan eller något annat 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® kan vara 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 lungsymtom, kontakta genast den läkare som ordinerat Alunbrig® för att vara säker på att rätt åtgärd med Alunbrig® vidtas.

### **Kontakta patientens ordinerande läkare av Alunbrig® för mer information (kontaktuppgifter i detta patientkort).**

Se även Alunbrig® produktresumé för mer information.

#### **Rapportering av biverkningar**

Hälso- och sjukvårdspersonal uppmanas att rapportera varje misstänkt biverkning till Takeda eller Fimea: AE.FIN@takeda.com eller webbplats: [www.fimea.fi](http://www.fimea.fi)  
Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea  
Biverkningsregistret, PB 55, 00034 FIMEA