

Alunbrig[®] ▼

(brigatinib)

KARTA PACIENTA

Dôležité

Táto informačná karta obsahuje dôležité informácie týkajúce sa bezpečnosti, ktoré by ste mali vedieť keď užívate liek Alunbrig[®].

- Počas liečby lieku Alunbrig[®] a po dobu jedného mesiaca po ukončení liečby majte túto kartu stále pri sebe.
- Ukážte túto kartu všetkým lekárom alebo zdravotníckym pracovníkom, ktorých navštívite.
- Zaznamenajte si informácie o vašej liečbe liekom Alunbrig[®] na zadnej strane tejto karty

Na tejto karte nie sú uvedené všetky možné vedľajšie účinky

- Pre ďalšie informácie o vedľajších účinkoch si, prosím, prečítajte príbalovú informáciu pre liek Alunbrig[®] alebo sa obráťte na svojho lekára.



Tento liek podlieha ďalšiemu sledovaniu. To umožní rýchle získanie nových informácií o bezpečnosti. Žiadame zdravotníckych pracovníkov, aby hlásili akékoľvek podozrenie na nežiaduce účinky. Podrobnosti o hlásení nežiaducich účinkov pozri bod 4.8 Súhrnu charakteristických vlastností lieku..

Dôležité informácie pre pacientov

Liek Alunbrig® vám bol podaný, aby sa spomalil rast a šírenie rakoviny pľúc.

Pri užívaní lieku Alunbrig® sa môžu objaviť problémy s pľúcami alebo dýchaním.

- Niektoré príznaky môžu byť podobné rakovine pľúc alebo iným pľúcnym ochoreniam.
- Niektoré z nich môžu byť závažné a budú vyžadovať okamžité lekárske ošetrovanie.
- Tieto vedľajšie účinky sú pravdepodobnejšie počas prvých 7 dní po začatí liečby liekom Alunbrig®.

Pokiaľ sa u vás objaví niektorý z nasledujúcich príznakov alebo pokiaľ niektorý z týchto príznakov pretrváva alebo sa zhoršuje, vyhľadajte okamžite svojho lekára:

- Dýchacie ťažkosti
- Dýchavica (dušnosť)
- Bolesť na hrudi
- Kašeľ
- Vysoká teplota (horúčka)

Informácie pre zdravotníckych pracovníkov

Tento pacient sa lieči liekom Alunbrig®, ktorý je určený na liečbu pokročilého nemalobunkového karcinómu pľúc.

- Alunbrig® je spojený s výskytom závažných pľúcnych nežiadúcich účinkov, ako je intersticiálne pľúcne ochorenie a pneumonitída.
- Tieto pľúcne reakcie sa môžu objaviť skoro, často behom prvých 7 dní liečby.
- Príznaky týchto pľúcnych reakcií môžu byť zamieňané s príznakmi pľúcneho ochorenia pacienta, vrátane rakoviny pľúc.
- V prípade, že sa u pacienta vyskytnú akékoľvek pľúcne príznaky, kontaktujte lekára, ktorý predpísal liek Alunbrig®, aby ste sa uistili o správnom postupe liečby týmto liekom.

Pre viac informácií kontaktujte predpisujúceho lekára (detail v tejto karte).

Ďalšie informácie získate taktiež v súhrne charakteristických vlastností lieku Alunbrig®.

Nahlásenie nežiaducich účinkov

Hlásenie podozrení na nežiaduce reakcie po registrácii lieku je dôležité. Umožňuje priebežné monitorovanie pomeru prínosu a rizika lieku. Od zdravotníckych pracovníkov sa vyžaduje, aby hlásili akékoľvek podozrenia na nežiaduce reakcie na Štátny ústav pre kontrolu liečiv, Sekcia klinického skúšania liekov a farmakovigilancie, Kvetná ul. 11, SK-825 08 Bratislava 26, Tel: + 421 2 507 01 206, Fax: + 421 2 507 01 237, e-mail: neziaduce.ucinky@sukl.sk. Tlačivo na hlásenie nežiaduceho účinku je na webovej stránke www.sukl.sk v časti Lieky/Bezpečnosť liečiv. Formulár na elektronické podávanie hlásení: <https://portal.sukl.sk/eskadra/>, alebo priamo zástupcovi držiteľa registrácie lieku na adresu Takeda Pharmaceuticals Slovakia s.r.o, Plynárenská 7/B, 82109 Bratislava, email: DSO-SK@takeda.com, tel. číslo (24/7): +421 905 855799.



Informácie pre vás a zdravotníckych pracovníkov, ktorí sa podieľajú na vašej liečbe

Meno pacienta:

Meno lekára:
(ktorý predpísal liek Alunbrig®)

Telefón a email lekára:

Dátum začatia liečby liekom Alunbrig®:

Dátum ukončenia liečby liekom Alunbrig®:
(pokiaľ už ďalej neužívate liek Alunbrig®)

V prípade núdze kontaktujte:
(napr. Meno príbuzného)
