

Alunbrig[®]

(brigatinib)

KARTA PACIENTA

Dôležité

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

- Počas liečby liekom Alunbrig[®] a po dobu jedného mesiaca po ukončení liečby majte túto kartu stále pri sebe.
- Ukážte túto kartu každému lekárovi alebo zdravotníckemu pracovníkovi, ktorého 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 Písomnú informáciu pre používateľa pre liek Alunbrig[®] alebo sa obráťte na svojho lekára.

Dôležité informácie pre pacientov

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

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

- Niektoré príznaky môžu byť podobné príznakom rakoviny pľúc alebo iných pľúcnych ochorení.
- Niektoré z nich môžu byť závažné a budú vyžadovať okamžité lekárske ošetrovanie.
- Výskyt týchto vedľajších účinkov je pravdepodobnejší 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, prípadne sa zhoršuje, vyhľadajte okamžite svojho lekára:

- dýchacie ťažkosti,
- dýchavica (dušnosť),
- bolesť na hrudníku,
- 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 nežiaducich účinkov, ako je intersticiálne ochorenie pľúc a pneumonitída.
- Tieto pľúcne nežiaduce účinky sa môžu objaviť skoro, často počas prvých 7 dní liečby.
- Príznaky týchto pľúcnych nežiaducich účinkov 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®.

Hlásenie podozrení na vedľajšie účinky

Ak máte podozrenie, že sa u vás vyskytol akýkoľvek vedľajší účinok, obráťte sa na svojho lekára, lekárnika alebo zdravotnú sestru. To sa týka aj akýchkoľvek vedľajších účinkov, ktoré nie sú uvedené v Písomnej informácii pre používateľa.

Podozrenia na vedľajšie účinky môžete hlásiť aj sami priamo na:

Štátny ústav pre kontrolu liečiv, Sekcia klinického skúšania liekov a farmakovigilancie,
Kvetná 11, 825 08 Bratislava,

Tel: + 421 2 507 01 206, e-mail: neziaduce.ucinky@sukl.sk. Tlačivo na hlásenie podozrenia na vedľajší účinok lieku je na webovej stránke www.sukl.sk v časti Bezpečnosť

liekov/Hlásenie podozrení na nežiaduce účinky liekov. Formulár na elektronické podávanie hlásení: <https://portal.sukl.sk/eskadra/>. Hlásením podozrení na vedľajšie účinky môžete prispieť k získaniu ďalších informácií o bezpečnosti tohto lieku. Podozrenia na vedľajšie účinky môžete hlásiť aj spoločnosti Takeda Pharmaceuticals Slovakia s.r.o., Svätoplukova II.

18892/2 A, 821 08 Bratislava, email: AE-SVK@takeda.com, tel. číslo (24/7):

+420 731 620 870 držiteľovi rozhodnutia o registrácii lieku.



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

Meno pacienta:

Meno lekára:
(ktorý predpísal liek Alunbrig®)

Telefón a e-mail lekára:

Dátum začatia liečby liekom Alunbrig®:

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

V prípade núdzovej situácie kontaktujte:
(napr. meno príbuzného)

Tento Edukačný materiál spolu s ďalšími materiálmi je možné zobrazíť alebo stiahnuť tu:

https://www.sukl.sk/hlavna-stranka/slovenska-verzia/bezpecnost-liekov/edukacne-materialy?page_id=4795

alebo na www.edukacne-materialy.sk”

Dátum prípravy: December 2023

Dátum schválenia ŠUKL: Január 2024

C-APROM/SK/ALUN/0049