

Informasjon til deg og helsepersonell som er involvert i din medisinske behandling

Navn:

Navn på lege
(som har forskrevet Alunbrig):

Legens telefonnummer:

Dato for din første behandling med Alunbrig:

Dato for din siste behandling med Alunbrig
(hvis du ikke lenger tar det):

I nødstilfeller, vennligst kontakt
(f. eks. navn på pårørende):

Dette legemidlet er underlagt særlig overvåking for å oppdage ny sikkerhetsinformasjon så raskt som mulig. Du kan bidra ved å melde enhver mistenkt bivirkning på www.legemiddelverket.no/pasientmelding.

▼ Alunbrig (brigatinib)

Pasientkort

Viktig

Dette kortet inneholder viktig sikkerhetsinformasjon som du trenger å vite om når du tar Alunbrig.

- Ha alltid dette pasientkortet med deg når du får behandling med Alunbrig og i én måned etter siste behandling med Alunbrig.
- Vis dette kortet til alle leger eller helsepersonell du er i kontakt med.
- Registrer all informasjon om din behandling med Alunbrig på baksiden av dette kortet.

Ikke alle mulige bivirkninger er listet opp i dette pasientkortet.

- Vennligst les pakningsvedlegget som kan søkes opp på www.felleskatalogen.no eller snakk med legen din for mer informasjon om bivirkninger.

Viktig sikkerhetsinformasjon til pasienter

Alunbrig har blitt gitt til deg for å bremse veksten og spredningen av lungekreften din.

Når du tar Alunbrig, kan du få lunge- eller pusteproblemer.

- Noen av disse kan være alvorlige og øyeblikkelig hjelp kan være nødvendig.
- Disse bivirkningene forekommer oftere i løpet av de første 7 dagene av behandlingen med Alunbrig.
- Noen av symptomene kan ligne på symptomene på lungekreft eller andre lungesykdommer du har.

Ta kontakt med legen din øyeblikkelig hvis du får en av følgende symptomer:

- pusteproblemer
- kortpustethet
- smerter i brystet
- hoste
- feber

Hvis du får noen av symptomene ovenfor eller andre symptomer, snakk med legen din øyeblikkelig.

Informasjon til helsepersonell

Denne pasienten behandles med Alunbrig for behandling av avansert ikke-småcellet lungekreft.

- Alunbrig er forbundet med forekomst av alvorlige lungebivirkninger som interstitiell lungesykdom og pneumonitt.
- Disse lungebivirkningene kan oppstå tidlig, ofte innen de 7 første dagene av behandling.
- Symptomer på disse lungebivirkningene kan forveksles med symptomer på pasientens underliggende lungesykdom inklusiv lungekreft.
- Dersom pasienten opplever noen lungesyntomer, kontakt legen som har forskrevet Alunbrig umiddelbart for å sikre at riktige tiltak med Alunbrig tas.

Kontakt pasientens forskriver av Alunbrig (detaljer finnes i dette kortet) for mer informasjon

For ytterligere informasjon, vennligst se oppdatert preparatomtale som kan søkes opp på www.legemiddelsok.no eller www.felleskatalogen.no.

Takeda AS, tlf: 800 800 30,
e-post: infororge@takeda.com
Materiellet kan lastes ned fra websiden:
www.felleskatalogen.no



Versjon 1/12910