

Alunbrig (brigatinib)



KARTA PACIENTA

Důležité

Tato výstražná karta obsahuje důležité informace týkající se bezpečnosti, které byste měli znát, užíváte-li přípravek Alunbrig.

- Během léčby přípravkem Alunbrig a po dobu jednoho měsíce po ukončení léčby mějte tuto kartu stále u sebe.
- Ukažte tuto kartu všem lékařům nebo zdravotnickým pracovníkům, které navštívíte.
- Zaznamenejte si informace o vaší léčbě přípravkem Alunbrig na zadní straně této karty.

Na této kartě nejsou uvedeny všechny nežádoucí účinky, ke kterým může dojít

Přehled nežádoucích účinků není úplný a je třeba se seznámit i s možnými dalšími nežádoucími účinky, jejichž výčet naleznete v Příbalové informaci pro pacienta. Příbalová informace pro pacienta (PIL) je distribuována v každém balení léčivého přípravku a lze ji také vyhledat na <http://www.olecich.cz> po zadání názvu léčivého přípravku pod zkratkou PIL.

Schváleno SÚKL: 01/2024

Verze: 2

C-ANPROM/CZ/ALUN/0005

Důležité informace pro pacienty

Přípravek Alunbrig vám byl podán, aby se zpomalil růst a šíření rakoviny plic.

Při užívání přípravku Alunbrig se mohou objevit problémy s plícemi nebo dýcháním.

- Některé příznaky mohou být podobné rakovině plic nebo jiným plicním onemocněním.
- Některé z nich mohou být závažné a budou vyžadovat okamžitou lékařskou péči.
- Tyto nežádoucí účinky jsou pravděpodobnější během prvních 7 dnů po zahájení léčby přípravkem Alunbrig.

Pokud se u Vás objeví některý z následujících příznaků nebo pokud některý z těchto příznaků přetrvává nebo se zhoršuje, okamžitě se obraťte na svého lékaře:

- Dýchací potíže
- Zkrácení dechu (dušnost)
- Bolest v hrudi
- Kašel
- Vysoká teplota (horečka)

Pokud se u Vás vyskytne některý z výše uvedených příznaků nebo jakýkoli jiný příznak, okamžitě vyhledejte lékařskou pomoc.

Hlášení nežádoucích účinků

Pokud se u Vás vyskytne kterýkoli z nežádoucích účinků, sdělte to svému lékaři nebo lékárníkovi. Stejně postupujte i v případě jakýchkoli nežádoucích účinků, které nejsou uvedeny v příbalové informaci. Nežádoucí účinky můžete hlásit také přímo prostřednictvím národního systému hlášení nežádoucích účinků.

Podrobnosti o hlášení najdete na:

<https://nezadouciucinky.sukl.cz/>

Adresa pro zasílání je:

Státní ústav pro kontrolu léčiv, Odbor farmakovigilance, Šrobárova 48, Praha 10, 100 41,

e-mail: farmakovigilance@sukl.cz,

nebo společnosti Takeda, e-mail: AE.CZE@takeda.com

Informace pro zdravotnické pracovníky

Tento pacient se léčí přípravkem Alunbrig (brigatinib), který je určen k léčbě pokročilého nemalobuněčného karcinomu plic.

- Alunbrig je spojen s výskytem závažných plicních nežádoucích účinků, jako je intersticiální plicní onemocnění a pneumonitida.
- Tyto plicní reakce se mohou objevit časně, často během prvních 7 dnů léčby.
- Příznaky těchto plicních reakcí mohou být zaměňovány s příznaky plicního onemocnění pacienta, včetně rakoviny plic.
- V případě, že se u pacienta vyskytnou jakékoli plicní příznaky, kontaktujte lékaře, který předepsal přípravek Alunbrig, abyste se ujistili o správném postupu léčby tímto přípravkem.

Pro více informací kontaktujte předepisujícího lékaře (jeho kontaktní údaje naleznete v této kartě).

Další informace získáte také v Souhrnu údajů o přípravku Alunbrig. Aktuálně platný SmPC lze vyhledat na webových stránkách Státního ústavu pro kontrolu léčiv v sekci Databáze léků na adrese <http://www.sukl.cz/modules/medication/search.php>.

Hlášení nežádoucích účinků

Žádáme zdravotnické pracovníky, aby hlásili jakákoli podezření na nežádoucí účinky. Jakékoli podezření na závažný nebo neočekávaný nežádoucí účinek a jiné skutečnosti závažné pro zdraví léčených osob musí být hlášeno Státnímu ústavu pro kontrolu léčiv. Podrobnosti o hlášení najdete na: <https://nezadouciucinky.sukl.cz/>.

Adresa pro zasílání je Státní ústav pro kontrolu léčiv, Odbor farmakovigilance, Šrobárova 48, Praha 10, 100 41, e-mail:

farmakovigilance@sukl.cz nebo společnosti Takeda, e-mail: AE.CZE@takeda.com. Tento edukační materiál spolu s dalšími materiály lze zobrazit nebo stáhnout zde:

<https://www.sukl.cz/leciva/edukacni-materialy-k-bezpecnemu-pouzivani-lecivych-pripravku-2>

www.edukacni-materialy.cz

Informace pro vás a zdravotnické pracovníky, kteří se podílejí na Vaší léčbě

Jméno pacienta:

Jméno lékaře:
(který předepsal přípravek Alunbrig)

Telefon a email lékaře:

Datum zahájení léčby přípravkem Alunbrig:

Datum ukončení léčby přípravkem Alunbrig:
(pokud již tento přípravek dále neužíváte)

V případě nouze kontaktujte:
(např. jméno a telefonní kontakt na příbuznou osobu)
