

Informacije za Vas i za zdravstvene radnike uključene u Vašu skrb i liječenje

VAŠE IME I PREZIME:

IME I PREZIME LIJEČNIKA: (koji je propisao Alunbrig)

BROJ TELEFONA LIJEČNIKA:

DATUM PRIMJENE PRVE DOZE LIJEKA Alunbrig:

DATUM PRIMJENE POSLJEDNJE DOZE LIJEKA Alunbrig:
(ako se više ne liječite lijekom Alunbrig)

U HITNIM SITUACIJAMA, MOLIM KONTAKTIRAJTE
(npr, ime i kontakt telefon člana obitelji):

Šifra materijala: HR/BRI/1910/0004

Verzija 1: 10/2019

Takeda Pharmaceuticals Croatia d.o.o,
Ivana Lučića 2a, 10000 Zagreb.

Tel. 01/377 88 96; www.takeda.com



KARTICA S UPOZORENJIMA ZA BOLESNIKA KOJI SE LIJEČI LIJEKOM

Alunbrig[®]▼ (Brigatinib)

Ova kartica predstavlja edukacijski materijal koji je obavezan kao uvjet za stavljanje lijeka Alunbrig u promet, u cilju dodatne minimizacije važnih odabranih rizika.

Bez promidžbenog sadržaja.

Informacije navedene u ovom edukacijskom materijalu ne zamjenjuju one navedene u uputi o lijeku koja je priložena svakom pakiranju ovog lijeka. Za potpune informacije prije primjene lijeka pročitajte uputu o lijeku (dostupna u svakom pakiranju lijeka i na www.halmed.hr/Lijekovi/Baza-lijekova).

- Uvijek nosite ovu Karticu sa sobom tijekom liječenja lijekom Alunbrig i mjesec dana nakon posljednje primijenjene doze lijeka Alunbrig.
- Pokažite Karticu svakom liječniku ili zdravstvenom radniku kojem se obratite.
- Zabilježite sve podatke o liječenju lijekom Alunbrig na poleđini ove Kartice.

▼Ovaj je lijek pod dodatnim praćenjem. Time se omogućuje brzo otkrivanje novih sigurnosnih informacija. Prijavom svih sumnji na nuspojavu i Vi možete pomoći. Upute za prijavljivanje dostupne su na www.halmed.hr

Ovaj edukacijski materijal možete pronaći na internetskim stranicama Agencije za lijekove i medicinske proizvode (HALMED) u dijelu Farmakovigilancija/Mjere minimizacije rizika.

Verzija 1, listopad, 2019.

VAŽNE INFORMACIJE ZA BOLESNIKE

Ova Kartica sadrži važne informacije kojih morate biti svjesni kad primjenjujete lijek Alunbrig.

Tijekom liječenja ovim lijekom mogu se javiti problemi s plućima i disanjem.

- Neki od simptoma mogu biti slični simptomima raka ili drugih plućnih bolesti koje imate.
- Neki od njih su ozbiljni i zahtijevaju hitnu medicinsku skrb.
- Vjerojatnost pojave takvih nuspojava je veća u prvih 7 dana liječenja lijekom Alunbrig.

Odmah se obratite liječniku ako se kod Vas pojavi bilo koji od sljedećih simptoma, ili ako bilo koji od tih simptoma ustraje ili se pogorša:

- teško disanje
- nedostatak zraka
- bol u prsima
- kašalj
- vrućica (povišena temperatura)

Ako se kod Vas pojave navedeni ili drugi simptomi, odmah se obratite liječniku.

Prijavljivanje nuspojava

Ako primijetite bilo koju nuspojavu, potrebno je obavijestiti liječnika, ljekarnika ili medicinsku sestru. To uključuje i svaku moguću nuspojavu koja nije navedena u uputi o lijeku.

Nuspojave možete prijaviti izravno putem nacionalnog sustava za prijavu nuspojava: Agenciji za lijekove i medicinske proizvode (HALMED) putem internetske stranice www.halmed.hr ili potražite HALMED aplikaciju putem Google Play ili Apple App Store trgovine. Prijavljivanjem nuspojava možete pridonijeti u procjeni sigurnosti ovog lijeka.

INFORMACIJE ZA ZDRAVSTVENE RADNIKE

Ovaj pacijent trenutno uzima lijek Alunbrig za liječenje uznapredovalog raka pluća nemalih stanica.

- Alunbrig je povezan s **razvojem ozbiljnih plućnih nuspojava** poput intersticijske plućne bolesti ili pneumonitisa.
- **Takve plućne nuspojave se mogu javiti rano, često unutar prvih 7 dana liječenja.**
- **Simptome plućnih nuspojava može se pogrešno protumačiti simptomima osnovne plućne bolesti**, uključujući rak pluća. Ako pacijent ima bilo kakve plućne simptome, odmah kontaktirajte liječnika koji je propisao Alunbrig kako bi se poduzele odgovarajuće mjere vezane uz liječenje Alunbrigom.

Za potpune informacije o primjeni lijeka Alunbrig molimo pročitajte Sažetak opisa svojstava lijeka (dostupan na www.halmed.hr/Lijekovi/Baza-lijekova).

Obratite se liječniku koji je propisao Alunbrig (detalji u ovoj kartici) za više informacija.