



## Size ve tıbbi bakımınız veya tedavinizde rol oynayan sağlık çalışanlarına yönelik bilgiler

Adınız:

Doktorunuzun Adı (Alunbrig® reçete eden):

Doktorun telefon numarası:

İlk Alunbrig® tedavinizin tarihi:

Son Alunbrig® tedavinizin tarihi (eğer artık Alunbrig® kullanmıyorsanız):

Acil durumda iletişim kurulacak kişi (örneğin bir akrabanız):

İş kodu: ALU-RYP1-2019/01

04/2019

İletişim bilgisi: +90 216 633 78 00, [DSO-TR@takeda.com](mailto:DSO-TR@takeda.com)



## Alunbrig®

(Brigatinib)

### Hasta Uyarı Kartı

#### Önemli

Bu hasta uyarı kartında, Alunbrig® kullanırken farkında olmanız gereken önemli güvenlik bilgileri yer almaktadır.

- Alunbrig® ile tedavi gördüğünüz sırada ve son Alunbrig® tedavinizi takip eden bir ay süresince bu uyarı kartını sürekli yanınızda bulundurunuz.
- Bu kartı sizinle ilgilenen tüm doktorlara ve sağlık çalışanlarına gösteriniz.
- Alunbrig® tedaviniz ile ilgili her türlü bilgiyi bu kartın arkasına not alınız.

#### Bu hasta uyarı kartında olası yan etkilerin tamamı belirtilmemiştir.

- Yan etkiler konusunda daha fazla bilgi için lütfen Alunbrig® kullanma talimatını okuyunuz veya doktorunuzla konuşunuz.

▼ Bu ilaç ek izlemeye tabidir. Bu üçgen yeni güvenlik bilgisinin hızlı olarak belirlenmesini sağlayacaktır. Sağlık mesleği mensuplarının şüpheli advers reaksiyonları bildirmeleri beklenmektedir. Raporlama yapılması, ilacın yarar/risk dengesinin sürekli olarak izlenmesine olanak sağlamaktadır. Herhangi bir şüpheli advers reaksiyonu Türkiye Farmakovijilans Merkezi (TÜFAM)'ne ([www.titck.gov.tr](http://www.titck.gov.tr); e-posta: [tufam@titck.gov.tr](mailto:tufam@titck.gov.tr); tel: 0 800 314 00 08; faks: 0 312 218 35 99) ve/veya Takeda Türkiye Farmakovijilans Sorumlusuna (e-posta: [DSO-TR@takeda.com](mailto:DSO-TR@takeda.com); tel: +90 216 633 78 00; faks: +90 216 633 78 79) bildirmeniz gerekmektedir.

## Hastalara Yönelik Önemli Bilgiler

Alunbrig® size akciğer kanserinizin büyümesini ve yayılmasını yavaşlatmak amacıyla reçete edilmiştir.

Alunbrig® kullanırken akciğer veya solunum problemleri yaşayabilirsiniz.

- Bu yan etkilerden bazıları akciğer kanserinizin veya diğer akciğer hastalıklarının belirtilerine benzer olabilir.
- Bunlardan bazıları ciddidir ve acil tıbbi bakım gerektirir.
- Bu yan etkilerin ortaya çıkmasının en muhtemel olduğu dönem Alunbrig® tedavisinin ilk yedi günüdür.

Aşağıdaki rahatsızlıklardan herhangi biri ortaya çıkarsa, kesilmezse ya da kötüleşirse derhal doktorunuzla konuşunuz.

- solunum güçlüğü
- nefes darlığı
- göğüs ağrısı
- öksürük
- yüksek vücut ısısı (ateş)

Yukarıdaki rahatsızlıklarda herhangi biri veya başka bir rahatsızlığınız ortaya çıkarsa derhal doktorunuzla konuşunuz.

## Sağlık Çalışanlarına Yönelik Bilgiler

Bu hasta ileri evre küçük hücreli olmayan akciğer kanseri tedavisi için Alunbrig® ile tedavi edilmektedir.

- Alunbrig® interstisyel akciğer hastalığı ve pnömonit gibi ciddi pulmoner advers reaksiyonlarla ilişkilidir.
- Bu pulmoner reaksiyonlar erken dönemde, genellikle tedavinin ilk 7 günü içinde, ortaya çıkabilir.
- Bu pulmoner reaksiyonların semptomları hastanın akciğer kanseri de dahil olmak üzere altta yatan pulmoner hastalığına ait semptomlarla karıştırılabilir.
- Hasta herhangi bir pulmoner semptom yaşadığı takdirde, Alunbrig® tedavisi ile ilgili doğru adımın atıldığından emin olmak için derhal Alunbrig®'i reçete eden doktorla temas kurunuz.

**Daha fazla bilgi için hastaya Alunbrig® reçete eden doktorla temas kurunuz (iletişim bilgileri hasta uyarı kartında bulunmaktadır).**

Daha fazla bilgi için lütfen Alunbrig® Kısa Ürün Bilgisi'ne başvurunuz.