



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: VV-MEDMAT-39266

İletişim bilgisi: +90 212 401 82 00, AE.Turkey@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; e-posta: tufam@titck.gov.tr; tel: 0 800 314 00 08; faks: 0 312 218 35 99) ve/veya Takeda Türkiye Farmakovijilans Sorumlusuna (e-posta: AE.Turkey@takeda.com; tel: +90 212 401 82 00; faks: +90 212 401 83 99) 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.