



Information til dig og den læge, der står for din medicinske behandling

Dit navn:

Navn på lægen, der har udskrevet Alunbrig®:

Lægens telefonnummer:

Dato for første behandling med Alunbrig®:

Dato for sidste behandling med Alunbrig® (når du ikke længere skal behandles med Alunbrig®):

I nødstilfælde kan din nærmeste pårørende kontaktes (navn og telefonnummer):

Kontaktinformation Takeda Pharma A/S: info@takeda.dk
Version: DK_ALU_010_01.2024-2.0_26.03.2024



Alunbrig®

(Brigatinib)

Patientkort

Vigtig information

Dette kort indeholder vigtig sikkerhedsinformation, som du skal være opmærksom på, mens du er i behandling med Alunbrig®.

- Hav dette patientkort på dig, så længe du er i behandling og minimum 1 måned efter afsluttet behandling med Alunbrig®.
- Vis dette kort til enhver læge eller sundheds-personale, som du kommer i kontakt med.
- Notér oplysninger om dit behandlingsforløb med Alunbrig® på bagsiden af dette kort.

Ikke alle bivirkninger ved Alunbrig® er omtalt på dette kort

- Læs indlægssedlen for Alunbrig® eller tag en snak med din læge for at høre nærmere om eventuelle bivirkninger.

Vigtig patientinformation

Du behandles med Alunbrig® for at forsinke udvikling og spredning af lungekræft.

Under behandling med Alunbrig® kan du få lunge- eller vejrtrækningsproblemer.

- Nogle af symptomerne kan ligne dem, som du allerede har på grund af din lungekræft eller anden lungesygdom.
- Nogle kan være alvorlige og vil kræve øjeblikkelig medicinsk behandling.
- Problemerne eller bivirkningerne forekommer hyppigere indenfor de første 7 dage efter påbegyndt behandling med Alunbrig®.

Kontakt din læge med det samme, hvis du oplever et eller flere af følgende symptomer eller hvis et eller flere af de nedenfor nævnte symptomer vedbliver eller forværres:

- besvær med at trække vejret
- stakåndethed, forpustethed
- smerter i brystet
- hoste
- feber (høj kropstemperatur)

Hvis du oplever en eller flere af ovennævnte symptomer eller andet ubehag, skal du straks kontakte din læge.

Information til sundhedspersonale

Denne patient behandles med Alunbrig® der benyttes til behandling af et fremskredent stadie af ikke-småcellet lungecancer.

- Alunbrig® er forbundet med forekomst af alvorlige pulmonale bivirkninger som interstitielle lungesygdomme og pneumonitis.
- Disse pulmonale reaktioner kan opstå tidligt i et behandlingsforløb - meget ofte indenfor de første 7 dages behandling.
- Symptomerne på disse pulmonale reaktioner kan forveksles med symptomer på patientens underliggende lungesygdom inklusive lungecancer.
- Patienten tilrådes straks at kontakte den læge, der har udskrevet Alunbrig®, ved ethvert oplevet pulmonalt symptom. Dette gøres for at sikre, at der foretages korrekt ændring af behandlingen med Alunbrig®.

Kontakt patientens læge, der har udskrevet Alunbrig® (detaljer fremgår af dette patientkort) for at få mere information.

Produktresuméet for Alunbrig® kan også konsulteres for mere information.

Indberetning af bivirkninger

Sundhedspersonale og læger opfordres til at indberette bivirkninger direkte til Lægemiddelstyrelsen via www.meldenbivirkning.dk