

Alunbrig

(Brigatinib)

CARD DE AVERTIZARE AL PACIENTULUI

Important

Acest card de avertizare al pacientului conține informații importante privind siguranța pe care trebuie să le cunoașteți atunci când utilizați medicamentul Alunbrig.

- Purtați întotdeauna acest card de avertizare asupra dumneavoastră în timpul tratamentului cu Alunbrig și timp de o lună după ultima doză de Alunbrig administrată.
- Arătați acest card oricărui medic sau profesionist în domeniul sănătății la care mergeți.
- Înregistrați pe spatele acestui card orice informație privind tratamentul dumneavoastră cu Alunbrig.

Nu sunt prezentate toate reacțiile adverse posibile în acest card

Vă rugăm să citiți prospectul Alunbrig sau să discutați cu medicul dumneavoastră pentru mai multe informații privind reacțiile adverse.

Informații importante pentru pacienți

Medicamentul Alunbrig este administrat pentru a încetini creșterea și răspândirea cancerului pulmonar.

Când luați medicamentul Alunbrig este posibil să aveți probleme cu plămânii sau cu respirația.

- Unele simptome pot fi similare cu cele ale cancerului pulmonar sau ale altor afecțiuni pulmonare pe care le-ați putea avea.
- Unele dintre acestea sunt grave și vor avea nevoie de asistență medicală imediată.

- Aceste reacții adverse sunt mai probabile în primele 7 zile de la începerea tratamentului cu medicamentul Alunbrig.

Contactați-l imediat pe medicul dumneavoastră dacă aveți oricare dintre următoarele simptome sau dacă oricare dintre aceste simptome persistă sau se agravează:

- Dificultăți la respirație
- Scurtarea respirației
- Durere în piept
- Tuse
- Temperatură mare (febră)

Dacă aveți oricare dintre simptomele de mai sus sau orice alte simptome, contactați-l imediat pe medicul dumneavoastră.

Informații pentru Profesioniștii din domeniul sănătății

Acestui pacient îi este administrat medicamentul Alunbrig pentru tratamentul cancerului pulmonar non-microcelular avansat.

- Alunbrig este asociat cu apariția de reacții adverse grave pulmonare, cum sunt boala pulmonară interstițială și pneumonita.
- Aceste reacții adverse pulmonare pot să apară devreme, adesea în primele 7 zile de tratament.
- Simptomele acestor reacții adverse pulmonare pot fi confundate cu simptomele bolii pulmonare subiacente a pacientului, inclusiv cancer pulmonar.
- În cazul în care pacientul prezintă simptome pulmonare, contactați imediat medicul care a prescris Alunbrig, pentru a vă asigura că sunt luate măsurile corecte.

Pentru mai multe informații contactați medicul care a prescris Alunbrig pacientului (detalii în acest Card).

Pentru mai multe informații consultați, de asemenea, Rezumatul Caracteristicilor Produsului pentru Alunbrig.

Apel la raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice reacții adverse nemenționate în prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de raportare utilizând formularele de raportare disponibile pe pagina web a Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (www.anm.ro), la secțiunea Medicamente de uz uman/Raportează o reacție adversă.

Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale

Str. Aviator Sănătescu nr. 48, sector 1, 011478 - București

e-mail: adr@anm.ro

Website: www.anm.ro

Raportare online: <https://adr.anm.ro/>

Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

Reacțiile adverse suspectate se pot raporta și către reprezentanța locală a deținătorului autorizației de punere pe piață, la următoarele date de contact:

Takeda Pharmaceuticals SRL

Piata Presei Libere, Nr. 3-5, Et. 15, Cladirea City Gate Turn SUD, Aripa Dreapta Sector 1, București

Tel: 021 335 03 91

Fax: 021 335 03 94

e-mail: AE.ROU@takeda.com



Informații pentru pacient și pentru profesioniștii din domeniul sănătății implicați în îngrijirea medicală sau tratamentul pacientului

NUMELE PACIENTULUI:

NUMELE MEDICULUI:

(care a prescris Alunbrig)

NUMĂRUL DE TELEFON AL MEDICULUI:

DATA ADMINISTRĂRII PRIMEI DOZE DE Alunbrig:

DATA ADMINISTRĂRII ULTIMEI DOZE DE Alunbrig:

(dacă ați încetat definitiv tratamentul cu Alunbrig)

ÎN CAZ DE URGENȚĂ, VĂ RUGĂM CONTACTAȚI:

(de ex. numele unei rude)
