

# Broșura pacientului pentru tratamentul cu medicamentul XALKORI (crizotinib)

Această broșură este destinată pacienților cărora li s-a prescris tratament cu medicamentul XALKORI. Pentru informații detaliate despre medicamentul XALKORI vă rugăm să citiți *Prospectul*.

## Cuprins

Introducere	3
<b>Ce este cancerul pulmonar, altul decât cel cu celule mici (NSCLC) ALK-pozitiv, respectiv ROS1-pozitiv?</b>	3
<b>Ce este limfomul anaplastic cu celule mari (ALCL) sistemic, respectiv tumora miofibroblastică inflamatorie (IMT) ALK-pozitivă?</b>	
<b>Despre XALKORI</b>	
Ce este XALKORI?	4
Cum mă poate ajuta XALKORI?	4
Cum să iau XALKORI?	5
Care sunt reacțiile adverse posibile asociate medicamentului XALKORI?	7
Cum se tratează reacțiile adverse ale XALKORI?	11
Informații privind siguranța	14
<b>Pentru dumneavoastră</b>	
Surse de ajutor și informare	16
Cardul pacientului tratat cu XALKORI	18

## Introducere

Medicul dumneavoastră v-a prescris medicamentul XALKORI capsule pentru tratamentul:

- cancerului pulmonar sau,
- limfomului anaplazic cu celule mari sau,
- tumorii miofibroblastice inflamatorii

Această broșură conține informații privind modul de acțiune al medicamentului XALKORI, aspectele la care să fiți atent pe durata tratamentului și modul în care trebuie să procedați pentru tratarea sau ameliorarea reacțiilor adverse.

Vă rugăm să țineți minte că informațiile din această broșură nu înlocuiesc sfaturile date de medicul, asistenta și farmacistul dumneavoastră. Dacă aveți orice nelămurire sau întrebări, vă rugăm să vă adresați medicului sau farmacistului.

Vă rugăm să citiți Prospectul care este furnizat în fiecare cutie de medicament XALKORI. Acesta este actualizat periodic pentru a include cele mai recente informații referitoare la XALKORI.

Cuvântul „dumneavoastră” este utilizat atât pentru pacientul adult, cât și pentru îngrijitorul pacientului copil sau adolescent.

### **Ce este cancerul pulmonar, altul decât cel cu celule mici (NSCLC) ALK-pozitiv, respectiv ROS1-pozitiv?**

Aproximativ 3–5% dintre pacienții cu cancer bronho-pulmonar, altul decât cel cu celule mici, au o formă a bolii cunoscută drept cancer pozitiv pentru kinaza limfomului anaplazic (*anaplastic lymphoma kinase* – ALK-pozitiv), în timp ce 1-2% dintre pacienții cu cancer bronho-pulmonar, altul decât cel cu celule mici, au o formă a bolii cunoscută drept cancer ROS1-pozitiv. Cele două forme de cancer bronho-pulmonar altul decât cel cu celule mici, ALK-pozitiv și ROS1-pozitiv, apar rar împreună.

### **Ce este limfomul anaplazic cu celule mari (ALCL) sistemic, ALK-pozitiv?**

ALCL este o formă rară a limfomului non-Hodgkin (NHL). Acesta se dezvoltă în momentul în care celulele T (de asemenea cunoscute ca limfocite T) devin anormale. Celulele T sunt globulele albe ale sângelui care luptă împotriva infecțiilor. Aproximativ 90-95% dintre pacienții copii și adolescenți care suferă de ALCL, prezintă așa numita formă de boală ALK-pozitivă.

### **Ce este tumora inflamatorie miofibroblastică (IMT) ALK-pozitivă?**

Tumora miofibroblastică Inflamatorie (IMT) ALK-pozitivă este o formă rară de cancer care este formată din celule musculare netede, celule ale țesutului conjunctiv și anumite tipuri de celule imune. Poate apărea oriunde în organism, dar apare de obicei în plămâni, abdomen, pelvis sau în spatele abdomenului.

Aproximativ 50-70% dintre pacienții cu IMT prezintă așa numita formă de boală ALK-pozitivă.

## Ce este XALKORI?

### Acest capitol oferă răspunsuri la următoarele întrebări

- Ce este XALKORI?
- Cum mă poate ajuta XALKORI?
- Cum să iau XALKORI?
- Care sunt reacțiile adverse posibile ale XALKORI?
- Cum se tratează reacțiile adverse ale XALKORI?
- Informații privind siguranța

## Ce este XALKORI?

XALKORI este un medicament cu acțiune țintită, pentru tratamentul cancerului, care conține substanța activă crizotinib, special conceput pentru tratamentul:

- adulților cu cancer bronho-pulmonar, altul decât cel cu celule mici, fie ALK-pozitiv, fie ROS1-pozitiv.
- copiilor și adolescenților (vârsta  $\geq 6$  până la  $< 18$  ani, care sunt capabili să înghită capsule întregi de crizotinib) cu limfom anaplazic cu celule mari (ALCL) ALK-pozitiv sau cu tumoră miofibroblastică inflamatorie (IMT) ALK-pozitivă.

În Uniunea Europeană, medicamentul vă poate fi prescris pentru:

- tratamentul de primă intenție al adulților cu NSCLC, dacă boala dumneavoastră este într-un stadiu avansat, fie dacă cancerul dumneavoastră pulmonar este într-un stadiu avansat, iar tratamentul anterior nu a ajutat la oprirea bolii.
- tratamentul copiilor și adolescenților (vârsta  $\geq 6$  până la  $< 18$  ani) cu ALCL ALK-pozitiv, dacă tratamentul anterior nu a ajutat la oprirea bolii.
- tratamentul copiilor și adolescenților (vârsta  $\geq 6$  până la  $< 18$  ani) cu IMT ALK-pozitivă, dacă intervenția chirurgicală nu a înlăturat complet tumora și dacă tratamentul anterior nu a ajutat la oprirea bolii.

## Cum mă poate ajuta XALKORI?

XALKORI poate încetini sau opri evoluția, fie:

- a NSCLC ALK-pozitiv sau a ROS1-pozitiv la adulți sau
- a ALCL ALK-pozitiv sau a IMT ALK-pozitivă la copii și adolescenți.

Așadar, acest medicament poate ajuta la reducerea dimensiunilor tumorilor ALK-pozitive și ROS1-pozitive.

Pentru pacienții adulți cu NSCLC ALK-pozitiv sau ROS1-pozitiv, XALKORI poate diminua simptomele asociate bolii. Tratamentul cu XALKORI poate fi administrat la domiciliu și vă poate permite să efectuați în continuare activitățile zilnice normale.

## Cum să iau XALKORI?

### Cum să iau XALKORI?

Medicul dumneavoastră v-a prescris XALKORI pentru tratamentul:

- cancerului pulmonar al adulților, sau
- a limfomului anaplastic cu celule mari sau tumorii miofibroblastice inflamatorii a copiilor sau adolescenților.

Medicul dumneavoastră v-a oferit instrucțiuni cu privire la modul de administrare al capsulelor. De asemenea, medicul va supraveghea îndeaproape evoluția bolii dumneavoastră și reacțiile adverse pe care le puteți avea în urma administrării tratamentului cu XALKORI. În unele cazuri, pot fi necesare ajustări ale dozei zilnice.

**Vă rugăm să respectați cu atenție toate recomandările și instrucțiunile primite de la medicul sau farmacistul dumneavoastră.**

- **Doza obișnuită pentru adulții cu NSCLC este de o capsulă de XALKORI 250 mg, administrată de două ori pe zi.**

- **Doza recomandată pentru copii și adolescenți cu ALCL ALK-pozitiv sau IMT ALK-pozitivă este de 280 mg/m<sup>2</sup> pe cale orală de două ori pe zi. Doza recomandată va fi calculată de către medicul copilului și depinde de suprafața corporală (SC) a copilului. Doza zilnică maximă la copii și adolescenți nu trebuie să depășească 1000 mg. XALKORI trebuie administrat sub supravegherea unui adult.**

- Luați doza recomandată de două ori pe zi (dimineața și seara), la aproximativ aceleași ore, în fiecare zi.
- Luați capsulele cu apă și înghițiți-le fără a le mesteca, dizolva sau desface. Puteți lua capsulele cu sau fără alimente – însă evitați întotdeauna consumul de fruct și suc de grapefruit pe durata tratamentului.
- Pentru informații suplimentare, vă rugăm să citiți punctul 3, „Cum să luați XALKORI”, din Prospectul medicamentului XALKORI.

**Dacă uitați să luați o doză:**

- Dacă următoarea dumneavoastră doză trebuie administrată(e) **în interval de șase ore sau mai mult**, luați capsula uitată imediat ce vă amintiți. Apoi luați capsula următoare la ora obișnuită.
- Dacă următoarea dumneavoastră doză trebuie administrată **în mai puțin de șase ore**, nu luați capsula uitată. Apoi luați capsula următoare la ora obișnuită.
- Informați-vă medicul despre doza uitată cu ocazia consultației următoare.
- Nu luați o doză dublă (două capsule o dată) pentru a compensa doza uitată.
- Dacă aveți vărsături după ce ați luat o doză de XALKORI, nu luați încă o doză, luați numai doza următoare la ora obișnuită.

**Dacă luați din greșeală mai mult XALKORI decât doza prescrisă:**

- Spuneți imediat medicului dumneavoastră sau farmacistului.

*Desigur, dacă aveți întrebări sau îngrijorări referitoare la medicamentul pe care îl luați, adresați-vă întotdeauna medicului dumneavoastră.*

## Care sunt reacțiile adverse posibile asociate medicamentului XALKORI?

Ca toate medicamentele, este posibil ca unii pacienți tratați cu XALKORI să prezinte reacții adverse. În cazul apariției oricăreia dintre următoarele reacții adverse de mai jos sau altor simptome în timpul tratamentului cu XALKORI, vă rugăm să vă adresați medicului dumneavoastră.

Deși nu toate reacțiile adverse identificate la adulții cu cancer pulmonar au fost observate la copii și adolescenți cu ALCL sau IMT, aceleași reacții adverse de la pacienții adulți cu cancer pulmonar trebuie avute în vedere și la copiii și adolescenții cu ALCL sau IMT.

***Reacții adverse potențial grave (pentru mai multe detalii, vă rugăm să consultați secțiunile de mai jos, în această broșură):***

- Insuficiență hepatică
- Inflamație a plămânilor
- Reducerea numărului de celule albe ale sângelui (inclusiv neutrofile)
- Senzație de leșin, leșin sau disconfort în piept (pot fi semne de ritm anormal al bătăilor inimii)
- Scăderea parțială sau pierderea completă a vederii, la unul sau la ambii ochi
- Probleme severe ale stomacului, intestinului și gurii (gastro-intestinale) la copiii și adolescenții cu ALCL sau IMT.

Pentru alte reacții adverse ale XALKORI la pacienții adulți cu NSCLC și la copiii și adolescenții cu ALCL sau IMT, vă rugăm să citiți Prospectul care este furnizat în fiecare cutie de medicament XALKORI.



## **Raportarea reacțiilor adverse**

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului . Acestea includ și orice reacții adverse nemenționate în prospectul medicamentului.

De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de raportare (a se vedea detaliile de mai jos):

### **Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România**

Str. Aviator Sănătescu nr. 48, sector 1

Bucuresti 011478- RO

Fax: +4 021 316 34 97

e-mail: [adr@anm.ro](mailto:adr@anm.ro)

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

[www.anm.ro](http://www.anm.ro)

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

### **Pfizer Romania SRL**

Willbrook Platinum Business and Convention Center

Șos. București-Ploiești 172-176, Clădirea B, et. 5, sect. 1, 013686-București

e-mail: [ROU.AEReporting@pfizer.com](mailto:ROU.AEReporting@pfizer.com)

Tel: +40. 21.207.2800

Fax: +40.21.207.2806

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

## Cum se tratează reacțiile adverse ale XALKORI?

### Tulburări de vedere

Este posibil să prezentați unele tulburări de vedere. În majoritatea cazurilor de cancer pulmonar, acestea apar în prima săptămână după începerea tratamentului și pot include:

- Scântei de lumină
- Vedere încețoșată
- Vedere dublă

Aceste reacții adverse apar la aproximativ 6 din 10 persoane.

Vă rugăm să aveți grijă deosebită atunci când conduceți vehicule sau folosiți utilaje. Este necesar să renunțați la aceste activități în cazul în care considerați că tulburările de vedere sunt un pericol pentru efectuarea în siguranță a acestora.

Uneori aceste modificări se ameliorează în timp. Cu toate acestea, în cazul în care modificările sunt persistente sau dacă par să se agraveze în timp, trebuie să informați medicul, care vă poate trimite la un medic oftalmolog pentru examinare.

De asemenea, poate să apară scăderea parțială sau pierderea completă a vederii, la unul sau ambii ochi.

**! Adresați-vă imediat medicului dumneavoastră, dacă prezentați tulburări de vedere, cum ar fi dificultatea de a vedea cu unul sau ambii ochi. Medicul dumneavoastră poate întrerupe tratamentul cu XALKORI, trimițându-vă la un consult oftalmologic.**

**Pentru copiii și adolescenții care iau XALKORI pentru a trata ALCL ALK-pozitiv sau IMT ALK-pozitivă: Medicul dumneavoastră trebuie să vă trimită la un oftalmolog înainte de a începe tratamentul cu XALKORI, și în interval de 1 lună de la începerea tratamentului, pentru a verifica problemele de vedere. Trebuie să efectuați o examinare oculară la fiecare 3 luni în timpul tratamentului cu XALKORI și mai frecvent dacă există orice alte noi probleme de vedere.**

## Cum se tratează reacțiile adverse ale XALKORI?

**Adresați-vă imediat medicului dumneavoastră dacă observați oricare dintre următoarele reacții adverse grave:**

### **Senzație de leșin, leșin, disconfort în piept, bătăi neregulate ale inimii**

Anunțați imediat medicul în cazul în care prezentați aceste simptome care ar putea reprezenta modificări ale activității electrice (vizibile pe electrocardiogramă) sau ale ritmului cardiac. Dacă suferiți deja de o afecțiune cardiacă, medicul dumneavoastră vă va monitoriza îndeaproape funcția cardiacă și este posibil să modifice doza de XALKORI cu care sunteți tratat. Este posibil ca medicul dumneavoastră să efectueze electrocardiograme pentru a verifica dacă nu aveți probleme cu inima în timpul tratamentului cu XALKORI.

### **Scăderea frecvenței bătăilor inimii**

XALKORI poate determina scăderea frecvenței bătăilor inimii. Medicul dumneavoastră vă va monitoriza funcția inimii și vă poate ajusta doza de XALKORI.

### **Reducerea numărului de celule albe ale sângelui (inclusiv neutrofile)**

Adresați-vă imediat medicului dumneavoastră, dacă aveți febră sau infecție. Medicul vă poate recomanda analize de sânge și, dacă rezultatele sunt anormale, poate decide să reducă doza de XALKORI.

### **Insuficiență cardiacă**

Adresați-vă imediat medicului dumneavoastră, dacă aveți orice semne sau simptome de insuficiență cardiacă. Aceste semne pot include scurtarea respirației, umflarea brațelor, a picioarelor, a mâinilor, a labei piciorului sau a feței sau creștere rapidă a greutateii. Medicul dumneavoastră poate decide să întrerupă temporar doza de XALKORI, să o reducă sau să înceteze permanent tratamentul, după cum este cazul.

### **Perforații la nivelul stomacului sau al intestinelor**

Adresați-vă imediat medicului dumneavoastră, dacă prezentați dureri intense la nivelul stomacului sau al abdomenului, febră, frisoane, senzație de lipsă de aer, un ritm alert al inimii sau modificări ale tranzitului intestinal. Aceste simptome pot fi semnele unor perforații la nivelul stomacului sau al intestinelor.

### **Afectarea funcției hepatice**

În timpul tratamentului cu XALKORI se efectuează periodic analize de sânge. Acest lucru permite monitorizarea funcției mai multor organe, inclusiv a ficatului.

**! Vă rugăm anunțați-vă imediat medicul: dacă vă simțiți mai obosit decât în mod obișnuit, dacă pielea și albul ochilor vi se îngălbenesc, dacă urina devine închisă sau maronie la culoare (de culoarea ceaiului), dacă aveți senzație de greață, vărsături sau scăderea poftei de mâncare, dacă aveți dureri în partea dreaptă a abdomenului, mâncărimi sau dacă vă apar vânătăi mai repede decât în mod obișnuit.**

**Acestea pot fi semne că tratamentul dumneavoastră vă afectează ficatul și este posibil ca medicul să recomande analize de sânge pentru a verifica funcția ficatului. Dacă rezultatele sunt anormale, medicul dumneavoastră poate decide să reducă doza de XALKORI sau să vă oprească tratamentul.**

**Dacă prezentați oricare dintre simptomele de mai sus, luați imediat legătura cu medicul dumneavoastră și nu așteptați până la următoarea consultație la clinică.**

### **Probleme respiratorii**

Una dintre reacțiile adverse potențiale este inflamația plămânilor.

**! După începerea tratamentului dumneavoastră cu XALKORI pentru cancerul pulmonar, dacă prezentați orice problemă nouă, ca dificultate în respirație, tuse, febră sau dacă apare orice agravare a unei boli existente legate de cancerul pulmonar, anunțați-vă imediat medicul.**

## Cum se tratează reacțiile adverse ale XALKORI?

### Amețeli

Unele persoane tratate cu XALKORI vor avea amețeli la un moment dat în timpul tratamentului.

**! Este puțin probabil ca amețelile să fie grave, însă trebuie raportate medicului dumneavoastră.**

### Oboseală

În timpul tratamentului cu XALKORI, este posibil ca senzația de slăbiciune și de oboseală să apară mai repede. Această stare de oboseală, denumită și fatigabilitate, ar putea fi o reacție adversă a tratamentului cu XALKORI.

#### Iată câteva sfaturi utile:

- Fiți activ! Implicați-vă în activități sociale și petreceți timp în aer liber
- Identificați nivelul de exerciții fizice pe care îl considerați confortabil și adecvat pentru dumneavoastră
- Faceți pauze regulate, de scurtă durată
- Relaxați-vă, ascultați muzică sau citiți
- Nu ezitați să cereți membrilor familiei, prietenilor sau vecinilor să vă dea o mână de ajutor la efectuarea sarcinilor zilnice

## Cum se tratează reacțiile adverse ale XALKORI?

### **Probleme cu stomacul sau intestinul (gastro-intestinale) la copii și adolescenți cu ALCL ALK-pozitiv sau IMT ALK-pozitivă**

XALKORI poate provoca forme severe de diaree, greață sau vărsături. Adresați-vă imediat medicului dumneavoastră dacă în timpul tratamentului cu XALKORI dezvoltăți probleme la înghițire, vărsături sau diaree.

Medicul dumneavoastră vă poate administra medicamente după cum este necesar pentru a preveni sau a trata diareea, greața și vărsăturile. Medicul dumneavoastră vă poate recomanda să beți mai multe lichide sau vă poate prescrie suplimente cu electroliți sau alte tipuri de susținere nutrițională dacă apar simptome severe.

## Informații privind siguranța

### **XALKORI împreună cu alte medicamente**

Administrarea XALKORI cu unele medicamente poate modifica eficacitatea ambelor tipuri de tratamente.

Printre aceste medicamente se numără antibioticele, agenții antifungici, medicamentele împotriva epilepsiei, medicamentele utilizate pentru tratarea problemelor cu inima, medicamentele utilizate în tratamentul tensiunii arteriale mari și sunătoarea. Pentru lista detaliată și informații suplimentare, vă rugăm să discutați cu medicul dumneavoastră și să citiți *Prospectul* medicamentului XALKORI.

Puteți lua XALKORI împreună cu sau fără alimente; cu toate acestea, trebuie să evitați să beți suc de grapefruit sau să mâncați grapefruit în timpul tratamentului cu XALKORI, deoarece acesta poate modifica cantitatea de medicament XALKORI din corpul dumneavoastră.

Vă rugăm să spuneți tuturor medicilor sau farmaciștilor care se ocupă de dumneavoastră despre orice alte afecțiuni sau alergii pe care le aveți și dacă sunteți tratat și cu alte tipuri de medicamente, inclusiv medicamente care se eliberează cu sau fără prescripție medicală, vitamine sau produse din plante.

Dacă utilizați contraceptive orale în timpul tratamentului cu XALKORI, ele pot să nu fie eficiente în prevenirea sarcinii.

### **Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor**

Deoarece XALKORI poate cauza reacții adverse, cum sunt tulburări de vedere, amețeli și oboseală, trebuie să fiți precauți când conduceți și folosiți utilaje. Discutați cu medicul dumneavoastră despre orice temeri pe care le aveți.

## **Informații privind siguranța**

### **Sarcina și alăptarea**

XALKORI nu trebuie utilizat în timpul sarcinii.

Discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul înainte de a lua acest medicament, dacă sunteți gravidă, puteți rămâne gravidă sau dacă alăptați. Se recomandă ca femeile să evite să rămână gravide și bărbații să nu conceapă un copil în timpul tratamentului său cu XALKORI, deoarece XALKORI poate avea efecte dăunătoare asupra copilului.

Dacă există orice posibilitate ca persoana care urmează tratament cu acest medicament să rămână gravidă sau să conceapă un copil, trebuie să utilizeze metode adecvate de contracepție în timpul tratamentului și timp de cel puțin 90 de zile după oprirea tratamentului, deoarece contraceptivele orale pot fi ineficiente în timpul tratamentului cu XALKORI.

Nu alăptați în timpul tratamentului cu XALKORI. Medicamentul poate avea efecte dăunătoare asupra sugarului alăptat.



## Pentru dumneavoastră

**Materiale utile pentru tratamentul dumneavoastră:**

- Surse de ajutor și informare
- Cardul pacientului tratat cu XALKORI

## Surse de ajutor și informare

### **Federația Română a Asociațiilor Bolnavilor de Cancer**

*Cezar Irimia*

Str. Intrarea Teleajen, Nr. 5, Sector 2, București Telefon: +40 723 240 223; e-mail: fabc\_romania@yahoo.com, cezar.irimia@fabc.ro

### **Societatea Română de Cancer**

*Anca Labunet*

Str. Bisericii Ortodoxe, Nr. 11, 400090, Cluj-Napoca Telefon: +40745830131; Fax: +40264/450095; e-mail: src@iocn.ro

### **Asociația Română a Pacienților cu Cancer**

*Cezar Irimia*

Telefon: +40 723 240 223; e-mail: abc\_romania@yahoo.com

### **Coaliția Română a Organizațiilor de Pacienți cu Boli Cronice (COPAC)**

*Cristian Roșu*

Bd. Nicolae Bălcescu, Nr. 24, Sc. C, Et. 2, Ap. 7, Interfon 08, Sector 1, București, e-mail: copac@copac.ro

*Luminita Valcea*, e-mail: luminita.valcea@gmail.com

### **Asociația P.A.V.E.L. (Organizația Română a Părinților care au Copii Bolnavi de Cancer, Leucemie sau Anemie Severă)**

*Iuliana Ghidu*

Str. Mihai Bravu, Nr. 311-313, Bl. SB1, Sc. 1, Ap. 1, București Telefon: +40 (21) 346 84 80; +40 737 309 962, +40 765 244 416; e-mail: iuliana.ghidu@asociatiapavel.ro

### **Fundația Renașterea**

*Mihaela Geoană*

Str. Mihai Eminescu, Nr. 44-48, 010516, București  
Telefon: +40 021 212 02 12; e-mail: mihaelageoana@yahoo.com

### **Asociația Română pentru Prevenția Cancerului**

*Bogdan Catrangiu*

Splaiul Independenței, Nr. 99-101, București; Telefon: +40 722 437 189; e-mail: office@preventia-cancerului.ro

### **Liga Română de Cancer**

Piața Romană, Nr. 9, Sc. B, Et. 2 Ap. 8, Sector 1, 010372, București; Telefon: +40 21 314 69 33; e-mail: office@romaniacancerleague.org

### **Fundația Salvează Vieți**

*Carmen Uscatu* carmen.uscatu@salveazavieti.ro

*Oana Gheorghiu* oana.gheorghiu@salveazavieti.ro

*Helen Neculescu* helen.neculescu@salveazavieti.ro

## Cardul pacientului tratat cu XALKORI

Vă rugăm să completați și să arătați acest card oricărui profesionist din domeniul sănătății (medic, farmacist, asistentă medicală) căruia vă adresați și care nu face parte din echipa medicală care vă are în îngrijire.

Numele dumneavoastră:.....

Numele medicului:.....

Numărul de telefon al medicului:.....

Data începerii tratamentului cu XALKORI:.....

**Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă luați, ați luat recent sau intenționați să luați orice alte medicamente, inclusiv medicamente din plante și medicamente obținute fără prescripție medicală.**

**Ca toate medicamentele, acest medicament poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele. Dacă suferiți de orice reacții adverse menționate mai jos sau alte simptome în timpul tratamentului cu Xalkori, adresați-vă medicului dumneavoastră (pentru mai multe detalii vă rugăm să consultați secțiunea corespunzătoare din Broșura Pacientului).**

- **Insuficiență hepatică**
- **Inflamație a plămânilor**
- **Reducere a numărului de celule albe ale sângelui (inclusiv neutrofile)**
- **Senzație de leșin, leșin sau disconfort în piept (pot fi semne ale unui ritm anormal al bătăilor inimii)**
- **Pierdere parțială sau completă a vederii, la unul sau ambii ochi**
- **Probleme cu stomacul sau intestinul (gastro-intestinale) la copii și adolescenți cu ALCL sau IMT**

Pentru alte reacții adverse ale XALKORI la pacienții adulți cu NSCLC și la copiii și adolescenții cu ALCL sau IMT, vă rugăm să citiți Prospectul care este furnizat în fiecare cutie de medicament XALKORI

Dacă aveți orice întrebări, vă rugăm să vă adresați medicului sau farmacistului.