



Інформація для пацієнтів і медичних працівників, залучених до Вашого медичного обслуговування або лікування

Ваше ім'я:

Ім'я лікаря (який призначив Алунбриг®):

Номер телефону лікаря:

Дата першого застосування Алунбриг®:

Дата останнього застосування Алунбриг® (якщо Ви більше не приймаєте Алунбриг®):

У разі надзвичайної ситуації, будь ласка, зв'яжіться (наприклад ім'я та номер родича):

ТОВ Такеда Україна:
03110, м.Київ, вул. Солом'янська, буд.11
тел.: (044) 390 0909, факс: (044) 390 2929
www.takeda.com



Алунбриг®

(бригатиніб)

Картка-попередження пацієнта

Важливо

Ця картка-попередження для пацієнта містить важливу інформацію про безпеку, що Вам слід знати, коли Ви застосовуєте Алунбриг®.

- Завжди носіть цю картку-попередження під час лікування Алунбриг® і протягом місяця після останнього застосування Алунбриг®.
- Покажіть цю картку будь-якому лікареві або медичному працівнику, якого Ви відвідуєте.
- Запишіть свої дані на зворотньому боці цієї картки.

Не всі можливі побічні реакції перераховані на цій картці.

- Будь ласка, прочитайте інструкцію для медичного застосування лікарського засобу Алунбриг® або зверніться до свого лікаря для отримання додаткової інформації про побічні ефекти.

▼ Цей лікарський засіб підлягає додатковому контролю. Це дозволить швидко ідентифікувати нову інформацію про безпеку. Медичних працівників просять повідомляти про будь-які підозрювані побічні реакції.

Дата публікації: січень 2023 р.

Цей матеріал створений з навчальною метою та не є рекламою.

Важлива інформація для пацієнтів

Алунбриг® був призначений Вам для уповільнення росту та поширення раку легені.

Під час прийому Алунбриг® у Вас можуть виникнути проблеми з легенями або диханням.

- Деякі симптоми можуть бути схожі на Ваш рак легені або інші захворювання легень, які Ви можете мати.
- Деякі з них серйозні та потребують негайної медичної допомоги.
- Ці побічні реакції більш імовірні в перші 7 днів після початку лікування Алунбриг®.

Негайно зверніться до свого лікаря, якщо у Вас виникли будь-які з наведених нижче симптомів або якщо будь-який із цих симптомів не зникає чи погіршується:

- утруднення дихання
- задишка
- біль у грудях
- кашель
- висока температура (лихоманка)

Якщо у Вас виникли будь-які з перерахованих вище симптомів або будь-які інші симптоми, негайно зверніться до вашого лікаря.

Інформація для медичних працівників

Алунбриг® у вигляді монотерапії призначений для лікування дорослих пацієнтів з поширеним недрібноклітинним раком легені (НДКРЛ), позитивним до кінази анапластичної лімфоми (ALK), які раніше не отримували лікування інгібітором ALK. Також Алунбриг® у вигляді монотерапії призначений для лікування дорослих пацієнтів з прогресуючим НДКРЛ, позитивним до ALK, які раніше отримували кризотиніб.

- Застосування лікарського засобу Алунбриг® пов'язане із виникненням серйозних побічних реакцій з боку легень, таких як інтерстиціальне захворювання легень та пневмоніт.
- Ці реакції можуть виникнути рано, часто протягом перших 7 днів лікування.
- Симптоми цих легеневих реакцій можна сплутати з симптомами основного легеневого захворювання пацієнта, включаючи рак легені.
- Якщо у пацієнта виникнуть будь-які легеневі симптоми, негайно зверніться до лікаря, який призначив Алунбриг® (інформація міститься в цій картці), щоб переконатися, що вжито правильних заходів.

Щоб отримати додаткову інформацію, зверніться до лікаря, який призначив Алунбриг® пацієнту.

Будь ласка, також ознайомтесь з інструкцією для медичного застосування лікарського засобу Алунбриг® на сайті ДРЛЗ (<http://www.drلز.com.ua>).

Повідомлення про побічні реакції

Якщо у вас з'являться небажані явища, повідомте про це безпосередньо Державний експертний центр МОЗ України за посиланням <https://aisf.dec.gov.ua> або компанію ТОВ «Такеда Україна», написавши на: ae.ukraine@takeda.com або зателефонувавши за номером +380 44 390 09 09 або +380 89 324 31 88 (24/7).