

Alunbrig®

(brigatinib)

Patiënt Waarschuwingkaart

Belangrijk

Deze waarschuwingkaart bevat belangrijke veiligheidsinformatie waar u zich bewust van moet zijn als u brigatinib gebruikt.

- Draag deze waarschuwingkaart altijd bij u zolang u onder behandeling bent met brigatinib en nog één maand na uw laatste behandeling met brigatinib.
- Laat deze kaart zien aan iedere arts of hulp verlener waarmee u een afspraak heeft.
- Schrijf alle informatie over uw behandeling met brigatinib op de achterzijde van deze kaart.

Niet alle mogelijke bijwerkingen zijn vermeld op deze kaart.

Lees de bijsluiter en neem contact op met uw arts voor meer informatie over bijwerkingen.

Meld bijwerkingen bij het Nederlands Bijwerkingencentrum Lareb

Neem contact op met uw arts als u last krijgt van bijwerkingen. Doe dit ook bij bijwerkingen die niet in de bijsluiter staan. U kunt bijwerkingen melden via het Nederlands Bijwerkingen Centrum Lareb, website: **www.lareb.nl**. Door bijwerkingen te melden helpt u ons aan meer informatie over de veiligheid van dit medicijn.

Belangrijke informatie voor patiënten

U wordt behandeld met brigatinib om de groei en verspreiding van uw longkanker af te remmen. Als u brigatinib gebruikt kan het zijn dat u long- of ademhalingsproblemen krijgt.

- Sommige symptomen kunnen lijken op die van longkanker of andere longaandoeningen die u misschien heeft.
- Enkele symptomen zijn ernstig en moeten direct door een arts behandeld worden.
- Deze bijwerkingen treden meestal in de eerste 7 dagen na de start van uw behandeling met brigatinib op.

Neem direct contact op met uw arts als u een van de volgende symptomen krijgt of als ze aanhouden of erger worden:

- moeilijkheden met ademen
- kortademigheid
- pijn op de borst
- hoesten
- koorts

Informatie voor zorgverleners

Deze patiënt wordt behandeld met brigatinib om een gevorderd stadium anaplastische lymfomakinese (ALK) positieve niet-kleincellig longkanker te behandelen.

- Brigatinib wordt in verband gebracht met het optreden van ernstige pulmonale bijwerkingen zoals interstitiële longaandoeningen en pneumonitis.
- Deze pulmonale reacties kunnen vroeg in de behandeling optreden.
- Symptomen van deze pulmonale reacties kunnen worden aangezien voor de onderliggende longaandoeningen (incl. longkanker) van de patiënt.

- Als de patiënt pulmonale symptomen ervaart, neem dan direct contact op met de voorschrijvend arts om er zeker van te zijn dat de juiste actie met brigatinib wordt ondernomen. Zie de gegevens van de voorschrijvend arts op deze kaart.

Informatie voor u en zorgverleners betrokken bij uw medische zorg of behandeling

Uw naam:

Naam van de voorschrijvend arts:

Telefoonnummer van de arts:

Datum waarop u gestart bent met Alunbrig®:

Datum waarop u gestopt bent met Alunbrig®:

In geval van nood, neem dan contact op met *(bijv. een familielid)*.
Tel:

Meer informatie

Lees de bijsluiter voor meer informatie over uw medicijn. Dit materiaal is goedgekeurd door het Nederlandse College ter Beoordeling van Geneesmiddelen (www.cbg-meb.nl).

Versie: 2.0 april 2024
C-ANPROM/NL/ALUN/0011