

Información para usted y para los profesionales sanitarios implicados en su tratamiento

Su nombre:

Nombre del médico prescriptor de Alunbrig:

Número de teléfono del médico:

Fecha de inicio del tratamiento:

Fecha de finalización del tratamiento:

En caso de urgencia, por favor, contacte con:
(nombre del familiar)



Tarjeta de información para el paciente

Material informativo autorizado por la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS)_ JUNIO_2019

Disponible en la web de la AEMPS
www.aemps.gob.es

- ▼ Este medicamento está sujeto a seguimiento adicional. Es prioritaria la notificación de sospechas de reacciones adversas asociadas a este medicamento.

Importante

Esta tarjeta contiene información de seguridad sobre su tratamiento.

- Lleve siempre consigo esta tarjeta mientras esté en tratamiento con Alunbrig y durante un mes después de recibir la última dosis.
- Muestre esta tarjeta a cualquier profesional sanitario que le atienda.

Anote cualquier información sobre su tratamiento al dorso de esta tarjeta. **En esta tarjeta no se enumeran todos los posibles efectos adversos.** Para más información, consulte el Prospecto del producto disponible en www.aemps.gob.es

Información para los pacientes

Durante el tratamiento con Alunbrig podría sufrir eventos pulmonares o respiratorios potencialmente graves que necesitarían una asistencia médica inmediata.

- La mayoría de las reacciones pulmonares adversas son más frecuentes durante los primeros 7 días después de empezar el tratamiento.
- Algunos de los síntomas pueden confundirse con los del cáncer de pulmón o con otras enfermedades pulmonares.

Consulte a su médico inmediatamente si presenta alguno de los siguientes síntomas o cualquier otro, o si estos han empeorado, sobre todo durante la primera semana del tratamiento:

- Dificultad para respirar
- Fatiga
- Dolor en el pecho
- Tos
- Temperatura alta (fiebre)

Si experimenta cualquier tipo de efecto adverso, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de posibles efectos adversos que no aparecen en el Prospecto. También puede comunicarlos directamente a través del Sistema Español de Farmacovigilancia de Medicamentos de Uso Humano: <https://www.notificaRAM.es>

Información para profesionales sanitarios

Este paciente está recibiendo tratamiento con Alunbrig (brigatinib).

- Brigatinib se asocia con la aparición de reacciones adversas pulmonares graves, potencialmente mortales o mortales, como enfermedad pulmonar intersticial y neumonitis.
- La mayoría de las reacciones pulmonares adversas se observaron durante los primeros siete días de tratamiento. Las reacciones pulmonares adversas de grado 1-2 se resolvieron con la interrupción del tratamiento o la modificación de la dosis. La edad avanzada y un intervalo de tiempo más corto (inferior a siete días) entre la última dosis de crizotinib y la primera dosis de Alunbrig se asociaron de forma independiente con una mayor tasa de reacciones pulmonares adversas. Algunos pacientes experimentaron neumonitis más tarde.

- Los síntomas de estos eventos pulmonares pueden confundirse con los síntomas de la enfermedad pulmonar subyacente del paciente, incluido el cáncer de pulmón.

Si el paciente presenta síntomas pulmonares, póngase en contacto con el médico prescriptor de brigatinib inmediatamente.

Se recuerda la importancia de notificar las sospechas de reacciones adversas al Centro Autonómico de Farmacovigilancia correspondiente: http://www.aemps.gob.es/vigilancia/medicamento_sUsoHumano/docs/dir_serfv.pdf o a través del formulario electrónico disponible en <https://www.notificaRAM.es>

- ▼ Este medicamento está sujeto a seguimiento adicional, es prioritaria la notificación de sospechas de reacciones adversas asociadas a este medicamento.