

Information om läkemedelsbehandling som har ordinerats till dig

Patientguide XALKORI®



Förord

Läkaren har ordinerat dig XALKORI®-preparat för:

- behandling av ALK- eller ROS1-positiv icke-småcellig lungcancer eller
- behandling av ALK-positiv anaplastiskt storcellslymfom eller
- behandling av ALK-positiv inflammatorisk myofibroblastisk tumör.

I detta informationsblad hittar du information om:

- vad ALK- eller ROS1-positiv icke-småcellig lungcancer är
- vad ALK-positiv anaplastiskt storcellslymfom är
- vad ALK-positiv inflammatorisk myofibroblastisk tumör är
- vad XALKORI® är och hur det verkar
- hur man tar XALKORI®-kapslarna
- de vanligaste biverkningarna i samband med XALKORI®-behandlingen och hur man själv kan lindra eventuella biverkningar
- symtom som i synnerhet ska följas upp under XALKORI®-behandlingen
- andra omständigheter som är viktiga att beakta under XALKORI®-behandlingen.

Uppgifterna i detta informationsblad ersätter inte instruktioner som du fått av den behandlande läkaren. Om du känner dig osäker eller har frågor, diskutera med läkaren, sjukskötaren eller personalen på apoteket.

Bekanta dig även med bipacksedeln som följer med varje XALKORI®-förpackning.

Informationen i bipacksedeln uppdateras allteftersom nya uppgifter om XALKORI®-behandlingen finns tillgängliga.

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet (Fimea) har granskat innehållet i detta informationsblad.

Observera att ordet "du" hänvisar till både en vuxen patient och vårdnadshavare till en barnpatient.

Innehållsförteckning

Förord	2
Vad ALK- eller ROS1-positiv icke-småcellig lungcancer är	4
Vad ALK-positiv anaplastiskt storcellslymfom är	4
Vad ALK-positiv inflammatorisk myofibroblastisk tumör är	4
Vad XALKORI® är och hur det verkar?	5
Hur man tar XALKORI®-kapslarna?	6
<i>Den vanliga dygnsdosen när behandlingen påbörjas</i>	<i>6</i>
<i>Så här tar du XALKORI®-kapslarna.....</i>	<i>7</i>
<i>Om du glömmer att ta en eller flera XALKORI®-kapslar</i>	<i>7</i>
<i>Om du mår illa efter att du tagit XALKORI®-kapseln/kapslarna</i>	<i>8</i>
<i>Om du av misstag tar för många XALKORI®-kapslar</i>	<i>8</i>
De vanligaste biverkningarna i samband med XALKORI®-behandlingen	9
<i>Eventuella allvarliga biverkningar</i>	<i>9</i>
<i>Effekter på synförmågan</i>	<i>11</i>
<i>Besvär i matsmältningskanalen.....</i>	<i>11</i>
<i>Illamående eller kräkningar.....</i>	<i>12</i>
<i>Förändringar i tarmfunktionen.....</i>	<i>12</i>
<i>Svullnad.....</i>	<i>13</i>
<i>Trötthet</i>	<i>13</i>
<i>Yrsel</i>	<i>13</i>
Symtom som i synnerhet ska följas upp under XALKORI®-behandlingen	14
<i>Störningar i leverfunktionen.....</i>	<i>14</i>
<i>Minskat antal vita blodceller.....</i>	<i>14</i>
<i>Andningsproblem.....</i>	<i>15</i>
<i>Svimmingskänsla, diffusa känningar i bröstet, andnöd, avvikande puls</i>	<i>15</i>
<i>Förlust av synen</i>	<i>16</i>
<i>Perforation i mag-tarmkanalen</i>	<i>16</i>
<i>Svåra problem i mag-tarmkanalen (matsmältningssystemet) hos barn och unga.....</i>	<i>16</i>
<i>Njurcystor hos vuxna patienter med icke-småcellig lungcancer (NSCLC).....</i>	<i>17</i>
<i>Rapportering av biverkningar</i>	<i>17</i>
Viktig säkerhetsinformation	18
Information och stöd	19
Patientkort	19

Vad ALK- eller ROS1-positiv icke-småcellig lungcancer är (non-small cell lung cancer; NSCLC)

- ALK-positiv icke-småcellig lungcancer är en rätt ovanlig form av lungcancer. Förändringen i ALK-genen upptäcks i ungefär 3–5 % av alla icke-småcellig lungcancer.
- Förändringen i ROS1-genen upptäcks bara i 1–2 % av alla icke-småcellig lungcancer.
- ALK-positiv och ROS1-positiv icke-småcellig lungcancer förekommer sällan tillsammans.

Vad ALK-positiv anaplastiskt storcellslymfom är (anaplastic large cell lymphoma, ALCL)

- ALCL är en ovanlig form av non-Hodgkin-lymfom (NHL). Det utvecklas när T-cellerna (som också kallas för T-lymfocyter) blir onormala. T-celler är vita blodceller, som bekämpar infektioner.
- Cirka 90–95 % av barnpatienterna med ALCL har sjukdomens ALK-positiva form.

Vad ALK-positiv inflammatorisk myofibroblastisk tumör är

(inflammatory myofibroblastic tumour, IMT)

- Inflammatorisk myofibroblastisk tumör är en ovanlig cancertyp, som består av glatta muskelceller, bindvävsceller och vissa immunceller. Den kan förekomma var som helst i kroppen, men oftast förekommer den i lungorna, magen, bäckenet eller i den bakre delen av magen.
- Cirka 50–70 % av IMT-patienterna har den sk. ALK-positiva sjukdomsformen.

Vad XALKORI® är?

Vad XALKORI® är och hur det verkar?

- XALKORI® är ett oralt cancerläkemedel i kapselform, vars aktiva substans är krizotinib. XALKORI® är speciellt utvecklat för behandling av följande sjukdomar:
 - ohos vuxna för behandling av ALK- och ROS1-positiv icke-småcellig lungcancer
 - hos barn och unga (som är minst 6-åriga och under 18-åriga och kan svälja kapslar) för behandling av ALK-positiv anaplastiskt storcellslymfom eller ALK-positiv inflammatorisk myofibroblastisk tumör.
- Läkaren har ordinerat XALKORI®-kapslar till dig
 - för behandling av avancerad icke-småcellig lungcancer som primär behandling eller senare, om tidigare behandling inte kunnat bidra till att stoppa sjukdomsförloppet (vuxna).
 - för behandling av anaplastiskt storcellslymfom, om tidigare behandling inte kunnat bidra till att stoppa sjukdomsförloppet (barn och unga).
 - för behandling av inflammatorisk myofibroblastisk tumör, om man i samband med en operation inte lyckats avlägsna tumören fullständigt och om tidigare behandling inte kunnat bidra till att stoppa sjukdomsförloppet (barn och unga).
- XALKORI®-behandlingen kan fördröja eller stoppa framåtskridandet av lungcancer, anaplastiskt storcellslymfom eller inflammatorisk myofibroblastisk tumör eller minska tumörstorleken. Hos vuxna kan den också lindra symtom som lungcancer typiskt förorsakar.

Hur man tar XALKORI®-kapslarna?

- I samband med ordineringsen av XALKORI®-behandling har läkaren berättat om doseringen av läkemedlet för dig.
- Ta XALKORI®-kapslarna exakt som läkaren har ordinerat och anvisat.
- Innan du tar läkemedlet, läs också bipacksedeln i XALKORI®-förpackningen omsorgsfullt.
- XALKORI®-kapslarna finns tillgängliga i två olika styrkor: 200 mg och 250 mg.

Den vanliga dygnsdosen när behandlingen påbörjas

För vuxna med icke-småcellig lungcancer

- I början av behandlingen är den vanliga dygnsdosen en oral 250 mg kapsel två gånger per dygn.
- Läkaren följer upp behandlingen och ger råd om behandlingens längd och eventuella ändringar av doseringen.
- Läkaren kan minska på dygnsdoseringen vid behov. Då kan doseringen även innebära en oral 200 mg kapsel två gånger per dygn eller en oral 250 mg kapsel en gång per dygn. Läkaren kan även avbryta behandlingen om man inte tål en oral 250 mg XALKORI® kapsel en gång per dygn.

För barn och unga med anaplastiskt storcellslymfom eller inflammatorisk myofibroblastisk tumör

Den rekommenderade doseringen är 280 mg/m² två gånger per dygn. Läkaren beräknar den rekommenderade startdosen, och dosen beror på kroppsytan på ditt barn (BSA). Den högsta dygnsdosen hos barn och unga får inte överskrida 1000 mg. XALKORI® ska ges till barn eller unga under bevakning av en vuxen person.

Så här tar du XALKORI®-kapslarna

- Ta den rekommenderade dosen två gånger per dygn (på morgonen och på kvällen) ungefär vid samma klockslag varje dag.
- Drink ett glas vatten samtidigt som du tar kapseln/kapslarna. Svälj kapseln/kapslarna hel(a). Krossa inte, lös inte upp och öppna inte kapslarna.
- Du kan ta kapseln/kapslarna till maten eller på tom mage.
- Följ alltid instruktionerna du fått av läkaren. Ta XALKORI®-kapslarna dagligen så länge som läkaren har ordinerat.
- Drink inte grapefruktsaft och ät inte grapefrukt under XALKORI®-behandlingen.
- Använd inte naturläkemedel som innehåller johannesört under XALKORI®-behandlingen.
- Berätta för läkaren eller sjukskötaren om alla läkemedel som du använder samtidigt som du får XALKORI®-behandling, inklusive receptfria och naturläkemedel samt vitaminpreparat.

Om du glömmar att ta en eller flera XALKORI®-kapslar

- Vad du ska göra om du har glömt att ta kapseln/kapslarna beror på hur lång tid det är till nästa dos.
- Om det fortfarande är 6 timmar eller en längre tid till följande dos, ta kapseln/kapslarna genast när du märker att du glömt dosen. Ta sedan följande kapsel/kapslar vid vanlig tid.
- Om det är mindre än 6 timmar till följande dos, lämna bort kapseln/kapslarna som du glömt. Ta sedan följande dosen vid vanlig tid. Fördubbla inte dosen för att ersätta kapseln/kapslarna som du glömt.
- Berätta för läkaren om att du glömt dosen när du besöker läkarmottagningen nästa gång.

Om du mår illa efter att du tagit XALKORI®-kapseln/kapslarna

- Om du kastar upp efter att du tagit XALKORI®-kapseln/kapslarna, ta inte en extra dos, utan ta följande dos vid vanlig tid.

Om du av misstag tar för många XALKORI®-kapslar

- Om du av misstag tar fler XALKORI®-kapslar än du borde ha tagit, kontakta läkaren eller sjuksköterskan så snabbt som möjligt. Biverkningarna kan tillta och du kan behöva läkarvård.

Om du vill fråga mera om Xalkori®-behandling, diskutera med läkaren, sjuksköterskan eller personalen på apoteket.

Biverkningar av **XALKORI®-behandlingen**

De vanligaste biverkningarna i samband med **XALKORI®-behandlingen**

Som i samband med varje läkemedelsbehandling kan det eventuellt förekomma biverkningar även i samband med XALKORI®-behandlingen. Det är individuellt hur biverkningar förekommer.

Observera hur du mår under behandlingens gång. Om du får biverkningar, berätta om dem för läkaren eller sjuksköterskan. Detta gäller även sådana eventuella biverkningar som inte nämns i detta informationsblad eller i bipacksedeln som följer med varje XALKORI®-förpackning.

Även om alla biverkningar som rapporterats hos vuxna lungcancerpatienter inte har rapporterats hos barn och unga med anaplastiskt storcellslymfom eller inflammatorisk myofibroblastisk tumör, ska dessa biverkningar som konstaterats hos vuxna ändå beaktas vid behandling av barn och unga.

Eventuella allvarliga biverkningar

(mera information senare i kapitlet "Symtom som i synnerhet ska följas upp under XALKORI®-behandlingen"):

- Leversvikt
- Lunginflammation
- Minskat antal vita blodceller (inkl. neutrofiler)
- Svindel, svimning eller diffusa känningar i bröstet (kan vara tecken på avvikande puls)
- Hel eller delvis förlust av synen i ena ögat eller båda ögonen
- Svåra problem i mag-tarmkanalen (matsmältningssystemet) hos barn och unga med anaplastiskt storcellslymfom eller inflammatorisk myofibroblastisk tumör.
- Njurcystor hos vuxna patienter.

Biverkningar av **XALKORI®**-behandlingen

De vanligaste biverkningarna i samband med XALKORI®-behandlingen är:

- synrubbingar
- besvär i matsmältningskanalen
- svullnad
- förstoppning
- onormala förändringar av levervärden i blodprover
- trötthet
- minskad aptit
- förändrade smakupplevelser
- smärta i buken
- förhöjd kreatininhalt i blodet
- minskat antal röda blodkroppar (anemi)
- minskat antal blodplättar i blodprov (kan öka risken för blödning och blåmärken)
- yrsel
- neuropati (domningar eller stickningar i leder, extremiteter eller muskler)
- hudutslag
- lägre hjärtfrekvens
- hypofosfatemi (låg fosfathalt i blodet, som kan förorsaka förvirringstillstånd och muskelsvaghet).

Under behandlingen kan det även allmänt förekomma förhöjda värden i blodprover som mäter leverfunktionen. Läkaren kontrollerar leverfunktionen genom att iakttä resultaten av dessa prover. Andra eventuella förändringar kan vara minskning av antalet vita eller röda blodkroppar. Dessa förändringar framkommer även i blodproverna. Minskning av antalet vita blodceller kan utsätta patienten för infektioner, medan minskning av antalet röda blodkroppar (dvs. lågt hemoglobinvärde) kan förorsaka trötthet och nedsatt prestationsförmåga. Dessutom har ökade nivåer av kreatinin i blodet konstaterats hos enstaka patienter, vilket kan tyda på nedsatt njurfunktion. Minskad mängd testosteron (ett manligt könshormon) har förekommit hos 2 % av vuxna patienter.

Härnäst beskrivs närmare några allmänt förekommande biverkningar samt åtgärder med hjälp av vilka du kan själv aktivt lindra eventuella biverkningar.

Effekter på synförmågan

Du kan få synrubbningar under XALKORI®-behandlingen. Det är typiskt att synrubbningar uppstår hos lungcancerpatienter rätt snabbt, vanligen under den första veckan i XALKORI®-behandling.

Synrubbningar kan innebära:

- dimsyn
- blixtar eller fläckar i synfältet (s.k. glaskroppsgrumlingar)
- dubbelseende

Dessa biverkningar förekommer hos cirka 6 av 10 patienter.

Var särskilt försiktig när du kör bil eller använder maskiner. Kör inte bil och använd inte maskiner, om synrubbningarna riskerar säkerheten.

Berätta omedelbart för din läkare, om du upplever vilka som helst synrubbningar, som t.ex. svårigheter att se med ena ögat eller båda ögonen. Vid behov kan läkaren hänvisa dig till ögonläkarmottagning för närmare ögonundersökningar.

Barn och unga som använder XALKORI® för behandling av ALK-positiv anaplastiskt storcellslymfom eller inflammatorisk myofibroblastisk tumör: Läkaren ska hänvisa dig till en ögonspecialist innan XALKORI®-behandlingen påbörjas och inom en månad efter behandlingsstart för närmare granskning av eventuella synrubbningar. Under XALKORI®-behandlingen ska dina ögon undersökas med tre månaders mellanrum och alltid när nya symtom som påverkar synförmågan uppstår.

Besvär i matsmältningskanalen

XALKORI®-behandlingen kan vara förknippad med olika besvär i matsmältningskanalen.

De vanligaste besvären i matsmältningskanalen är:

- illamående eller kräkningar
- förändringar i tarmfunktionen (diarré eller förstoppning).

Inflammation i matstrupen har förekommit hos 2 % av patienterna.

Biverkningar av XALKORI®-behandlingen

Illamående eller kräkningar

Om du lider av illamående eller kräkningar medan du får XALKORI®-behandling, tala med läkaren eller sjukskötaren. Läkaren kan ordinera dig läkemedel som motverkar illamående.

Du kan eventuellt även lindra illamåendet genom att ta XALKORI®-kapslarna till maten.

Följande tillvägagångssätt kan vara till hjälp om du lider av illamående eller kräkningar:

- Se till att du får tillräckligt med vätska. Drick mycket, men endast små mängder i taget.
- Ät ofta, men små mängder i taget. Undvik för heta maträtter och mat som innehåller mycket fett. Föredra saltiga rätter i stället för sött.
- Ät lugnt utan brådska.

Förändringar i tarmfunktionen

Det är möjligt att du upplever diarré eller förstoppning medan du får XALKORI®-behandling.

Dessa besvär kan eventuellt vårdas med hjälp av receptfria läkemedelspreparat. Fråga ändå läkaren eller sjukskötaren, vilket preparat som passar dig bäst. Läkaren kan även ordinera dig läkemedel eller vård som lindrar diarrésymtom.

Följande tillvägagångssätt kan vara till hjälp om du lider av diarré:

- Undvik kryddade maträtter och mat som innehåller mycket fett samt kaffe och alkohol.
- Prova på hur det hjälper att tillsätta t.ex. banan, ris, rivet äpple, potatis eller vitt bröd i kosten.
- Drick ofta vatten, men endast små mängder i taget.

Svullnad

Under XALKORI®-behandlingen kan det förekomma svullnad i händerna och fötterna (vätskeansamling i vävnaderna). Om du upplever svullnad medan du får XALKORI®-behandling, tala med läkaren eller sjuksköterskan.

Trötthet

Det är möjligt att du känner dig trött medan du får XALKORI®-behandling. Trötthet är i allmänhet vanligt under cancerbehandlingar, men kan också bero på XALKORI®-behandlingen.

Följande tillvägagångssätt kan vara till hjälp om du känner dig trött:

- Ät hälsosamt och väl, se till att du får tillräckligt med vätska.
- Vila tillräckligt. Ta vilopausar eller tupplurar.
- Försök motionera i den mån som din kondition tillåter. Ta korta promenader eller utöva lätt motion. Sök dig till sociala sammanhang.
- Kom ihåg att koppla av, t.ex. med att lyssna på musik.

Yrsel

Under XALKORI®-behandlingen kan det förekomma yrsel. Den är vanligtvis lindrig, men kan vara till skada om du kör bil. Om du känner yrsel, tala med din läkare.

Obs! Bipacksedeln som följer med varje Xalkori®-förpackning innehåller ytterligare information om biverkningar som förekommer i samband med Xalkori®-behandlingen.

Följ dessa symtom under XALKORI®-behandlingen.

Symtom som i synnerhet ska följas upp under XALKORI®-behandlingen

En del biverkningar kan vara allvarliga. Om du upplever något av följande symtom, ta omedelbart kontakt med läkaren eller sjuksköterskan och vänta inte tills det är dags för nästa läkarbesök. Dessa symtom kan vara tecken på en allvarlig biverkning.

Symtom som kan tyda på störningar i leverfunktionen

Kontakta läkaren omedelbart om

- du är tröttare än vanligt
- huden eller ögonvitan blir gul
- urinen blir mörk eller brun (färgen liknar te)
- du har ont i högra sidan av magen
- du får ovanlig klåda eller
- du får blåmärken lättare än förut.

Symtomen kan vara tecken på störningar i leverfunktionen.

Läkaren iakttar levervärdena med hjälp av blodprover och kan också hänvisa dig till extra blodprover för att kontrollera leverfunktionen. Om provresultaten avviker från det normala, kan läkaren ändra XALKORI®-behandlingen.

Symtom som kan tyda på minskning av antalet vita blodceller

Kontakta läkaren omedelbart om

- du har feber eller en infektion.

Symtomen kan vara ett tecken på minskning av antalet vita blodceller. Läkaren iakttar antalet vita blodceller med hjälp av blodprover och kan också hänvisa dig till extra blodprover för att kontrollera antalet vita blodceller. Om provresultaten avviker från det normala, kan läkaren ändra XALKORI®-behandlingen.

Andningsproblem

Kontakta läkaren omedelbart om

- du får andningsproblem efter att du påbörjat XALKORI®-behandling mot lungcancer eller om tidigare symtom på lungcancer förvärras, i synnerhet om andningsproblemen är förknippade med hosta eller feber.

Andningsproblemen kan vara ett tecken på lunginflammation. I så fall kan läkaren eventuellt ändra XALKORI®-behandlingen.

Svimmingskänsla, diffusa känningar i bröstet, andnöd, avvikande puls

Kontakta läkaren omedelbart om

- det uppstår förändringar i hjärtats slagrytm, svindel, snabb viktökning, bröstsmärta, medvetlöshet eller om det uppstår svullnad i händerna, fötterna eller ansiktet.

Symtomen kan tyda på förändringar i hjärtfunktionen och din läkare kan be dig att antingen tillfälligt eller permanent sluta använda XALKORI®.

Läkaren iakttar din puls och ditt blodtryck med jämna mellanrum och kan hänvisa dig till en EKG-undersökning (hjärtfilm, elektrokardiogram) för att kontrollera att det inte förekommer störningar i din hjärtfunktion medan du får XALKORI®-behandling.

Om du tidigare har fått eller du får en hjärtdiagnos, kan läkaren eventuellt ändra på doseringen av XALKORI®.

Följ dessa symtom under XALKORI®-behandlingen

Hel eller delvis förlust av synen i ena ögat eller båda ögonen

Kontakta läkaren omedelbart om

- du upplever förlust av synen i någon grad eller får någon annan synförändring, till exempel svårt att se med det ena eller båda ögonen. Läkaren avbryter eventuellt behandlingen med XALKORI® och remitterar dig till ögonläkare.

Symtom som kan tyda på perforation i mag-tarmkanalen

Som en sällsynt biverkning kan XALKORI®-behandlingen öka risken för perforation, dvs. ett hål, i magsäckens vägg eller tarmväggen.

Kontakta läkaren omedelbart om

- det uppstår svår magsmärta, feber, frossa, andtäppa, snabb hjärtrytm eller förändringar i tarmfunktionen.

Symtomen kan tyda på perforation i mag-tarmkanalen. Läkaren iakttar ditt mående med jämna mellanrum och kan vid behov ändra XALKORI®-behandlingen.

Svåra problem i mag-tarmkanalen (matsmältningssystemet) hos barn och unga

XALKORI®-behandling kan förorsaka svår diarré, illamående eller kräkningar.

Kontakta läkaren omedelbart, om

- det under XALKORI®-behandlingen uppstår sväljningssvårigheter, kräkningar eller diarré.

Läkaren kan vid behov ge läkemedel som förhindrar eller lindrar diarré, illamående och kräkningar. Läkaren kan rekommendera ett högre vätskeintag eller ordinera ett elektrolyttillskott eller annat näringsstöd, om allvarliga symtom uppstår.

Njurcystor hos vuxna patienter med icke-småcellig lungcancer (NSCLC)

XALKORI®-behandling kan förorsaka utveckling av cystor i njuren.

Berätta för din läkare omedelbart om du upplever smärta i ryggen eller sidorna, feber, om du behöver urinera oftare och/eller om du ser blod i urinen. Din läkare kan göra tester under behandlingen för att se om dina njurar fungerar korrekt.

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Du kan också rapportera biverkningar för Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea.

webbplats: www.fimea.fi (Rapportering av biverkningar)

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea
Biverkningsregistret
PB 55
00034 FIMEA

eller per telefon till Pfizer Oy (09-430 040).

Viktig säkerhetsinformation

Grapefruktsaft och grapefrukt

Drick inte grapefruktjuice eller ät inte grapefrukt under behandling med XALKORI® eftersom det kan öka koncentrationen av den aktiva substansen, krizotinib, i din kropp och öka risken för biverkningar.

Andra läkemedel och naturläkemedel

- Samtidig användning av vissa läkemedel med XALKORI® kan ändra på XALKORI®:s effekt eller öka dess biverkningar. Likaså kan XALKORI® påverka effekten hos andra läkemedel.
- Till läkemedel vars användning ska undvikas under XALKORI®-behandlingen hör t.ex. en del antibiotika, läkemedel mot svampinfektioner, epilepsiläkemedel och läkemedel som används för att behandla hjärt- och kärlsjukdomar.
- Preventivpiller kan bli ineffektiva om XALKORI®-kapslar används samtidigt med dem. Därför är det nödvändigt att under behandlingen använda en effektiv preventivmetod (utöver orala preventivmedel).
- Använd inte naturläkemedel som innehåller johannesört under XALKORI®-behandlingen, eftersom detta kan medföra att behandlingen blir mindre effektiv.

Berätta för läkaren eller sjukskötaren om andra sjukdomar och allergier som du eventuellt lider av samt alla läkemedel som du använder, inklusive receptfria och naturläkemedel samt vitaminpreparat.

Körförmåga och användning av maskiner

- Synrubbingar, svindel och trötthet kan förekomma som biverkningar till följd av XALKORI®-behandling. Därför ska du vara extra försiktig när du kör bil eller använder maskiner under XALKORI®-behandlingen.

Graviditet och amning

- Det är förbjudet att använda XALKORI® under graviditet. XALKORI®-behandling kan skada fostret om det ges till gravida kvinnor. Djurstudier har visat reproduktionstoxikologiska effekter. Berätta för läkaren innan XALKORI®-behandlingen påbörjas, om du är gravid eller planerar att skaffa barn.
- Om det finns någon risk att du kan bli gravid eller göra en kvinna gravid, måste du använda lämpliga preventivmedel under XALKORI®-behandlingen och i minst 90 dagar efter behandlingens slut. Läkaren diskuterar lämpliga preventivmetoder med dig. Om du blir gravid medan du får XALKORI®-behandling, berätta omedelbart för läkaren om din graviditet.
- Amma inte medan du får XALKORI®-behandling, eftersom läkemedlet kan skada barnet.

Information och stöd finns att få

- Cancerpatienten befinner sig i en svår livssituation, men det finns både information och psykiskt stöd att få. Kom ihåg att du inte är ensam med din sjukdom.
- Eftersom varje patients situation är individuell, är det bäst att främst fråga sin egen vårdpersonal om sjukdomen och vården. Vårdpersonalen finns till för dig och ger råd och stöd under din sjukdom.
- Därutöver erbjuder Cancerorganisationerna allmän information om cancer och dess behandling och om psykiskt stöd för de drabbade.
- Personer som insjuknat sig i cancer i något skede av sitt liv har ofta likartade erfarenheter och känslor som ger tröst i den svåra livssituationen. I Cancerorganisationernas stödpersonsnätverk kan du hitta kamratstöd för dig och dina anhöriga.

Patientkort

- Fyll i kort och ta det med dig varje gång du går på läkarbesök hos någon annan än den behandlande läkaren.

