

Dieses Schulungsmaterial wurde als risikominimierende Maßnahme beauftragt und mit dem Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte (BfArM) abgestimmt. Es soll sicherstellen, dass Patienten und Betreuungspersonen die besonderen Sicherheitsanforderungen von Crizotinib kennen und berücksichtigen.

Bitte beachten Sie auch die Gebrauchsinformation zu XALKORI

Datum der Genehmigung: November 2024



XALKORI (Crizotinib) **Leitfaden für die sichere Anwendung – Patienten und Betreuungspersonen**

Dieser Leitfaden ist für Patienten und deren Betreuungspersonen bestimmt, denen Crizotinib verschrieben wurde.

Inhalt

Einleitung	4
-------------------------	----------

Informationen über ALK-positiven oder ROS1-positiven NSCLC, ALK-positives ALCL und ALK-positiven IMT

▶ Was ist ALK-positiver oder ROS1-positiver nicht-kleinzelliger Lungenkrebs (NSCLC)	5
▶ Was ist ALK-positives ALCL und ALK-positiver IMT?	5

Informationen über Crizotinib

▶ Was ist Crizotinib?	6
▶ Wie kann Crizotinib mir helfen?	7
▶ Wie ist Crizotinib einzunehmen?	7
▶ Was sind die möglichen Nebenwirkungen von Crizotinib?	9
▶ Umgang mit den Nebenwirkungen von Crizotinib	10
▶ Sicherheitshinweise	14

Informationen für und über Sie

▶ Hilfsangebote und Informationsquellen	16
▶ XALKORI Patientenausweis	21

EINLEITUNG

Ihr Arzt hat Ihnen Crizotinib verschrieben zur Behandlung Ihres:

- ▶ Lungenkrebses oder
- ▶ anaplastischen großzelligen Lymphoms oder
- ▶ inflammatorischen myofibroblastischen Tumors.

Dieser Leitfaden enthält Informationen über die Wirkungsweise von Crizotinib, über bestimmte Dinge, die Sie bei der Behandlung beachten sollten, und über den Umgang und die Vermeidung von möglichen Nebenwirkungen.

Denken Sie bitte daran, dass die Informationen in diesem Leitfaden den Rat Ihres Arztes, Ihrer Pflegekraft oder Ihres Apothekers nicht ersetzen. Wenden Sie sich bitte an Ihr medizinisches Fachpersonal, wenn Sie Zweifel oder Fragen haben.

Lesen Sie bitte die Packungsbeilage, die jeder Packung von Crizotinib beiliegt. Sie wird regelmäßig mit den neuesten Erkenntnissen über Crizotinib aktualisiert.

Bitte beachten Sie, dass die Anrede „Sie“ sowohl für den erwachsenen Patienten als auch für die Betreuungsperson des pädiatrischen Patienten verwendet wird.

Zur besseren Lesbarkeit wird in diesem Leitfaden das generische Maskulinum verwendet, wobei alle Geschlechter gleichermaßen gemeint sind.

INFORMATIONEN ÜBER ALK-POSITIVEN ODER ROS1-POSITIVEN NSCLC, ALK-POSITIVES ALCL UND ALK-POSITIVEN IMT

In diesem Kapitel beantwortete Fragen:

- ▶ Was ist ein ALK-positiver oder ROS1-positiver nicht-kleinzelliger Lungenkrebs (NSCLC)?
- ▶ Was ist ein ALK-positives anaplastisches großzelliges Lymphom (ALCL)?
- ▶ Was ist ein ALK-positiver inflammatorischer myofibroblastischer Tumor (IMT)?

Was ist ein ALK-positiver oder ROS1-positiver nicht-kleinzelliger Lungenkrebs (NSCLC)?

Etwa 3-5 % der Patienten mit nicht-kleinzelligem Lungenkrebs (NSCLC) haben die sogenannte ALK-positive Form der Erkrankung, während 1-2 % der NSCLC-Fälle die sogenannte ROS1-positive Form der Erkrankung haben. ALK-positiver und ROS1-positiver NSCLC kommen selten gleichzeitig vor.

Was ist ein ALK-positives anaplastisches großzelliges Lymphom (ALCL)?

ALCL ist eine seltene Form des Non-Hodgkin-Lymphoms (NHL). Es entwickelt sich, wenn T-Zellen (auch T-Lymphozyten genannt) anormal werden. T-Zellen sind weiße Blutkörperchen, die Infektionen bekämpfen. Etwa 90-95 % der pädiatrischen Patienten mit ALCL haben die sogenannte ALK-positive Form der Erkrankung.

Was ist ein ALK-positiver inflammatorischer myofibroblastischer Tumor (IMT)?

IMT ist eine seltene Krebsart, die aus glatten Muskelzellen, Bindegewebszellen und bestimmten Arten von Immunzellen besteht. Er kann überall im Körper auftreten, tritt aber für gewöhnlich in der Lunge, im Bauch, im Becken oder im hinteren Teil des Unterleibs auf. Etwa 50-70 % der Patienten mit IMT haben die sogenannte ALK-positive Form der Erkrankung.

In diesem Kapitel beantwortete Fragen:

- ▶ Was ist Crizotinib?
- ▶ Wie kann Crizotinib mir helfen?
- ▶ Wie ist Crizotinib einzunehmen?
- ▶ Was sind die möglichen Nebenwirkungen von Crizotinib?
- ▶ Umgang mit den Nebenwirkungen von Crizotinib
- ▶ Sicherheitshinweise

Was ist Crizotinib?

XALKORI ist ein zielgerichtetes Arzneimittel gegen Krebs, das den Wirkstoff Crizotinib enthält, der speziell entwickelt wurde zur Behandlung von:

- ▶ Erwachsenen mit entweder ALK-positivem oder ROS1-positivem fortgeschrittenen Lungenkrebs.
- ▶ Kindern und Jugendlichen (Alter ≥ 1 bis < 18 Jahre) mit ALK-positivem ALCL oder ALK-positivem IMT.

In der Europäischen Union kann Ihnen Crizotinib verordnet werden zur:

- ▶ Erstbehandlung von Erwachsenen mit NSCLC, wenn sich Ihre Erkrankung in einem fortgeschrittenen Stadium befindet oder wenn sich Ihr Lungenkrebs in einem fortgeschrittenen Stadium befindet und eine vorherige Behandlung nicht geholfen hat, Ihre Erkrankung zu stoppen.
- ▶ Behandlung von Kindern und Jugendlichen (Alter ≥ 1 bis < 18 Jahre) mit ALK-positivem ALCL, wenn die vorherige Behandlung nicht geholfen hat, Ihre Erkrankung zu stoppen.
- ▶ Behandlung von Kindern und Jugendlichen (Alter ≥ 1 bis < 18 Jahre) mit ALK-positivem IMT, wenn der Tumor durch eine Operation nicht vollständig entfernt wurde und wenn eine vorherige Behandlung nicht geholfen hat, Ihre Erkrankung zu stoppen.

Wie kann Crizotinib mir helfen?

Crizotinib kann das Wachstum entweder von:

- ▶ ALK-positivem oder ROS1-positivem NSCLC bei Erwachsenen oder
- ▶ ALK-positivem ALCL oder ALK-positivem IMT bei Kindern und Jugendlichen verlangsamen oder stoppen.

Möglicherweise können ALK-positive oder ROS1-positive Tumore sogar zum Schrumpfen gebracht werden.

Bei erwachsenen Patienten mit ALK-positivem oder ROS1-positivem NSCLC kann Crizotinib auch die krankheitsbedingten Symptome reduzieren.

Crizotinib kann zu Hause eingenommen werden und könnte Ihnen eine Fortführung der gewohnten Alltagstätigkeiten ermöglichen.

Wie ist Crizotinib einzunehmen?

Ihr Arzt hat Ihnen mitgeteilt, wie Sie Crizotinib einnehmen sollen. Ihr Arzt wird auch jede Veränderung Ihrer Erkrankung und alle Nebenwirkungen, die bei Ihnen möglicherweise durch Crizotinib auftreten, sorgfältig überwachen. In einigen Fällen ist möglicherweise eine Anpassung der Tagesdosis erforderlich.

Halten Sie sich bitte genau an die Ratschläge und Anweisungen Ihres behandelnden Arztes, Ihrer Pflegekraft und Ihres Apothekers.

INFORMATIONEN ÜBER CRIZOTINIB

- **Die übliche Dosis für Erwachsene mit NSCLC beträgt eine 250-mg-Kapsel Crizotinib, die zweimal täglich eingenommen wird.**
- **Bei Kindern und Jugendlichen mit ALCL oder IMT beträgt die empfohlene Dosis 280 mg/m² zweimal täglich. Das empfohlene Anfangsdosierungsschema wird von Ihrem Arzt berechnet und hängt von der Körperoberfläche (KOF) Ihres Kindes ab. Die maximale Tagesdosis bei Kindern und Jugendlichen sollte 1000 mg nicht überschreiten. Crizotinib sollte Kindern oder Jugendlichen unter Aufsicht eines Erwachsenen verabreicht werden.**
- Nehmen Sie die empfohlene Dosis zweimal täglich (morgens und abends) jeden Tag etwa zur gleichen Zeit ein.
- Anwendung von Crizotinib-Kapseln: Nehmen Sie die Kapseln mit Wasser ein und schlucken Sie sie im Ganzen, ohne sie zu kauen, aufzulösen oder zu öffnen. Sie können die Kapseln unabhängig von den Mahlzeiten einnehmen. Verzichten Sie jedoch während Ihrer Behandlung auf Grapefruit (Pampelmuse) oder Grapefruitsaft.
- Anwendung von Crizotinib-Granulat aus Kapseln zum Öffnen: Sie können die Kapsel entweder öffnen und das Granulat direkt in den Mund des Kindes geben oder das Granulat nach dem Öffnen der Kapsel auf eine trockene Dosierhilfe streuen (Löffel oder Messbecher), um es dann von der Dosierhilfe in den Mund zu geben. Geben Sie anschließend ausreichend Wasser zu trinken, um sicherzustellen, dass das gesamte Granulat geschluckt wird. Sie können das Granulat in Kapseln unabhängig von den Mahlzeiten einnehmen. Verzichten Sie jedoch während Ihrer Behandlung auf Grapefruit (Pampelmuse) oder Grapefruitsaft.
- Weitere Informationen finden Sie in Kapitel 3, „Wie ist XALKORI einzunehmen?“, in der Packungsbeilage von Crizotinib.

Falls Sie eine Einnahme ausgelassen haben sollten

- Falls die Zeit bis zur Einnahme Ihrer nächsten Dosis **6 Stunden oder mehr** beträgt, nehmen Sie die ausgelassene Kapsel, sobald Sie sich daran erinnern. Nehmen Sie die nächste Kapsel zur üblichen Zeit ein.
- Falls die Zeit bis zur Einnahme Ihrer nächsten Dosis **weniger als 6 Stunden** beträgt, überspringen Sie die ausgelassene Kapsel. Nehmen Sie die nächste Kapsel zur üblichen Zeit ein.
- Teilen Sie Ihrem Arzt alle ausgelassenen Dosen bei Ihrem nächsten Besuch mit.
- Nehmen Sie keine zwei Dosen gleichzeitig ein, um eine ausgelassene Dosis nachzuholen.
- Falls Sie nach der Einnahme einer Dosis Crizotinib erbrechen, nehmen Sie keine zusätzliche Dosis ein; nehmen Sie einfach Ihre nächste Dosis zum gewohnten Zeitpunkt ein.

Wenn Sie versehentlich mehr als die verschriebene Menge eingenommen haben

- Informieren Sie schnellstmöglich Ihren Arzt oder Apotheker.



Wenn Sie Fragen oder Bedenken im Zusammenhang mit Ihrem Arzneimittel haben, sollten Sie sich natürlich immer an Ihren Arzt wenden.

Was sind die möglichen Nebenwirkungen von Crizotinib?

Wie bei der Einnahme aller Arzneimittel können auch bei der Therapie mit Crizotinib unerwünschte Wirkungen eintreten. Wenn bei Ihnen während der Einnahme von Crizotinib eine der folgenden Nebenwirkungen oder andere Symptome auftreten, dann wenden Sie sich bitte an Ihren Arzt.

Obwohl nicht alle Nebenwirkungen, die bei Erwachsenen mit Lungenkrebs festgestellt wurden, bei Kindern und Jugendlichen mit ALCL oder IMT beobachtet wurden, sollten die gleichen Nebenwirkungen, die bei erwachsenen Patienten mit Lungenkrebs aufgetreten sind, bei Kindern und Jugendlichen mit ALCL oder IMT in Betracht gezogen werden.

Mögliche schwerwiegende Nebenwirkungen (weitere Einzelheiten entnehmen Sie bitte den entsprechenden nachstehenden Abschnitten in diesem Leitfaden):

- Leberversagen
- Lungenentzündung
- Reduzierung der Anzahl weißer Blutkörperchen (inklusive der Neutrophilen)
- Benommenheit, Ohnmacht oder Beschwerden im Brustkorb (können Anzeichen eines anormalen Rhythmus des Herzens sein)
- teilweiser oder vollständiger Sehverlust auf einem oder beiden Augen
- schwere Magen-, Darm- und Mundprobleme (gastrointestinale Probleme) bei Kindern und Jugendlichen mit ALCL oder IMT.

Für weitere Nebenwirkungen von Crizotinib bei Erwachsenen mit NSCLC und bei Kindern und Jugendlichen mit ALCL oder IMT lesen Sie bitte die Packungsbeilage, die jeder Crizotinib-Packung beiliegt.

Meldung von Nebenwirkungen

Die Meldung von Nebenwirkungen ist von großer Wichtigkeit für eine kontinuierliche Überwachung des Nutzen-Risiko-Verhältnisses von Arzneimitteln. Bitte melden Sie Nebenwirkungen dem Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte, Abt. Pharmakovigilanz, Kurt-Georg-Kiesinger-Allee 3, 53175 Bonn, <http://www.bfarm.de/> oder der kohlfarma GmbH (siehe Kontaktinformationen auf der Rückseite).

Umgang mit den Nebenwirkungen von Crizotinib

Sehstörungen

Bei Ihnen kann es zu Sehstörungen kommen. In den meisten Fällen von Lungenkrebs treten diese innerhalb von 1 Woche ab Behandlungsbeginn auf. Zu diesen Veränderungen können zählen:

- ▶ Sehen von Lichtblitzen
- ▶ Verschwommenes Sehen
- ▶ Doppelsehen

Diese Nebenwirkungen treten bei etwa 6 von 10 Patienten auf.

Manchmal bessern sich diese Veränderungen mit der Zeit. Wenn Sie allerdings Beeinträchtigungen an Ihrem Sehvermögen bemerken, die anhalten oder mit der Zeit stärker zu werden scheinen, sollten Sie Ihren Arzt informieren. Er kann Sie unter Umständen zu einer augenärztlichen Untersuchung überweisen.

Bei Ihnen kann es auch zu teilweisem oder vollständigem Verlust des Sehvermögens auf einem oder beiden Augen kommen.



Teilen Sie Ihrem Arzt sofort mit, falls Sie jeglichen Verlust Ihres Sehvermögens oder jegliche Veränderungen der Sehkraft feststellen, wie z. B. Schwierigkeiten beim Sehen mit einem oder beiden Augen. Ihr Arzt wird möglicherweise die Crizotinib-Therapie abbrechen und Sie an einen Augenarzt überweisen.

Bei Kindern und Jugendlichen, die Crizotinib zur Behandlung von ALK-positivem ALCL oder ALK-positivem IMT einnehmen: Ihr Arzt sollte Sie vor Beginn der Behandlung mit Crizotinib und innerhalb von 1 Monat nach Beginn der Behandlung mit Crizotinib an einen Augenarzt überweisen, um Sie auf Sehstörungen untersuchen zu lassen.

Während der Behandlung mit Crizotinib sollten Sie alle 3 Monate eine Augenuntersuchung durchführen lassen. Treten neue Sehstörungen jeglicher Art auf, sind häufigere Untersuchungen nötig.

Sie sollten sich sofort an Ihren Arzt wenden, wenn bei Ihnen eine der folgenden schwerwiegenden Nebenwirkungen auftritt:

Benommenheit, Ohnmacht, Beschwerden im Brustkorb, unregelmäßiger Herzschlag

Teilen Sie Ihrem Arzt sofort mit, wenn bei Ihnen diese Symptome auftreten, die Anzeichen von Veränderungen der Reizweiterleitung (dargestellt auf dem Elektrokardiogramm) oder des Rhythmus des Herzens sein können. Wenn Sie eine vorbestehende Herzerkrankung haben, wird Ihr Arzt Ihre Herzfunktion eng überwachen und Ihre Crizotinib-Dosierung eventuell anpassen. Möglicherweise kontrolliert Ihr Arzt mithilfe von EKGs, dass während der Behandlung mit Crizotinib bei Ihnen keine Herzprobleme auftreten.

Verminderte Herzfrequenz

Crizotinib kann die Herzfrequenz senken. Ihr Arzt wird Ihre Herzfunktion überwachen und Ihre Crizotinib-Dosierung eventuell anpassen.

Reduzierung der Anzahl weißer Blutkörperchen (inklusive der Neutrophilen)

Teilen Sie Ihrem Arzt sofort mit, wenn bei Ihnen Fieber oder eine Infektion auftritt. Ihr Arzt kann Blutuntersuchungen durchführen und bei auffälligen Ergebnissen entscheiden, die Dosis zu verringern.

Herzinsuffizienz

Informieren Sie Ihren Arzt umgehend bei jeglichen Anzeichen einer Herzinsuffizienz. Dazu gehören Symptome wie Kurzatmigkeit, Schwellungen an Armen, Beinen, Händen, Füßen oder im Gesicht, oder rasche Gewichtszunahme. Ihr Arzt kann entscheiden, die Behandlung mit Crizotinib zu unterbrechen, zu beenden oder die Dosierung zu verringern.

Durchbruch (Perforation) im Magen oder Darm

Teilen Sie Ihrem Arzt sofort mit, wenn bei Ihnen schwere Magen- oder Bauchschmerzen, Fieber, Schüttelfrost, Atemnot, schneller Herzschlag oder Veränderungen Ihrer Stuhlgewohnheiten auftreten. Diese Symptome könnten Anzeichen eines Durchbruchs (Perforation) im Magen oder Darm sein.

Leberversagen

Regelmäßige Blutuntersuchungen gehören während der Therapie mit Crizotinib zu Ihren Behandlungskontrollen. Sie ermöglichen die Überwachung der Funktion verschiedener Organe wie beispielsweise der Leber.



Informieren Sie bitte umgehend Ihren Arzt, wenn

- ▶ Sie sich müder als gewöhnlich fühlen,
- ▶ Ihre Haut und das Weiß Ihrer Augen sich gelblich verfärben,
- ▶ Ihr Urin dunkel oder braun (teefarben) wird,
- ▶ bei Ihnen Übelkeit, Erbrechen oder Appetitlosigkeit auftreten,
- ▶ Sie Schmerzen in der rechten Bauchseite haben,
- ▶ Sie Juckreiz verspüren oder bei Ihnen leichter als gewöhnlich blaue Flecken auftreten.

Dies können Anzeichen dafür sein, dass Ihre Leber durch die Behandlung beeinträchtigt ist. Ihr Arzt kann Blutuntersuchungen durchführen, um Ihre Leberfunktion zu überprüfen. Falls die Ergebnisse auffällig sind, kann Ihr Arzt entscheiden, die Crizotinib-Dosis zu verringern oder Ihre Behandlung abzubrechen. Informieren Sie Ihren Arzt umgehend, falls eines der oben genannten Symptome bei Ihnen auftritt. **Warten Sie nicht bis zu Ihrem nächsten Arzttermin!**

Atemprobleme

Lungenentzündung kann eine Nebenwirkung sein.

Informieren Sie bitte umgehend Ihren Arzt, wenn

- ▶ bei Ihnen nach Beginn der Behandlung Ihres Lungenkrebses mit Crizotinib neue Beschwerden wie beispielsweise Atembeschwerden, Husten oder Fieber auftreten oder sich bereits vorhandene Symptome verschlechtern.

Schwindel

Bei einigen Patienten, die Crizotinib einnehmen, kann es während der Behandlung zu Schwindel kommen.

Dieser ist wahrscheinlich nicht schwerwiegend. Sie sollten jedoch Ihren Arzt hierüber informieren.

Müdigkeit

Während der Behandlung mit Crizotinib können Sie sich schneller schwach oder müde fühlen. Möglicherweise ist die Müdigkeit, die auch als „Fatigue“ bezeichnet wird, eine Nebenwirkung von Crizotinib.

Folgende Tipps können Ihnen beim Auftreten von Müdigkeit helfen:

- ▶ Seien Sie aktiv! Beteiligen Sie sich an sozialen Aktivitäten und halten Sie sich öfters im Freien auf.
- ▶ Bewegen Sie sich oder machen Sie Sport in einem Maße, bei dem Sie sich wohlfühlen.
- ▶ Legen Sie regelmäßig kurze Pausen ein.
- ▶ Entspannen Sie sich regelmäßig, indem Sie sich hinlegen, dabei je nach Lust und Laune Musik hören oder lesen.
- ▶ Bitten Sie Angehörige, Freunde oder Nachbarn, Ihnen bei Alltagstätigkeiten zu helfen.

Schwere Magen- und Darmprobleme (gastrointestinal) bei Kindern und Jugendlichen mit ALK-positivem ALCL oder ALK-positivem IMT

Crizotinib kann schweren Durchfall, Übelkeit oder Erbrechen verursachen. Informieren Sie sofort Ihren Arzt, wenn während der Behandlung mit Crizotinib Schluckbeschwerden, Erbrechen oder Durchfall auftreten.

Ihr Arzt kann Ihnen bei Bedarf Arzneimittel zur Vorbeugung oder Behandlung von Durchfall, Übelkeit und Erbrechen verabreichen. Ihr Arzt kann Ihnen empfehlen, mehr Flüssigkeit zu trinken, oder kann Ihnen Elektrolyt-Ergänzungsmittel oder andere Arten der Ernährungsunterstützung verschreiben, wenn sich schwere Symptome entwickeln.

Sicherheitshinweise

Crizotinib und andere Arzneimittel

Die gleichzeitige Einnahme mancher Arzneimittel mit Crizotinib kann seine Wirksamkeit oder die Wirksamkeit der anderen Arzneimittel verändern. Zu diesen Arzneimitteln zählen u. a. Antibiotika, Mittel gegen Pilzkrankungen, gegen Epilepsie, Arzneimittel zur Behandlung von Herzproblemen, Arzneimittel gegen Bluthochdruck und Johanniskraut. Nähere Informationen erhalten Sie von Ihrem Arzt und in der Gebrauchsinformation, die jeder Packung von Crizotinib beiliegt.

Sie können Crizotinib mit oder ohne Nahrung einnehmen. Verzichten Sie jedoch während Ihrer Behandlung mit Crizotinib auf Grapefruit (Pampelmuse) oder Grapefruitsaft, da diese die Crizotinib-Menge in Ihrem Körper verändern können.

Informieren Sie bitte alle Ihre Ärzte oder Apotheker über alle anderen Erkrankungen oder Allergien, die Sie haben, und teilen Sie ihm mit, ob Sie auch andere Arzneimittel, einschließlich verschreibungspflichtiger und frei verkäuflicher Arzneimittel, Vitamine oder pflanzlicher Produkte, einnehmen.

Wenn Sie orale Verhütungsmittel einnehmen, könnten diese während der Behandlung mit Crizotinib unwirksam sein.

Führen von Kraftfahrzeugen und Bedienen von Maschinen

Da Crizotinib Nebenwirkungen wie Veränderungen des Sehvermögens, Schwindel und Müdigkeit hervorrufen kann, müssen Sie beim Führen von Kraftfahrzeugen und Bedienen von Maschinen vorsichtig sein. Besprechen Sie eventuelle Bedenken mit Ihrem Arzt.

Schwangerschaft und Stillzeit

Crizotinib darf während der Schwangerschaft nicht angewendet werden.

Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker vor Beginn der Behandlung mit Crizotinib, wenn Sie schwanger sind, schwanger werden können oder stillen. Es wird empfohlen, dass Frauen während der Behandlung mit Crizotinib vermeiden, schwanger zu werden, und dass Männer kein Kind zeugen, weil Crizotinib das Baby schädigen könnte.

Wenn die Person, die das Arzneimittel einnimmt, schwanger werden könnte oder ein Kind zeugen kann, muss sie während der Behandlung sowie mindestens weitere 90 Tage danach eine geeignete Verhütungsmethode anwenden, da orale Verhütungsmittel während der Behandlung mit Crizotinib unwirksam sein können.

Sie dürfen während der Behandlung mit Crizotinib nicht stillen. Crizotinib kann ein gestilltes Kind schädigen.

Hilfsangebote und Informationsquellen

Lungenkrebs

Selbsthilfe Lungenkrebs ist eine bundesweite Selbsthilfegruppe für Betroffene und Angehörige – sie will aufklären, vermitteln, informieren und stärken. Auf der Website der Gruppe finden Sie nicht nur zahlreiche Informationen rund um das Thema Lungenkrebs, sondern können auch gezielt nach Selbsthilfegruppen in Ihrer Nähe suchen. Zudem gibt es ein interaktives Forum, wo Sie sich auf einfache Art und Weise mit anderen Betroffenen und Interessierten austauschen können.

Bundesverband Selbsthilfe Lungenkrebs e.V.

E-Mail: info@bundesverband-selbsthilfe-lungenkrebs.de

Internet:

www.bundesverband-selbsthilfe-lungenkrebs.de

zielGENau e.V. – Patienten-Netzwerk Personalisierte Lungenkrebstherapie besteht aus einer Gruppe von Menschen mit fortgeschrittenem Lungenkrebs und deren Angehörige, von denen viele dank modernster molekularer Diagnostik und personalisierter Therapien bereits jahrelang überlebt haben. Sie wollen Wissen und Erfahrungen weitergeben, damit auch andere Betroffene Gesundheitskompetenz aufbauen und ihre Chancen besser nutzen können.

E-Mail: info@zielgenau.org

Internet:

www.zielgenau.org

Hilfsangebote und Informationsquellen

Das Patientennetzwerk **ALKpositiv Deutschland** bietet eine Plattform für den Austausch ALK-positiver Patienten und ihrer Angehörigen zu allen Themen rund um die Krankheit. Der Fokus des Netzwerks liegt auf der gegenseitigen Unterstützung in der Gruppe, der Vermittlung von mehr Gesundheitskompetenz durch zum Beispiel Webinare und Vorträge sowie der nachhaltigen Verbesserung der Situation der ALK-positiven Patienten in Deutschland.

ALKpositiv Deutschland

Schlegelstr. 1

30625 Hannover

E-Mail: info@alkpositiv-deutschland.org

Internet:

www.alkpositiv-deutschland.org

ALCL und IMT

Kinderkrebsinfo

Informationsportal zu Krebserkrankungen bei Kindern und Jugendlichen

Internet:

www.kinderkrebsinfo.de

INFORMATIONEN FÜR UND ÜBER SIE

Crizotinib Behandlungstagebuch

Datum	Dosis morgens	Dosis abends	Blutdruck	Ihr Befinden  	Bemerkungen
			/	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>	
			/	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>	
			/	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>	
			/	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>	
			/	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>	
			/	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>	
			/	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>	
			/	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>	
			/	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>	
			/	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>	
			/	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>	
			/	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>	
			/	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>	
			/	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>	
			/	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>	

Datum	Dosis morgens	Dosis abends	Blutdruck	Ihr Befinden  	Bemerkungen
			/	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>	
			/	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>	
			/	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>	
			/	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>	
			/	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>	
			/	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>	
			/	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>	
			/	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>	
			/	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>	
			/	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>	
			/	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>	
			/	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>	
			/	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>	
			/	<input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/>	

XALKORI Patientenausweis

Füllen Sie diese Karte bitte aus und zeigen Sie sie allen Ärzten, Pflegekräften und Apothekern, die Sie außerhalb Ihres medizinischen Behandlungsteams aufsuchen.

Informieren Sie bitte Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Medikamente, auch pflanzliche Mittel oder frei verkäufliche Mittel einnehmen, kürzlich eingenommen haben oder möglicherweise einnehmen werden.

Patientenausweis XALKORI (Crizotinib)

Ihr Name:

Name des
Arztes:

Telefonnummer
des Arztes:

Behandlungsbeginn
mit Crizotinib:

Wie bei allen Arzneimitteln ist es möglich, dass bei einigen Patienten, die Crizotinib einnehmen, Nebenwirkungen auftreten. Wenn bei Ihnen während der Behandlung mit Crizotinib eine der folgenden Nebenwirkungen oder andere Symptome auftreten, wenden Sie sich bitte an Ihren Arzt (weitere Einzelheiten entnehmen Sie bitte den entsprechenden Abschnitten des Leitfadens):

- Lebersversagen
- Lungenentzündung
- Reduzierung der Anzahl weißer Blutkörperchen (inklusive der Neutrophilen)
- Benommenheit, Ohnmacht oder Beschwerden im Brustkorb (können Anzeichen eines anormalen Rhythmus des Herzens sein)
- teilweiser oder vollständiger Sehverlust auf einem oder beiden Augen
- schwere Magen-, Darm- und Mundprobleme (gastrointestinale Probleme) bei Kindern und Jugendlichen mit ALCL oder IMT.

Für weitere Nebenwirkungen von Crizotinib bei Erwachsenen mit NSCLC und bei Kindern und Jugendlichen mit ALCL oder IMT lesen Sie bitte die Packungsbeilage, die jeder Crizotinib-Packung beiliegt.

Weitere Informationen finden Sie in der
Gebrauchsinformation von Crizotinib



kohlpharma GmbH
Im Holzhau 8
66663 Merzig

E-Mail: info@kohlpharma.com
Internet: www.kohlpharma.com