

Denna broschyr delas ut av hälso- och sjukvårdspersonal till vuxna som ska behandlas med kombinationen Braftovi och Mektovi vid en viss typ lungcancer



Din behandlingsguide för **BRAFTOVI + MEKTOVI**

 **BRAFTOVI**® +  **MEKTOVI**®
(enkorafenib) (binimetinib)

Vad är syftet med den här guiden?

Du har fått BRAFTOVI (enkorafenib) och MEKTOVI (binimetinib) förskrivet av din läkare och kan ha flera frågor och funderingar kring din behandling. Ofta kan det vara svårt att komma ihåg all information som ges i samband med ditt läkarbesök. Med detta häfte hoppas vi att kunna klargöra vissa frågor du kan ha kring din behandling och fungera som ett ”kom-ihåg” för just dessa läkemedel. Du kan också ha den med som stöd i samband med samtal med din läkare och sjuksköterska.

I broschyren hittar du tips och råd för hur du kan vara delaktig i din behandling. Vänd dig alltid till din läkare eller sjuksköterska om du har ytterligare frågor eller om du vill ha ytterligare information.

Det är viktigt att du tar del av informationen på bipacksedeln eller, i tillämpliga delar, den yttre förpackningen.

Om lungcancer

Lungcancer är en av de vanligaste cancerformerna, icke-småcellig lungcancer (non-small cell lungcancer, förkortat NSCLC) står för majoriteten (80 % motsvarade ca 3500 fall årligen) av alla lungcancerfall. De vanligaste formerna av NSCLC är adenokarcinom, skivepitelcancer och storcelligt karcinom.

Många drabbas av NSCLC och det pågår intensiv forskning inom området för att hitta nya och effektiva behandlingar, utvecklingen går snabbt framåt.

Hur fungerar olika typer av läkemedelsbehandling mot lungcancer?

- **Kemoterapi:** riktar in sig på cellernas delningsförmåga, dvs. tumörens tillväxt
- **Immunterapi:** syftar till att återaktivera immunsystemet mot tumörens tillväxt
- **Målinriktad behandling:** riktar in sig på specifika proteiner i cancercellerna, som är involverade i tumörens tillväxt

Vad är BRAFTOVI och MEKTOVI

För att undersöka vilken form av lungcancer du har och för att få information kring vilket läkemedel som är det mest effektiva för din typ av cancer, togs ett vävnadsprov (biopsi) från tumören.

Detta vävnadsprov visade att din tumör har en BRAF V600E-mutation och därför har du nu blivit ordinerad två läkemedel, BRAFTOVI och MEKTOVI.

När får man behandling med BRAFTOVI och MEKTOVI?

BRAFTOVI i kombination med MEKTOVI är en målinriktad behandling för vuxna patienter med avancerad icke-småcellig lungcancer med en BRAF V600E-mutation. Behandlingen används när tumören har spridit sig till andra delar av kroppen eller av annan anledningen inte kan opereras bort.

Hur vanlig är den här typen av lungcancer?

Idag känner man till cirka 10 olika genetiska förändringar (EGFR, BRAF, KRAS, MET, ERBB2, ALK, ROS1, RET, NTRK) och ett uttryck (signal) från immunsystemet som kallas PD-L1. Dessa kan hittas i lungcancer och BRAF V600E är en av mutationerna. Av ungefär 3500 patienter med NSCLC i Sverige per år kan ca 1-2 % vara BRAF muterade.

Varför behöver jag just denna behandling?

Förändringar (mutationer) i BRAF-genen kan ge upphov till proteiner som får canceren att växa. BRAFTOVI riktar in sig på de proteiner som tillverkas av denna förändrade BRAF-gen. MEKTOVI riktar sig mot ett annat protein, "MEK" som stimulerar cancercellernas tillväxt. Kombinationen av de här läkemedlen gör att cancerens tillväxt saktas ner eller stoppas helt.

Fördjupad information om BRAF mutation

När tumörvävnad undersöks i mikroskop kan läkarna se vilken typ av cancer det är. Man kan också leta efter förändringar i tumörens DNA som kan få tumören att växa. Ibland kallas dessa förändringar för biomarkörer eller molekylära markörer.

Ett sätt att tänka på det är att vårt DNA är som en bruksanvisning. Om det finns ett stavfel i bruksanvisningen får cellen fel instruktioner och kan växa till cancer. Biomarkörtestning letar efter dessa stavfel, så att läkare vet om du är en kandidat för att få en riktad behandling som direkt tar itu med dessa stavfel.

Ett fel i BRAF-genen (uttalas B-raf) är en biomarkör som läkare letar efter vid icke-småcellig lungcancer. Om du har icke-småcellig lungcancer är det viktigt att se om du har ett fel i BRAF-genen eller en annan biomarkör. Resultatet av denna testning påverkar dina behandlingsalternativ.

Vad är BRAF muterad Lungcancer?

BRAF är namnet på både en gen och ett protein. BRAF-proteinet hjälper till att kontrollera celltillväxten. När det finns en mutation i BRAF-genen skapar den ett onormalt protein som skickar signaler som leder till okontrollerad celltillväxt och cancer. BRAF-proteinet arbetar tillsammans med ett annat protein som kallas MEK för att reglera cellernas tillväxt.

Det finns olika mutationer inom BRAF, men den med godkänd behandling vid lungcancer är BRAF V600E. Denna mutation är en specifik variation i BRAF-proteinet. I celler med denna mutation kan BRAF alltid slå på MEK-proteinet. Det är därför du kanske hör läkare prata om proteinet MEK när de försöker rikta in sig på BRAF-mutationer.

Hur vet man om man har en BRAF-positiv lungcancer?

BRAF-mutationer kan hittas på flera sätt. Patologen kan använda ett test för att leta specifikt efter BRAF-mutationer i tumören. De flesta läkare föredrar dock en testmetod som kan leta efter mutationer i flera gener samtidigt med hjälp av en enda biopsi. Detta kallas omfattande next-generation sequencing (NGS). Denna typ av testning placerar vävnad från en patients tumör (insamlad från en biopsi) i en maskin som letar efter ett stort antal möjliga biomarkörer samtidigt. Det kan finnas vissa situationer där en patient inte kan genomgå den biopsi som behövs för att utföra NGS, då kan man använda information från ett blodprov, en s.k. "liquid biopsy", som kan ge information om vissa biomarkörer.

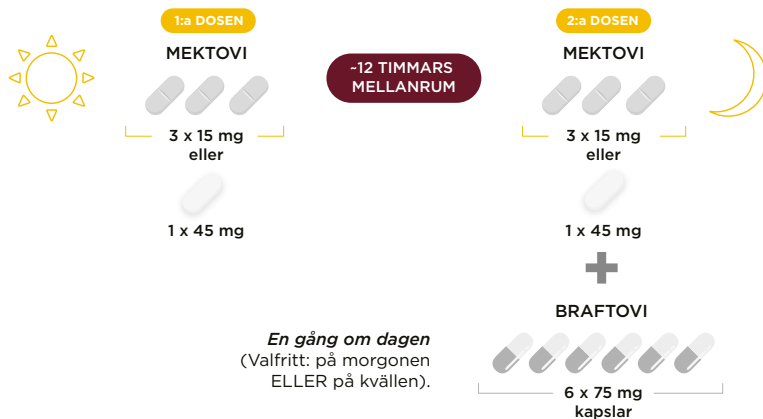
Hur vanligt är BRAF-muterad lungcancer?

BRAF-mutationer har rapporterats i cirka 4 % av icke-småcellig lungcancer (NSCLC). De är vanligast vid adenokarcinom, icke-småcellig lungcancer. BRAF V600E-mutationer förekommer specifikt hos cirka 1-2 % av patienterna med icke-småcellig lungcancer.

När du behandlas med BRAFTOVI och MEKTOVI

Ta dina läkemedel precis så som din läkare har ordinerat och ändra inte eller avsluta behandlingen på eget initiativ. Nedan följer ett "kom ihåg" och detaljerad information för att din behandling ska bli så effektiv som möjligt.

- BRAFTOVI är en kapsel som tas 1 gång om dagen och den rekommenderade dosen är 6 kapslar om 75 mg, totalt 450 mg.
- MEKTOVI är ett läkemedel som tas 2 gånger om dagen. Den rekommenderade dosen är 45 mg vid 2 tillfällen om dagen med 12 timmars mellanrum. Det motsvarar en total dygnsdos på 90 mg. Du ska ta 3 tabletter om 15 mg 2 gånger om dagen ELLER så tar du 1 tablett om 45 mg två gånger om dagen. Du har fått 15 mg tabletter ELLER 45 mg tabletter beroende på vad din läkare förskrivit. Tag din dos på morgonen och 12 timmar senare på kvällen.



- Din läkare kan komma att ändra på doseringen, följ alltid din läkares rekommendationer.
- Svälj tabletterna hela med vatten. BRAFTOVI och MEKTOVI kan tas med mat eller utan mat.
- Under din behandling med BRAFTOVI och MEKTOVI ska du inte äta grapefrukt eller dricka grapefruktjuice, eftersom det ökar risken för biverkningar.

Om du kräks efter att ha tagit BRAFTOVI eller MEKTOVI ska du inte ta någon extra dos. Ta nästa dos vid vanlig tid.

Om du har tagit för stor mängd av BRAFTOVI eller MEKTOVI, kontakta läkare eller sjuksköterska omedelbart. Biverkningar av Braftovi som illamående, kräkningar, uttorkning och dimsyn kan uppkomma eller förvärras. Om möjligt, visa upp denna patientinformation och läkemedelsförpackningen.

Om du har glömt att ta en dos BRAFTOVI ska du ta den så fort du kommer ihåg det. Om den missade dosen skulle ha tagits för mer än 12 timmar sedan ska du dock hoppa över den dosen och ta nästa dos vid vanlig tid. Fortsätt sedan ta dina kapslar som vanligt. Ta inte dubbel dos för att kompensera för en glömd dos.

Om du glömt ta MEKTOVI ska du inte ta den om det är mindre än 6 timmar till nästa dos.

Hur du tar BRAFTOVI - Instruktioner för att öppna blister:

- Tryck inte kapseln genom blistret.
- Separera en blistercell genom att böja den och försiktigt riva längs perforeringarna.
- Dra försiktigt av blisterfolien genom att börja i hörnet som är märkt med en pil.
- Ta försiktigt ut kapseln.



Eventuella biverkningar

Liksom alla läkemedel kan dessa preparat orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem.

Om du får några besvär, får du gärna kontakta ditt behandlingsteam för rådgivning. Man kan t.ex. bli trött, yr eller få huvudvärk. Magen kan reagera, med förstoppning eller diarré. Illamående, kräkning förekommer också, liksom hudutslag, klåda och ledvärk. Vissa blodprover kan förändras, t.e.x levervärden eller blodvärdet (hemoglobin).

För de allra flesta är detta hanterbara biverkningar, som inte behöver innebära att behandlingen avslutas.

Det förekommer emellertid även allvarigare biverkningar och därför är det viktigt att du kontaktar ditt vårdteam om du skulle uppleva problem med hjärtat, högt blodtryck, blödning, ögonproblem.

Du kommer också att få lämna blodprover regelbundet och man kommer att kontrollera blodtryck och hjärtat (EKG). Prata med ditt vårdteam om hur ofta de vill att du lämnar prover.

BRAFTOVI och MEKTOVI kan orsaka allvarliga biverkningar

Tala omedelbart om för ditt vårdteam om du får någon av följande besvär antingen för första gången eller om de förvärras.

Problem med hjärtat	Muskelproblem
Blödningsproblem	Problem med lungorna eller andningen
Högt blodtryck	Hudförändringar
Blodproppar	Problem med buksmärta
Ögonproblem	Problem med urinvägarna

Om du upplever följande symtom, kontakta genast din läkare eftersom dessa kan tyda på livshotande tillstånd: illamående, andnöd, oregelbundna hjärtslag, muskelkramper, krampanfall, grumlig urin, minskad urinproduktion och trötthet. Dessa kan orsakas av en grupp metaboliska komplikationer som kan uppstå under behandling av cancer som orsakas av nedbrytningsprodukter från döende cancerceller (Tumörylssyndrom (TLS)) och kan leda till förändringar i njurfunktionen.

Biverkningar när BRAFTOVI och MEKTOVI tas tillsammans.

Alla reagerar olika på behandling. Det är sannolikt att du kommer uppleva biverkningar, men om du är förberedd blir det lättare att hantera dem, om och när de inträffar. Om du får biverkningar, tala med läkare eller sjuksköterska. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information eller i bipacksedeln.

Det är en bra idé att skriva dagbok över de eventuella biverkningar du får. Du kan använda sidorna längst bak i den här broschyren. Berätta om biverkningarna för sjukvårdspersonalen, eftersom det hjälper dem att ge dig den vård och stöd du behöver. Berätta om biverkningarna så snart de inträffar, eftersom de kan bli svårare att hantera ju längre tid som går.

Vissa personer är känsligare för BRAFTOVI och MEKTOVI än andra. Om du drabbas av en biverkning kan det vara nödvändigt att ändra dosen till en som passar dig bättre.

Det kan minska de eventuella biverkningarna. Om biverkningarna går tillbaka eller minskar i styrka kan läkaren besluta att öka dosen igen eller behålla den nya dosen. Mer information om biverkningar hittar du i den fullständiga bipacksedeln i förpackningen.

Du kan också rapportera biverkningar direkt till Läkemedelsverket, www.lakemedelsverket.se. Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

Övriga läkemedel

Berätta för vårdpersonalen om alla läkemedel du tar, både receptbelagda, receptfria, vitaminer, kosttillskott och naturläkemedel.

Vissa läkemedel påverkar hur andra läkemedel fungerar. Vårdpersonalen kan berätta för dig om det är några läkemedel du ska låta bli att ta under den här tiden, eftersom läkemedel kan påverka andra läkemedel med olika oönskade effekter som följd. Berätta för ditt vårdteam om du tar, nyligen har tagit eller ibland tar andra läkemedel som omfattar följande:

- **läkemedel för att behandla svampinfektioner**
(t.ex. itraconazol, posakonazol, flukonazol)
- **läkemedel för att behandla bakteriella infektioner**
(t.ex. rifampicin, klaritromycin, telitromycin, erytromycin, penicillin, ciprofloxacin)
- **läkemedel som används för att behandla epilepsi (krampfall)** (t.ex. fenobarbital, fenytoin, karbamazepin)
- **läkemedel som används för att behandla cancer** (t.ex. metotrexat, imatinib)
- **läkemedel som används för att behandla högt kolesterol**
(t.ex. rosuvastatin, atorvastatin, pravastatin)
- **läkemedel för att behandla HIV**
(t.ex. ritonavir, amprenavir, raltegravir, dolutegravir, indinavir, atazanavir)
- **preventivmedel som innehåller hormoner**
- **läkemedel som används för att behandla högt blodtryck**
(t.ex. diltiazem, bosentan, furosemid)
- **läkemedel som används för att behandla oregelbunden hjärtrytm: amiodaron**
- **ett läkemedel som används för att behandla cancer: Sorafenib**
- **läkemedel som används för att behandla depression** (t.ex. duloxetin)
- **ett läkemedel som används för att behandla andningsproblem: Teofyllin**
- **naturläkemedel mot depression: johannesört (hypericum perforatum)**

Fråga alltid din vårdpersonal om du är osäker.

Säkerhetsinformation



Graviditet och amning

BRAFTOVI och MEKTOVI rekommenderas inte under graviditet. De kan orsaka skador eller missbildningar hos fostret.

Rådgör med ditt vårdteam innan du påbörjar läkemedelsbehandlingen ifall du är gravid, tror att du kan vara gravid eller planerar att bli med barn. Om du är kvinna och kan bli gravid måste du använda ett tillförlitligt preventivmedel.

BRAFTOVI och MEKTOVI rekommenderas inte under amning. Det är inte känt om BRAFTOVI eller MEKTOVI passerar över till bröstmjölken. Rådgör med ditt vårdteam innan du påbörjar läkemedelsbehandlingen ifall du ammar eller planerar att amma.



Fertilitet

BRAFTOVI kan påverka fertiliteten. Prata med ditt vårdteam om detta bekymrar dig.



Köra och använda maskiner

BRAFTOVI och MEKTOVI kan påverka din förmåga att köra eller använda maskiner. Undvik att köra bil, köra eller använda maskiner om du har problem med synen när du tar BRAFTOVI och MEKTOVI. Prata med ditt vårdteam om du är osäker.



Laktos

Prata med ditt vårdteam innan du börjar ta MEKTOVI ifall du vet eller misstänker att du har en intolerans mot vissa sockerarter.

Hur ska jag hantera min situation?

Det är många som funderar över vad man kan göra själv för att förbättra situationen man hamnat i. Här följer några korta tips!

Kost

Man kan äta vanlig, blandad kost - samma råd gäller som för friska. Om det är svårt med aptiten, så kan du kanske försöka äta fler måltider per dag, fast mindre varje gång. Mellanmål och kvällsfika kan vara bra. Kanske behöver du tänka på att äta mer energität mat, avstå från lättprodukter och t.ex. välja standardmjölk istället för lättmjölk, välja en fetare ost eller lägga en klick smör i potatismoset. Om du vill, kan du fråga på din klinik om du kan få kontakt med dietist.

Motion/träning

Det är bra att försöka röra på sig efter vad man orkar med. Många undersökningar har visat, att fysisk aktivitet kan motverka den stora tröttheten som kan komma av sjukdom och behandling. Försök gärna komma ut en liten runda varje dag! Det finns oftast inte något hinder mot att träna hårt. Kanske är du van att gå på gym? Fortsätt gärna med det - men lyssna på kroppen och känn efter vad som känns bra!

Tobak

Om du är rökare, kan det vara bra att försöka sluta röka. Fråga gärna din doktor eller sjuksköterska om vilket stöd som finns att få. Det kan också finnas rökavvänjningsstöd på din vårdcentral.

Stöd

Att få en cancerdiagnos väcker ofta mycket oro, både hos den som är sjuk och hos närstående. Det kan vara bra att veta att det finns hjälp att få! Om du har en kontaktsjuksköterska, så kan du prata med henne eller honom. Kanske finns det kurator eller psykolog på din klinik? Du kan ringa Lungcancerföreningens stödtelefon, 020 - 885533, för att få prata med någon som har egen erfarenhet av lungcancer. Cancerfonden har också en stödtelefon. Här är det sjuksköterskor som svarar på frågor. Du når dem genom att maila Cancerlinjen@cancerfonden.se, så ringer de upp eller genom att ringa 010 - 199 10 10. En bra och säker site för att skaffa mer information är 1177.se. Ta också emot hjälp och stöd från familj och vänner!

Dagbok under behandlingstiden





Det kan vara till hjälp att skriva ner hur man mår och vilka symtom och/eller biverkningar som uppstår. Använd gärna följande sidor!

Din behandlingsdagbok

Vecka: _____

	Tiderna du tog MEKTOVI:	Tiden du tog BRAFTOVI:	
Måndag	MORGON __ : __	__ : __	
	KVÄLL __ : __		
Tisdag	MORGON __ : __	__ : __	
	KVÄLL __ : __		
Onsdag	MORGON __ : __	__ : __	
	KVÄLL __ : __		
Torsdag	MORGON __ : __	__ : __	
	KVÄLL __ : __		
Fredag	MORGON __ : __	__ : __	
	KVÄLL __ : __		
Lördag	MORGON __ : __	__ : __	
	KVÄLL __ : __		
Söndag	MORGON __ : __	__ : __	
	KVÄLL __ : __		

Saker du märkt den här veckan som du vill diskutera med vårdpersonalen:

	Biverkningar:	Ringa in hur du känner dig varje dag och förklara varför:
		
		
		
		
		
		
		







Om du bekymrar dig för någonting ber vi dig direkt kontakta vårteamet och inte vänta till ditt nästa inplanerade besök.

Din behandlingsdagbok

Vecka: _____

	Tiderna du tog MEKTOVI:	Tiden du tog BRAFTOVI:	
Måndag	MORGON __ : __	__ : __	
	KVÄLL __ : __		
Tisdag	MORGON __ : __	__ : __	
	KVÄLL __ : __		
Onsdag	MORGON __ : __	__ : __	
	KVÄLL __ : __		
Torsdag	MORGON __ : __	__ : __	
	KVÄLL __ : __		
Fredag	MORGON __ : __	__ : __	
	KVÄLL __ : __		
Lördag	MORGON __ : __	__ : __	
	KVÄLL __ : __		
Söndag	MORGON __ : __	__ : __	
	KVÄLL __ : __		

Saker du märkt den här veckan som du vill diskutera med vårdpersonalen:

	Biverkningar:	Ringa in hur du känner dig varje dag och förklara varför:
		
		
		
		
		
		
		







Om du bekymrar dig för någonting ber vi dig direkt kontakta vårdteamet och inte vänta till ditt nästa inplanerade besök.

Din behandlingsdagbok

Vecka: _____

	Tiderna du tog MEKTOVI:	Tiden du tog BRAFTOVI:	
Måndag	MORGON __ : __	__ : __	
	KVÄLL __ : __		
Tisdag	MORGON __ : __	__ : __	
	KVÄLL __ : __		
Onsdag	MORGON __ : __	__ : __	
	KVÄLL __ : __		
Torsdag	MORGON __ : __	__ : __	
	KVÄLL __ : __		
Fredag	MORGON __ : __	__ : __	
	KVÄLL __ : __		
Lördag	MORGON __ : __	__ : __	
	KVÄLL __ : __		
Söndag	MORGON __ : __	__ : __	
	KVÄLL __ : __		

Saker du märkt den här veckan som du vill diskutera med vårdpersonalen:

	Biverkningar:	Ringa in hur du känner dig varje dag och förklara varför:
		
		
		
		
		
		
		

Om du bekymrar dig för någonting ber vi dig direkt kontakta vårteamet och inte vänta till ditt nästa inplanerade besök.

Det här innehåller dina förpackningar:

BRAFTOVI:

Den aktiva substansen är enkorafenib. Varje kapsel innehåller 75 mg eller 50 mg av enkorafenib.



BRAFTOVI 75-mg hårda kapslar

BRAFTOVI 75 mg finns tillgänglig i förpackningar om 42 kapslar.

Det motsvarar en (1) veckas behandling med full dos.



BRAFTOVI 50-mg hårda kapslar

BRAFTOVI 50 mg finns tillgänglig i förpackningar om 28 kapslar.

Den här styrkan ordineras enbart om läkaren rekommenderar en dosreduktion som kräver 50 mg kapslar.

MEKTOVI:

Den aktiva substansen är binimetinib. Varje filmdragerad tablett innehåller 15 mg eller 45 mg binimetinib.



MEKTOVI 15-mg filmdragerade tabletter

MEKTOVI finns i förpackning om 84 tabletter (7 blister med 12 tabletter i varje) eller 168 tabletter (14 blister med 12 tabletter i varje).



MEKTOVI 45-mg filmdragerade tabletter

MEKTOVI finns i förpackning om 28 tabletter (2 blister med 14 tabletter i varje) eller 56 tabletter (4 blister med 14 tabletter i varje).

Hur BRAFTOVI och MEKTOVI ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn. Används före utgångsdatum som anges på blisterförpackningen och kartongen efter EXP. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

MEKTOVI: Inga särskilda förvaringsanvisningar.

BRAFTOVI: Förvaras vid högst 30 °C. Förvaras i originalförpackningen. Fuktkänsligt.

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man kastar läkemedel som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

Mina vårdkontakter: _____

Klinik: _____

Läkare: _____

Kontaktsjuksköterska: _____

Du kan också kontakta andra organisationer:

Lungcancerföreningen

Stödtelefon 020 885533, knappval 1,
Mail: info@lungcancerforeningen.se

Cancerfonden

Telefon 010 - 199 10 10

Mail: cancerlinjen@cancerfonden.se

Sjukvårdsupplysningen

Telefon 1177 eller www.1177.se

Referenser:

<https://kunskapsbanken.cancercentrum.se/diagnoser/lungcancer/vardprogram/> <https://www.lung.org/lung-health-diseases/lung-disease-lookup/lung-cancer/symptoms-diagnosis/biomarker-testing/braf>

Den här broschyren är framtagen i samarbete med Kontaktsjuksköterska Ing-Marie Nilsson, Skånes Universitetssjukhus, Lungmottagning i Lund.

Braftovi® (enkorafenib) hårda kapslar. Braftovi används i kombination med ett läkemedel som innehåller binimetinib för behandling av vuxna patienter med en typ av hudcancer som kallas melanom, eller en typ av lungcancer som kallas icke-småcellig lungcancer (NSCLC) när cancer har en specifik förändring (mutation) i en gen ansvarig för att producera ett protein kallat BRAF, samt att cancer har spridit sig till andra delar av kroppen, eller inte kan avlägsnas genom operation. Braftovi används också i kombination med ett annat läkemedel som innehåller cetuximab för behandling av vuxna patienter med en typ av tjocktarmscancer när den har en förändring (mutation) i en gen ansvarig för att producera BRAF protein, och har spridit sig till andra delar av kroppen, eller inte kan avlägsnas genom operation. Innan behandlingen inleds kommer läkaren att kontrollera om du har en mutation i BRAF-genen. **Varningar och försiktighet:** För fullständig information om varningar och försiktighet angående hjärtproblem, blödningsproblem, ögonproblem, hudförändringar, leverproblem eller njurproblem läs bipacksedeln. Braftovi ska ej tas tillsammans med grapefruktjuice. Vissa läkemedel kan påverka hur Braftovi fungerar eller öka sannolikheten för biverkningar. Tala därför om för din läkare vilka andra läkemedel du tar. **Graviditet, amning och fertilitet:** Braftovi rekommenderas inte under graviditet. Det kan orsaka skador eller missbildningar hos fostret. Om du är gravid, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn, rådfråga läkare innan du använder detta läkemedel. Braftovi rekommenderas inte under amning. Braftovi kan minska antalet spermier hos män. **Kontakt:** Pierre Fabre Pharma Norden AB, www.pierre-fabre.com/se-se. **Läs noga igenom bipacksedeln innan du börjar använda detta läkemedel.**

Mektovi® (binimetinib) filmdragerade tabletter. Mektovi® används i kombination med ett läkemedel som innehåller enkorafenib för behandling av vuxna patienter med en typ av hudcancer som kallas melanom eller en typ av lungcancer som kallas icke-småcellig lungcancer (NSCLC) när cancer har en specifik förändring (mutation) i en gen ansvarig för att producera ett protein kallat BRAF, samt att cancer har spridit sig till andra delar av kroppen, eller inte kan avlägsnas genom operation. Innan behandlingen inleds kommer läkaren att kontrollera om du har en mutation i BRAF-genen. **Varningar och försiktigheter:** Om du upplever följande symtom, kontakta genast din läkare eftersom dessa kan tyda på livshotande tillstånd: illamående, andnöd, oregelbundna hjärtslag, muskelkramp, krampanfall, grumlig urin, minskad urinproduktion och trötthet. Dessa kan orsakas av en grupp metaboliska komplikationer som kan uppstå under behandling av cancer som orsakas av nedbrytningsprodukter från döende cancerceller (Tumörlyssyndrom). För fullständig information om varningar och försiktighet angående hjärtproblem, blödningsproblem, ögonproblem, muskelproblem, högt blodtryck, blodproppar, problem med lungorna eller andningen, hudförändringar eller leverproblem läs bipacksedeln. Vissa läkemedel kan påverka hur Mektovi® fungerar eller öka sannolikheten för biverkningar. Tala därför om för din läkare vilka andra läkemedel du tar. **Graviditet och amning:** Mektovi® rekommenderas inte under graviditet. Det kan orsaka kvarstående skador eller missbildningar hos fostret. Om du är gravid, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn, rådfråga läkare innan du använder detta läkemedel. Om du är kvinna och kan bli gravid måste du använda ett tillförlitligt preventivmedel medan du tar Mektovi®, och du måste fortsätta använda tillförlitliga preventivmedel i minst en månad efter den sista dosen. Mektovi® rekommenderas inte under amning. **Kontakt:** Pierre Fabre Pharma Norden AB, www.pierre-fabre.com/se-se. **Läs noga igenom bipacksedeln innan du börjar använda detta läkemedel.**



Pierre Fabre Pharma Norden AB,
+46 8-625 33 50, Karlavägen 108, 115 26,
Stockholm, Sweden. vigilancenorden@pierre-fabre.com,
www.pierrefabrepharma.se

© 2025 Pierre Fabre, Inc. Med ensamrätt. BRAFTOVI™ är ett varumärke som tillhör Array BioPharma Inc. i USA och flera andra länder. MEKTOVI™ är ett varumärke som tillhör Array BioPharma Inc. i USA och flera andra länder.

SE-BRH-11-24-2400005 November 2024