

<b>Alunbrig®</b>				
<b>ALLGEMEINES</b>	Wirkstoff	Brigatinib		
	Wirkstoffklasse	Proteinkinaseinhibitor		
	Darreichungsform	30/90/180 mg Filmtabletten		
	Wirkmechanismus/Target	u. a. ALK, ROS1		
	Zugelassene Indikation(en)	NSCLC (ALK-positiv)		
	Einnahmевorschrift	mit oder ohne Mahlzeit		
<b>DOSIERUNG</b>	Regeldosierung	Anfangsdosis 90 mg 1-0-0-0 in den ersten 7 Tagen, danach 180 mg 1-0-0-0		
	DATox		In den ersten 7 Tagen	Danach
		1. DA:	60 mg 1-0-0-0	120 mg 1-0-0-0
		2. DA:	Absetzen	90 mg 1-0-0-0
	3. DA:	-	60 mg 1-0-0-0	
	DANI	eGFR < 30 ml/min: 60 mg 1-0-0-0 in den ersten 7 Tagen, danach 90 mg 1-0-0-0 (+ Überwachung auf pulmonale Symptome, s. Warnhinweise)		
	DALI	Schwere Leberinsuffizienz (Child-Pugh C): 60 mg 1-0-0-0 in den ersten 7 Tagen, danach 120 mg 1-0-0-0		
Vergessene Dosis	Nicht ersetzen			
Erbrochene Dosis	Nicht ersetzen			
<b>WECHSELWIRKUNGEN</b>	Metabolisierung (Hauptabbauweg)	CYP3A4/5 Substrat CYP2C8 Substrat		
	Wirkung auf orales Tumorthapeutikum (Auswahl)	Den Magen-pH-Wert erhöhende Medikamente	k. A.	
		CYP3A4/5 Inhibitoren (starke)	Möglichst vermeiden; alternativ DA Brigatinib 180 mg → 90 mg bzw. 90 mg → 60 mg	
		CYP3A4/5 Inhibitoren (moderate)	Mit Vorsicht	
		CYP3A4/5 Induktoren (starke/moderate)	Vermeiden	
	Wirkung auf Begleitmedikation (Auswahl)	Induktor von CYP3A4/5	Substrate mit enger therapeutischer Breite meiden	
Substrat von P-gp, BCRP		Substrate mit enger therapeutischer Breite mit Vorsicht		



<b>NEBENWIRKUNGEN</b>	Sehr häufige, für <b>Patienten</b> relevante Nebenwirkungen ( <i>Auswahl</i> )	<ul style="list-style-type: none"> <li>■ Appetit vermindert</li> <li>■ Diarrhö und/oder Verstopfung</li> <li>■ Übelkeit und/oder Erbrechen</li> <li>■ Stomatitis</li> <li>■ Hautausschlag und/oder Juckreiz</li> <li>■ Periphere Neuropathie</li> <li>■ Sehstörungen (z. B. verschwommenes Sehen)</li> <li>■ Fatigue</li> <li>■ Pyrexie</li> <li>■ Hyperglykämie</li> <li>■ Hypertonie</li> </ul>		
	Warnhinweise und/oder Vorsichtsmaßnahmen für <b>Fachkreise</b> ( <i>Auswahl</i> )	<b>Warnhinweis</b>	<b>Maßnahme</b>	
		Pankreatitis	Bestimmung Lipase/ Amylase <i>im Verlauf</i>	
		ILD/Pneumonitis	Symptomüberwachung <i>v. a. in der ersten Behandlungswoche</i>	
		Hypertonie	Blutdruckmessung <i>im Verlauf</i>	
		Hyperglykämie	Blutzuckermessung <i>vor Beginn und im Verlauf</i>	
		Bradykardie	Messung Herzfrequenz <i>im Verlauf</i>	
		Sehstörungen	Symptomüberwachung <i>im Verlauf</i>	
		Kreatinphosphokinase (CPK)	Symptomüberwachung & Bestimmung CPK-Werte <i>im Verlauf</i>	
Wirkung auf die Leber	Bestimmung AST, ALT & Gesamtbilirubin <i>vor Beginn und im Verlauf</i>			
<b>SONS-TIGES</b>	Prophylaxen	Minimal bis gering emetogen		
	Suspendierbarkeit	k. A.		



**Legende**

- DA = Dosisanpassung
- DATox = Dosisanpassung bei Toxizität
- DANI = Dosisanpassung bei Niereninsuffizienz
- DALI = Dosisanpassung bei Leberinsuffizienz

**Quellen**

- Fachinformation Alunbrig®, Stand August 2020
- NCCN Guideline Antiemesis, Version 1.2021

