



Proteine,

Gefitinib © AMBORA

Dieses Medikament wurde von Ihrem Arzt/Ihrer Ärztin zur Behandlung Ihrer Krebserkrankung ausgewählt. Hier finden Sie wichtige Informationen zur Einnahme, möglichen Nebenwirkungen und zum Umgang mit Ihrem Krebsmedikament. Sie können aktiv an Ihrer Therapie mitwirken, indem Sie die nachfolgenden Hinweise und Einnahmeempfehlungen beachten und das Medikament regelmäßig einnehmen.

Allgemeine Angaben zum Medikament

Gefitinib (z.B. IRESSA®, Gefitinib Musterfirma)

250 mg Tabletten

Wirkstoffname: Gefitinib

Einnahmegrund (Indikation): Lungenkrebs (sog. nicht kleinzelliges Lungenkarzinom – NSCLC, mit EGFR-

Mutation)

Wachstumssignale innerhalb der Zellen weitergeben und am Krebswachstum und der Verbreitung von Krebszellen im Körper beteiligt sind. Gefitinib hemmt u.a. die sog. "EGFR-Kinase". Bei Patienten mit einer genetischen Veränderung von EGFR teilen sich die Krebszellen unkontrolliert. Das wird durch Gefitinib verhindert.

Kinasen

Dosis und Behandlungsschema

Wie oft und wann am Tag?

Empfohlene Anfangsdosis
1 x täglich 1 Tablette Gefitinib 250 mg

Einnahme mit einem Glas Wasser möglichst immer zur gleichen Uhrzeit.



Mit oder ohne Mahlzeit einnehmen.

Wenn Sie...

"Kinasehemmer".

 ...die Einnahme vergessen/versäumt haben: Einnahme kann nachgeholt werden, wenn es noch mindestens 12 Stunden bis zur nächsten geplanten Einnahme sind.

Wirkungsweise: Der Wirkstoff Gefitinib ist ein sogenannter

sind

- ...zu viele Tabletten eingenommen haben: bitte kontaktieren Sie Ihr Behandlungsteam.
- …Probleme beim Schlucken haben, kann das Arzneimittel aufgelöst werden. Wenn Sie eine Ernährungssonde haben, kann die Lösung über die Sonde verabreicht werden. Kontaktieren Sie hierzu bitte Ihr Behandlungsteam.

Gibt es Vorsichtsmaßnahmen zu beachten?

- Lutschen, zerdrücken, zerkauen, zerschneiden oder zerbrechen Sie Ihre Tabletten nicht, sofern Sie keine anderslautenden Anweisungen erhalten haben.
- Waschen Sie sich vor und nach der Einnahme die Hände.
 Angehörige sollten beim Umgang mit dem Krebsmedikament Einmalhandschuhe tragen.
- Falls Sie oder Ihre Partnerin eine Schwangerschaft planen, sprechen Sie bitte mit Ihrem Behandlungsteam. Dieses Arzneimittel kann Risiken für das ungeborene Kind mit sich bringen.
- Fahren Sie beim Auftreten von Schwäche kein Auto und bedienen Sie keine gefährlichen Maschinen.

Wie sollte das Medikament aufbewahrt werden?

- In der Originalverpackung belassen, um Verwechslungen zu vermeiden.
- Außerhalb der Reichweite von Kindern aufbewahren.
- Bei Raumtemperatur, vor Sonneneinstrahlung (nicht auf der Fensterbank), Feuchtigkeit (nicht im Bad) und Hitze (nicht in der Küche) geschützt lagern.

Welche Nebenwirkungen können auftreten (Auswahl)?

- Durchfall
- Übelkeit und/oder Erbrechen
- Appetitlosigkeit
- Entzündungen der Mund-/Rachenschleimhaut, Mundtrockenheit (achten Sie vorbeugend auf eine regelmäßige und gründliche, aber vorsichtige Mundpflege)
- Nagelveränderungen
- Haarausfall

- Hautausschlag, Hauttrockenheit und/oder Juckreiz (achten Sie vorbeugend auf eine regelmäßige Hautpflege. Halten Sie sich möglichst wenig in der Sonne auf, achten Sie auf schützende Kleidung und Sonnencremes mit einem hohen Lichtschutzfaktor)
- Sehstörungen z.B. Bindehautentzündung, trockene Augen, Lichtempfindlichkeit
- erhöhte Blutungsneigung z.B. Nasenbluten
- Ermüdung





Bitte informieren Sie bei folgenden Beschwerden umgehend Ihr Behandlungsteam:

- Fieber über 38°C
- Durchfall, der sich mit Medikamenten nicht stoppen lässt
- großflächiger Hautausschlag oder Blasenbildung an Haut/Schleimhäuten – als möglicher Hinweis auf schwerwiegende Hautreaktionen
- gelbe Färbung der Haut/Augen, dunkler Urin Anzeichen von Blutungen (z.B. Blut im Urin, schwarzer Stuhl) – als möglicher Hinweis auf eine Schädigung der Leber
- Blut im Urin oder schwarzer Stuhl als möglicher Hinweis auf Blutungen
- Kurzatmigkeit, Husten als mögliche Hinweise auf eine spezielle Form der Lungenentzündung (sog. Pneumonitis / ILD)
- starke Bauchschmerzen als möglicher Hinweis auf eine Schädigung im Magen-Darm-Trakt
- oder wenn Sie unter anhaltenden oder anderen unklaren Beschwerden leiden!

Gibt es Wechselwirkungen mit Medikamenten oder Lebensmitteln?

Ihr Krebsmedikament kann durch andere Medikamente beeinflusst werden. Auch mit Präparaten, die Sie ohne Rezept erhalten (z.B. pflanzliche Mittel, Nahrungsergänzungsmittel oder Vitamine) kann es Wechselwirkungen geben. Bitte informieren Sie deshalb Ihr Behandlungsteam, dass Sie dieses Krebsmedikament einnehmen! Das ist besonders wichtig, wenn sich Ihre Medikamente ändern.

Folgende Wechselwirkungen mit rezeptfreien Präparaten und Lebensmitteln müssen beachtet werden:

- Nehmen Sie bitte keine **johanniskrauthaltigen** Tabletten/Kapseln oder Tees ein, da sonst die Wirkung Ihres Krebsmedikaments abgeschwächt sein kann.
- Trinken Sie bitte keinen Grapefruitsaft und essen Sie keine Grapefruits und Bitterorangen (Sevilla-Orangen, Pomeranzen) oder Bitterorangen-Produkte, da es sonst verstärkt zu Nebenwirkungen Ihres Krebsmedikaments kommen kann.
- Arzneimittel zur dauerhaften Neutralisierung der Magensäure ("saures Aufstoßen") sog. Protonenpumpenhemmern wie Omeprazol oder Pantoprazol (z.B. Omep[®], Nexium control[®], Pantozol Control®) Wirksamkeit können die Ihres Krebsmedikaments verringern. Kontaktieren Sie bitte Ihr Behandlungsteam für mögliche Alternativen!
- Arzneimittel zur kurzfristigen Reduktion der Magensäure mit sog. Antazida (z.B. Talcid®, Rennie®, Gaviscon®, Riopan®, Maaloxan®) müssen mit Zeitabstand zu Ihrem Krebsmedikament eingenommen werden (z.B. Krebsmedikament morgens, Antazidum abends). Kontaktieren Sie bitte Ihr Behandlungsteam, falls Sie Antazida einnehmen.

Wen kann ich bei Fragen anrufen?

Ihr Behand	lungsteam:
------------	------------

Ärztlicher Bereitschaftsdienst: 116117 Bei lebensbedrohlichen Notfällen: 112

Stempel der Klinik / Praxis / Apotheke

aefördert durch



Dieses Merkblatt wurde für Sie erstellt von:

AMBORA AMTS-Kompetenz- und Beratungszentrum orale Tumortherapie



Dieses Merkblatt ist als Ergänzung zur Gebrauchsinformation bzw. Fachinformation gedacht. Trotz sorgfältiger Prüfung wird keine Gewährleistung für Richtigkeit, Aktualität und Vollständigkeit der Angaben und keinerlei Haftung für eventuelle Fehler noch für Schäden übernommen. © Sämtliche Rechte (z. B. Urheber- und Leistungsschutzrechte) dieses Merkblattes liegen bei der Friedrich-Alexander-Universität Erlangen-Nürnberg (FAU) und beim Universitätsklinikum Erlangen (UKER). Arzneimittelmerkblatt Gefitinib, Version: 2025-01, Stand: 16.06.2025. Quellen: Fachinformation Gefitinib ratiopharm® Stand: 08.2023