



Leczenie lekiem...

XALKORI[®] (Kryzotynib)

Broszura przeznaczona jest dla pacjentów, którym przepisano lek
XALKORI

Data przygotowania: Marzec 2025

Spis treści

Wstęp	4
Co to jest ALK-dodatni lub ROS1-dodatni niedrobnokomórkowy rak płuca (NDRP)	5
Co to jest ALK-dodatni anaplastyczny chłoniak z dużych komórek (ALCL) i zapalny guz miofibroblastyczny (IMT)?	5
XALKORI	
Co to jest lek XALKORI?	6
Jak lek XALKORI pomaga pacjentowi?	6
Jak stosować lek XALKORI?	7
Jakie są możliwe działania niepożądane leku XALKORI?	9
Jak postępować w przypadku wystąpienia działań niepożądanych leku XALKORI?	10
Informacje dotyczące bezpieczeństwa	14
Pacjent	
Źródła pomocy i informacji	16
Karta pacjenta przyjmującego lek XALKORI	17

Wstęp

Lek XALKORI jest stosowany do leczenia pacjentów:

- z rakiem płuca,
- lub z anaplastycznym chłoniakiem z dużych komórek,
- lub z zapalnym guzem miofibroblastycznym.

Broszura zawiera informacje o tym, jak działa lek XALKORI, o objawach na które należy zwrócić uwagę podczas leczenia oraz postępowaniu w celu minimalizacji skutków działań niepożądanych w przypadku ich wystąpienia.

Należy pamiętać, że informacje zawarte w tej broszurze nie zastępują porady uzyskanej od lekarza, pielęgniarki lub farmaceuty. W razie jakichkolwiek wątpliwości lub pytań należy zwrócić się do członka zespołu medycznego opiekującego się pacjentem.

Należy przeczytać ulotkę dla pacjenta dołączoną do każdego opakowania leku XALKORI. Ulotka będzie regularnie uaktualniana o najnowsze informacje dotyczące leku XALKORI.

Zwrot „pacjent” odnosi się zarówno do pacjenta dorosłego, jak i opiekuna pacjenta pediatrycznego.

Co to jest ALK-dodatni lub ROS1-dodatni niedrobnokomórkowy rak płuca (NDRP)?

U około 3-5% pacjentów chorujących na NDRP stwierdza się ALK-dodatnią postać tej choroby, podczas gdy postać ROS1-dodatnią rozpoznaje się u 1-2% pacjentów chorujących na NDRP. ALK-dodatni NDRP i ROS1-dodatni NDRP rzadko występują jednocześnie.

Co to jest ALK-dodatni anaplastyczny chłoniak z dużych komórek (ALCL)?

ALCL jest rzadkim typem chłoniaka nieziarnicznego. Rozwija się, gdy komórki T (zwane również limfocytami T) stają się nieprawidłowe. Komórki T to białe krwinki, które zwalczają zakażenia. Około 90-95% dzieci i młodzieży z ALCL ma tak zwaną ALK-dodatnią postać choroby.

Co to jest ALK-dodatni zapalny guz miofibroblastyczny (IMT)?

IMT jest rzadkim rodzajem raka, który składa się z komórek mięśni gładkich, komórek tkanki łącznej i niektórych typów komórek odpornościowych. Może wystąpić w dowolnym miejscu ciała, ale zwykle występuje w płucach, jamie brzusznej, miednicy lub tylnej części brzucha. Około 50-70% pacjentów z IMT ma tak zwaną ALK-dodatnią postać choroby.

Co to jest lek XALKORI?

Pytania, na które odpowiedzi znajdują się w tym rozdziale

- Co to jest lek XALKORI?
- Jak lek XALKORI pomaga pacjentowi?
- Jak stosować lek XALKORI?
- Jakie są możliwe działania niepożądane leku XALKORI?
- Jak postępować w przypadku wystąpienia działań niepożądanych leku XALKORI?
- Informacje dotyczące bezpieczeństwa

Co to jest lek XALKORI?

XALKORI jest lekiem przeciwnowotworowym zawierającym substancję czynną kryzotynib. W Unii Europejskiej lek XALKORI może być przepisany w:

- początkowym leczeniu dorosłych pacjentów z ALK-dodatnim zaawansowanym niedrobnokomórkowym rakiem płuca (ALK-dodatni NDRP),
- leczeniu dorosłych pacjentów z ALK-dodatnim zaawansowanym niedrobnokomórkowym rakiem płuca (ALK-dodatni NDRP), jeśli wcześniejsze leczenie nie zdołało powstrzymać rozwoju choroby,
- leczeniu dorosłych pacjentów z ROS1-dodatnim zaawansowanym niedrobnokomórkowym rakiem płuca (ROS1-dodatni NDRP),
- leczeniu dzieci i młodzieży (w wieku od ≥ 1 do < 18 lat) z ALK-dodatnim układowym chłoniakiem anaplastycznym z dużych komórek (ALK-dodatni ALCL), jeśli wcześniejsze leczenie nie zdołało powstrzymać rozwoju choroby,
- leczeniu dzieci i młodzieży (w wieku od ≥ 1 do < 18 lat) z ALK-dodatnim zapalnym guzem miofibroblastycznym (ALK-dodatni IMT), jeśli operacja nie usunęła całkowicie guza i jeśli wcześniejsze leczenie nie zdołało powstrzymać rozwoju choroby.

Jak lek XALKORI pomaga pacjentowi?

XALKORI może spowalniać lub zatrzymywać wzrost:

- ALK-dodatniego lub ROS1-dodatniego NDRP u dorosłych pacjentów
- lub ALK-dodatniego ALCL lub ALK-dodatniego IMT u dzieci i młodzieży.

Dlatego lek może pomóc w uzyskaniu zmniejszenia ALK-dodatnich i ROS1-dodatnich guzów.

U dorosłych pacjentów z ALK-dodatnim lub ROS1-dodatnim NDRP, lek XALKORI może również spowodować zmniejszenie objawów choroby.

XALKORI może być przyjmowany w domu i może pozwolić pacjentowi na wykonywanie codziennych aktywności.

Jak stosować lek XALKORI?

Jak stosować lek XALKORI?

Lekarz przepisał lek XALKORI w celu leczenia:

- raka płuca u dorosłych pacjentów
- lub anaplastycznego chłoniaka z dużych komórek lub zapalnego guza miofibroblastycznego u dzieci i młodzieży.

Lekarz przekazał pacjentowi instrukcje dotyczące przyjmowania leku XALKORI. Lekarz będzie również ściśle monitorował jakiegokolwiek zmiany stanu pacjenta oraz jakiegokolwiek działania niepożądane, które mogą wystąpić podczas stosowania leku XALKORI. W niektórych przypadkach może być konieczna zmiana dziennej dawki leku. **Należy ściśle przestrzegać wszystkich zaleceń i instrukcji udzielonych przez lekarza, pielęgniarkę lub farmaceutę.**

- **Zazwyczaj stosowana dawka u dorosłych pacjentów z NDRP to jedna kapsułka 250 mg XALKORI przyjmowana dwa razy na dobę.**
- **U dzieci i młodzieży z ALCL lub IMT zalecana dawka to 280 mg/m² pc. przyjmowana dwa razy na dobę. Zalecana dawka początkowa zostanie obliczona przez lekarza i będzie zależała od powierzchni ciała dziecka. Maksymalna dawka dobową u dzieci i młodzieży nie powinna przekraczać 1000 mg. Lek XALKORI powinien być podawany pod nadzorem osoby dorosłej.**
 - Zalecaną dawkę należy przyjmować dwa razy na dobę (rano i wieczorem) mniej więcej o tej samej porze.
 - Jeśli pacjent przyjmuje XALKORI kapsułki: Kapsułki należy popić wodą i połknąć w całości bez żucia, rozpuszczania lub otwierania. Kapsułki można przyjmować zarówno z jedzeniem, jak i bez jedzenia – ale zawsze należy unikać spożywania grejpfrutów i soku grejpfrutowego w czasie leczenia.
 - Jeśli pacjent przyjmuje XALKORI granulat w kapsułkach do otwierania: otworzyć kapsułkę i wsypać granulat bezpośrednio do ust dziecka albo otworzyć kapsułkę i wsypać granulat do suchego dozownika (łyżeczka lub miarka), a następnie wsypać granulat do ust. Należy podać wystarczającą ilość wody, aby mieć pewność, że cały granulat został połknięty. Granulat w kapsułkach można przyjmować z posiłkiem lub bez posiłku, ale zawsze należy unikać spożywania grejpfrutów i soku grejpfrutowego w trakcie leczenia.
 - Więcej informacji znajduje się w ulotce dołączonej do opakowania w punkcie 3 „Jak stosować lek XALKORI”.

Jak stosować lek XALKORI?

Jeżeli pacjent pominie dawkę leku

- Jeśli do następnej dawki pozostało **6 godzin lub więcej**, należy jak najszybciej przyjąć pominiętą kapsułkę(i). Następną kapsułkę(i) należy przyjąć o zwykłej porze.
- Jeśli do następnej dawki pozostało **mniej niż 6 godzin**, należy pominąć opuszczoną kapsułkę(i). Następną dawkę należy przyjąć o zwykłej porze.
- W czasie następnej wizyty należy powiedzieć lekarzowi o pominięciu dawki.
- Nie należy stosować dawki podwójnej w celu uzupełnienia pominiętej dawki.
- Jeśli wystąpią wymioty po przyjęciu dawki leku XALKORI, nie należy stosować dodatkowej dawki, tylko przyjąć następną dawkę o zwykłej porze.

Jeśli pacjent przypadkowo przyjmie większą niż zalecana dawkę leku

- Należy jak najszybciej powiedzieć o tym lekarzowi lub farmaceucie.

W razie jakichkolwiek pytań lub wątpliwości związanych z lekiem, należy poradzić się lekarza.

Jakie są możliwe działania niepożądane leku XALKORI?

Jak w przypadku innych leków możliwe jest, że u niektórych pacjentów przyjmujących lek XALKORI mogą wystąpić działania niepożądane. Jeżeli u pacjenta w trakcie przyjmowania leku XALKORI wystąpi którekolwiek z niżej wymienionych działań niepożądanych lub inne objawy, należy skonsultować się z lekarzem.

Chociaż nie wszystkie działania niepożądane zidentyfikowane u dorosłych z rakiem płuca obserwowano u dzieci i młodzieży z ALCL lub IMT, występowanie tych samych działań niepożądanych, które zgłoszono u pacjentów dorosłych z rakiem płuca, należy rozważyć u dzieci i młodzieży z ALCL lub IMT.

Ciężkie działania niepożądane (więcej informacji znajduje się w dalszej części broszury):

- Niewydolność wątroby.
- Zapalenie płuc.
- Zmniejszenie liczby białych krwinek (w tym neutrofilii).
- Zawroty głowy, omdlenie lub dyskomfort w klatce piersiowej (mogą to być objawy nieprawidłowego rytmu serca).
- Częściowa lub całkowita utrata wzroku w jednym oku lub obu oczach.
- Ciężkie zaburzenia ze strony żołądka, jelit, jamy ustnej (żołądkowo-jelitowe) u dzieci i młodzieży z ALCL lub IMT.
- Torbiele nerek u dorosłych pacjentów.

Inne działania niepożądane leku XALKORI u dorosłych pacjentów z NDRP oraz u dzieci i młodzieży z ALCL lub IMT znajdują się w ulotce dołączonej do opakowania leku XALKORI.

Zgłaszanie działań niepożądanych

Jeśli wystąpią jakiegokolwiek objawy niepożądane, w tym wszelkie objawy niepożądane niewymienione w ulotce, należy powiedzieć o tym lekarzowi, farmaceucie lub pielęgniarce. Działania niepożądane można zgłaszać bezpośrednio do Departamentu Monitorowania Niepożądanych Działań Produktów Leczniczych Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, Al. Jerozolimskie 181C, 02-222 Warszawa tel.: + 48 22 49 21 301 faks: + 48 22 49 21 309 strona internetowa: <https://smz.ezdrowie.gov.pl>

lub przedstawiciela podmiotu odpowiedzialnego
Pfizer Polska Sp. z o.o., ul. Żwirki i Wigury 16B, 02-092 Warszawa
Dział Monitorowania Bezpieczeństwa Leków
tel.: +48 22 335-6326
faks Toll-Free: 00800112-4454
e-mail: POL.AEReporting@pfizer.com

Dzięki zgłaszaniu działań niepożądanych można będzie zgromadzić więcej informacji na temat bezpieczeństwa stosowania leku.

Jak postępować w przypadku wystąpienia działań niepożądanych leku XALKORI?

Zaburzenia widzenia

U pacjenta mogą wystąpić zaburzenia widzenia. W większości przypadków u pacjentów z rakiem płuca występują one w ciągu jednego tygodnia od rozpoczęcia leczenia i mogą obejmować:

- Widzenie błysków światła
- Zamazane widzenie
- Podwójne widzenie

Zaburzenia występują u około 6 na 10 osób.

Należy zachować szczególną ostrożność podczas prowadzenia pojazdów i obsługiwanie maszyn. Może zaistnieć konieczność zaprzestania wykonywania tych czynności, jeżeli pacjent stwierdzi, że zaburzenia widzenia utrudniają ich wykonanie.

Czasami zaburzenia te przemijają. Jeżeli jednak u pacjenta wystąpią zaburzenia widzenia, które się utrzymują, lub które się nasilają w czasie, należy poinformować o tym lekarza. Lekarz może skierować pacjenta na badanie okulistyczne.

U pacjenta może również wystąpić częściowa lub całkowita utrata wzroku w jednym oku lub obu oczach.

! Należy jak najszybciej zwrócić się do lekarza w przypadku wystąpienia utraty wzroku lub jakiegokolwiek zmiany w polu widzenia, na przykład problemów z widzeniem w jednym oku lub obu oczach. Lekarz może przerwać leczenie lekiem XALKORI i skierować pacjenta na konsultację okulistyczną.

Dzieci i młodzież przyjmujące lek XALKORI w leczeniu ALK-dodatniego ALCL lub ALK-dodatniego IMT: lekarz powinien skierować pacjenta na konsultację okulistyczną przed rozpoczęciem stosowania leku XALKORI oraz w ciągu 1 miesiąca od rozpoczęcia leczenia w celu sprawdzenia, czy nie występują u niego problemy ze wzrokiem. Podczas stosowania leku XALKORI pacjent powinien być poddawany badaniom okulistycznym co 3 miesiące lub częściej, jeśli pojawią się nowe problemy ze wzrokiem.

Jak postępować w przypadku wystąpienia działań niepożądanych leku XALKORI?

Należy jak najszybciej skontaktować się z lekarzem w przypadku wystąpienia któregokolwiek z następujących ciężkich działań niepożądanych:

Zawroty głowy, omdlenie, dyskomfort w klatce piersiowej, nieregularna czynność serca

Należy jak najszybciej zwrócić się do lekarza w przypadku wystąpienia tych objawów, gdyż mogą one wskazywać na zmiany w aktywności elektrycznej serca (widocznej na elektrokardiogramie) lub na zaburzenia rytmu serca. Jeżeli u pacjenta wcześniej występowały problemy z sercem, lekarz będzie ściśle monitorował czynność serca i może zmienić dawkowanie leku XALKORI. Lekarz może wykonać elektrokardiogram, aby sprawdzić czy w trakcie leczenia lekiem XALKORI nie wystąpiły problemy z sercem.

Zwolnienie czynności serca

XALKORI może powodować zwolnienie czynności serca. Lekarz będzie monitorował czynność serca i może dostosować dawkowanie leku XALKORI.

Zmniejszenie liczby białych krwinek (w tym neutrofilii)

Należy jak najszybciej zwrócić się do lekarza w przypadku wystąpienia gorączki lub zakażenia. Lekarz może wykonać badanie krwi, i w przypadku nieprawidłowości, może zdecydować o zmniejszeniu dawki leku XALKORI.

Niewydolność serca

Należy jak najszybciej powiedzieć lekarzowi o wystąpieniu jakichkolwiek objawów niewydolności serca. Objawy te obejmują: zadyszkę, obrzęk ramion, nóg, rąk, stóp lub twarzy oraz szybkie zwiększenie masy ciała. Lekarz może zdecydować o czasowym odstawieniu leku XALKORI, zmniejszeniu dawki leku XALKORI lub o odstawieniu leku XALKORI na stałe.

Przebicie ściany (perforacja) żołądka lub jelita

Należy bezzwłocznie zwrócić się do lekarza jeżeli u pacjenta występują silne bóle żołądka lub brzucha, gorączka, dreszcze, duszność, przyspieszenie rytmu serca lub zmieniona częstotliwość wydalania kału. Mogą to być objawy przebicia ściany (perforacji) żołądka lub jelita.

Uszkodzenie wątroby

W trakcie leczenia lekiem XALKORI będą przeprowadzane regularne badania krwi, co pozwoli na monitorowanie czynności różnych narządów, w tym wątroby.

! Należy jak najszybciej zwrócić się do lekarza w przypadku większego niż zwykle uczucia zmęczenia, zażółcenia skóry i białkówki oczu, ciemnego lub brązowego (herbacianego) zabarwienia moczu, nudności, wymiotów, zmniejszenia apetytu, bólu w prawej części brzucha, świądu, łatwiejszego niż zazwyczaj powstawania siniaków.

Mogą to być objawy niepożądane ze strony wątroby. Lekarz może wykonać badania krwi w celu sprawdzenia czynności wątroby, a jeśli wyniki badań będą nieprawidłowe, zdecydować o zmniejszeniu dawki leku XALKORI lub o jego odstawieniu.

W przypadku wystąpienia któregokolwiek z powyższych objawów, należy natychmiast zgłosić się do lekarza nie czekając do następnej wizyty.

Jak postępować w przypadku wystąpienia działań niepożądanych leku XALKORI?

Problemy z oddychaniem

Jednym z możliwych działań niepożądanych jest zapalenie płuc.

! Należy jak najszybciej powiedzieć lekarzowi, jeżeli po rozpoczęciu leczenia raka płuca lekiem XALKORI u pacjenta wystąpią trudności w oddychaniu, kaszel, gorączka lub nasilą się wcześniej istniejące objawy raka płuca.

Zawroty głowy

W trakcie leczenia u niektórych osób przyjmujących lek XALKORI mogą wystąpić zawroty głowy.

! Zazwyczaj nie są one ciężkie, ale należy zgłosić je lekarzowi.

Uczucie zmęczenia

W trakcie leczenia lekiem XALKORI pacjent może czuć się osłabiony i męczyć szybciej niż zazwyczaj. Zmęczenie może być działaniem niepożądanym leku XALKORI.

Wskazówki, które mogą być pomocne dla pacjenta:

- Bądź aktywny! Zaangażuj się w aktywność społeczną i spędzaj czas poza domem.
- Ćwicz.
- Rób regularne, krótkie przerwy.
- Zrelaksuj się, słuchaj muzyki lub czytaj.
- Poproś rodzinę, znajomych lub sąsiadów o pomoc w wykonywaniu codziennych obowiązków.

Jak postępować w przypadku wystąpienia działań niepożądanych leku XALKORI?

Ciężkie zaburzenia ze strony przewodu pokarmowego (żołądkowo-jelitowe) u dzieci i młodzieży z ALK-dodatnim ALCL lub ALK-dodatnim IMT

Lek XALKORI może powodować ciężką biegunkę, nudności lub wymioty. Należy natychmiast poinformować lekarza, jeśli podczas leczenia lekiem XALKORI wystąpią problemy z połykaniem, wymioty lub biegunka.

W razie potrzeby lekarz może zalecić przyjmowanie leków przeciwbiegunkowych, przeciwwymiotnych lub zapobiegających nudnościom. W przypadku wystąpienia ciężkich objawów lekarz może zalecić spożywanie większej ilości płynów lub przepisać suplementację elektrolitów albo zalecić inne metody wspomagania żywieniowego.

Torbiele nerek u dorosłych pacjentów z NDRP

Lek XALKORI może powodować rozwój torbieli nerek.

Należy natychmiast poinformować lekarza, jeśli u pacjenta występuje ból pleców lub boków, gorączka, potrzeba częstszego oddawania moczu i (lub) obecność krwi w moczu. W trakcie leczenia lekarz może zlecić wykonanie badań, aby sprawdzić, czy nerki działają prawidłowo.

Informacje dotyczące bezpieczeństwa

Przyjmowanie innych leków i leku XALKORI

Przyjmowanie leku XALKORI razem z niektórymi lekami może zmieniać skuteczność zarówno leku XALKORI, jak i przyjmowanych leków.

Zjawisko to dotyczy antybiotyków, leków przeciwgrzybiczych, leków przeciwpadaczkowych, leków stosowanych w leczeniu chorób serca, leków stosowanych przy wysokim ciśnieniu tętniczym oraz ziela dziurawca zwyczajnego. W celu uzyskania dalszych informacji należy zwrócić się do lekarza lub przeczytać ulotkę dołączoną do opakowania leku XALKORI.

XALKORI można przyjmować z pokarmem lub bez pokarmu. Jednakże należy unikać picia soku grejpfrutowego oraz jedzenia grejpfrutów w czasie leczenia lekiem XALKORI, gdyż mogą one zmieniać ilość leku XALKORI w organizmie.

Należy powiedzieć lekarzowi lub farmaceutce o wszystkich występujących chorobach i alergiach oraz o wszystkich przyjmowanych lekach, w tym lekach wydawanych na receptę i bez recepty, witaminach lub lekach roślinnych.

W przypadku przyjmowania leku XALKORI w czasie stosowania doustnej antykoncepcji, skuteczność leków antykoncepcyjnych może być mniejsza.

Prowadzenie pojazdów i obsługiwane maszyn

Należy zachować szczególną ostrożność podczas prowadzenia pojazdów i obsługiwanie maszyn, ponieważ XALKORI może powodować wystąpienie działań niepożądanych, takich jak zaburzenia widzenia, zawroty głowy oraz zmęczenie. Należy porozmawiać z lekarzem o wszystkich wątpliwościach.

Informacje dotyczące bezpieczeństwa

Ciąża i karmienie piersią

W czasie ciąży nie wolno stosować leku XALKORI.

Jeśli pacjentka jest w ciąży, planuje ciążę lub karmi piersią, przed zastosowaniem tego leku należy poradzić się lekarza lub farmaceuty. Zaleca się, aby w czasie stosowania leku XALKORI kobiety unikały zachodzenia w ciążę, a mężczyźni nie powodowali ciąży u swej partnerki, ponieważ XALKORI może działać szkodliwie na dziecko.

Jeśli istnieje możliwość, że osoba przyjmująca ten lek może zajść w ciążę lub doprowadzić do ciąży u partnerki, to musi stosować odpowiednią antykoncepcję w czasie leczenia i co najmniej przez 90 dni po zakończeniu terapii, gdyż doustne środki antykoncepcyjne mogą być nieskuteczne w czasie przyjmowania leku XALKORI.

Nie należy karmić piersią w czasie leczenia lekiem XALKORI, gdyż lek ten może działać szkodliwie na karmione piersią niemowlę.

Pacjent

Materiały pomocne w trakcie leczenia:

- Źródła pomocy i informacji
- Karta pacjenta przyjmującego lek XALKORI

Źródła pomocy i informacji

Stowarzyszenie Walki z Rakiem Płuca

<http://rakpluca.org.pl/>

Polska Koalicja Organizacji Pacjentów Onkologicznych

<http://www.pkopo.pl/>

Stowarzyszenie Wspierania Onkologii UNICORN

<http://www.unicorn.org.pl/>

Fundacja onkologiczna DUM SPIRO-SPERO

<http://www.fundacja-onkologiczna.pl/>

Instytut Praw Pacjenta i Edukacji Zdrowotnej

<http://www.prawapacjenta.eu/>

Karta pacjenta przyjmującego lek XALKORI

Proszę uzupełnić poniższą kartę i pokazać ją każdemu lekarzowi, pielęgniarce lub farmaceutce spoza zespołu medycznego opiekującego się pacjentem.

Nazwisko pacjenta:

Nazwisko lekarza:

Nr telefonu lekarza:

Data rozpoczęcia leczenia lekiem XALKORI:

Należy powiedzieć lekarzowi lub farmaceutce o wszystkich lekach przyjmowanych obecnie lub ostatnio, a także o lekach, które pacjent planuje stosować, w tym o lekach roślinnych i lekach wydawanych bez recepty.

Podobnie jak w przypadku wszystkich leków, u niektórych pacjentów przyjmujących XALKORI mogą wystąpić działania niepożądane. Jeśli u pacjenta wystąpi którekolwiek z poniższych działań niepożądanych lub inne objawy podczas leczenia lekiem XALKORI, należy skonsultować się z lekarzem (więcej szczegółów znajduje się w odpowiednich rozdziałach w broszurze dla pacjenta).

- Niewydolność wątroby.
- Zapalenie płuc.
- Zmniejszenie liczby białych krwinek (w tym neutrofili).
- Zawroty głowy, omdlenia lub dyskomfort w klatce piersiowej (mogą być oznakami nieprawidłowego rytmu serca).
- Częściowa lub całkowita utrata wzroku w jednym oku lub obu oczach.
- Ciężkie zaburzenia ze strony żołądka, jelit, jamy ustnej (żołądkowo-jelitowe) u dzieci i młodzieży z ALCL lub IMT.
- Torbiele nerek u dorosłych pacjentów.

Inne działania niepożądane leku XALKORI u dorosłych pacjentów z NDRP oraz u dzieci i młodzieży z ALCL lub IMT znajdują się w ulotce dołączonej do opakowania leku XALKORI.