

癌症有可能会在更长的时间内不再生长或扩散

BRAFTOVI（恩考芬尼）+ MEKTOVI（比美替尼）是一种联合疗法，适用于 BRAF +（V600E 或 V600K）黑色素瘤已扩散（转移性）或手术无法切除（不可切除）的成人患者。BRAFTOVI 不适用于治疗野生型 BRAF 黑色素瘤患者。

在一项临床试验中，将 BRAFTOVI + MEKTOVI 与维莫非尼进行了比较，以衡量患者在癌症没有生长、扩散或恶化的情况下的中位*生存时间。

服用 BRAFTOVI + MEKTOVI 的中位生存期为 14.9 个月，而服用维莫非尼的中位生存期为 7.3 个月。

BRAFTOVI + MEKTOVI 并非对每个人都有效。结果可能有所不同。

* 中位数的定义是：在一组数字中，从低到高排列的中间数字。

不是真实的患者。

部分重要安全性信息

BRAFTOVI（恩考芬尼）和 MEKTOVI（比美替尼）可能会导致严重的副作用，包括：

- **新发皮肤癌的风险。** BRAFTOVI 或 BRAFTOVI 与 MEKTOVI 联合使用时均可导致皮肤癌，称为皮肤鳞状细胞癌或基底细胞癌。与您的医务人员讨论您患上这些癌症的风险。

检查您的皮肤，如有任何皮肤变化，请立即告诉您的医务人员，包括：

- 新长出的疣
- 皮肤疼痛或发红的肿块，会出血或不愈合
- 痣的大小或颜色变化

您的医务人员应在治疗前、治疗期间每 2 个月以及停止治疗后最长 6 个月内检查您的皮肤，以寻找是否出现任何新的皮肤癌。

您的医务人员还应检查可能不会出现在皮肤上的癌症。告诉您的医务人员在使用治疗期间出现的任何新症状。

请参阅第 17-19 页的其他重要安全性信息，以及 **BRAFTOVI 完整版处方信息（包括用药指南）** 和 **MEKTOVI 完整版处方信息（包括用药指南）**，了解更多信息。

了解 BRAFTOVI + MEKTOVI 治疗 可提供哪些帮助

本指南旨在帮助您进一步了解 BRAF + (V600E 或 V600K) 转移性黑色素瘤、BRAFTOVI (恩考芬尼) + MEKTOVI (比美替尼) 可能带来的益处，以及这种联合疗法可能产生的严重和常见副作用。



请记住，本手册仅供参考，不能取代医生的医疗建议。

如果您对自己的具体病情或治疗计划有任何疑问或，请务必咨询您的医生。

部分重要安全性信息

- **心脏问题，包括心力衰竭。** BRAFTOVI 或 MEKTOVI 与 BRAFTOVI 联合使用时均可导致心脏问题。您的医务人员会在治疗前和治疗期间检查您的心脏功能。如果您出现以下任何心脏问题的体征和症状，请立即告诉您的医务人员：
 - 感觉心跳或加速
 - 呼吸急促
 - 手、脚踝、腿或脚肿胀
 - 感觉晕眩或头昏眼花

请参阅第 17-19 页的其他重要安全性信息，[BRAFTOVI 完整版处方信息](#)（包括[用药指南](#)），以及 [MEKTOVI 完整版处方信息](#)，包括[用药指南](#)，了解更多信息。

了解诊断	4-5
关于 BRAFTOVI + MEKTOVI	6-11
可能出现的严重和常见副作用	12-13
服用 BRAFTOVI + MEKTOVI	14-16
重要安全性信息和适应症	17-19
财务和个性化支持	21-22
看护人支持	23

什么是 BRAFTOVI（恩考芬尼）+ MEKTOVI（比美替尼）？

BRAFTOVI 和 MEKTOVI 都是处方药，用于治疗一种名为黑色素瘤的成人皮肤癌：

- 已扩散到身体其他部位或无法通过手术切除 以及
- 具有某种异常 “BRAF” 基因

BRAFTOVI 不适用于治疗野生型 BRAF 黑色素瘤患者。您的医务人员会进行一项检测，以确保 BRAFTOVI + MEKTOVI 适合您。

尚不清楚 BRAFTOVI 或 MEKTOVI 在儿童中是否安全有效。

部分重要安全性信息

- **肝脏问题。** BRAFTOVI 或 MEKTOVI 与 BRAFTOVI 联合使用时均可导致肝脏问题。您的医务人员会在治疗前和治疗期间进行血液检查，以检查您的肝功能。如果您出现以下任何肝脏问题的体征和症状，请告知您的医务人员：
 - 皮肤或眼睛变黄
 - 尿液呈深色或棕色（茶色）
 - 恶心或呕吐
 - 食欲不振
 - 疲倦
 - 瘀伤
 - 出血

请参阅第 17-19 页的其他重要安全性信息，BRAFTOVI 完整版处方信息（包括用药指南），以及 MEKTOVI 完整版处方信息（包括用药指南），了解更多信息。



不是真实的患者。

关于黑色素瘤

黑色素瘤被认为是一种侵袭性皮肤癌

当称为黑色素细胞的健康细胞开始失控生长时，就会出现这种疾病。黑色素细胞是赋予皮肤色素或颜色的细胞。

如果黑色素瘤发生转移，就意味着癌症已经扩散到身体的其他部位。
如果无法切除，就意味着无法通过手术切除癌症。

您知道吗？ 一种被称为“生物标志物”的特定特征会使某人的黑色素瘤与众不同。

什么是生物标志物？

某些特征可能是某个诊断所特有的。通过检测肿瘤组织或血液样本，可以发现其中一种被称为“生物标志物”的特异性特征。

生物标志物检测可用于帮助医生了解癌症是否存在异常基因，而这种基因会导致癌症更快地生长和扩散。
通过生物标志物检测了解您的癌症是否存在异常基因，可以帮助医生推荐治疗方案。

一种常见的生物标志物被称为 BRAF



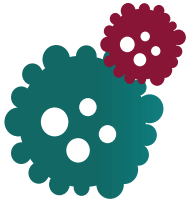
BRAF+

在所有转移性黑色素瘤患者中，约有一半检测出 BRAF 阳性 (BRAF+)。这意味着癌症中存在某种异常的 BRAF (V600E 或 V600K) 基因。

部分重要安全性信息

- **肌肉问题（横纹肌溶解）。**MEKTOVI (比美替尼) 与 BRAFTOVI (恩考芬尼) 联合使用时，可导致严重的肌肉问题。治疗可能会增加血液中一种称为肌酸磷酸激酶 (CPK) 的酶的水平，这可能是肌肉损伤的体征。您的医务人员应在治疗前和治疗期间进行血液检查，以检查您的 CPK 水平。如果出现以下症状，请立即告知医务人员：
 - 虚弱
 - 肌肉酸痛或疼痛
 - 尿液颜色发深、发红

BRAFTOVI + MEKTOVI 是一种 靶向疗法组合疗法



BRAFTOVI（恩考芬尼）+ MEKTOVI（比美替尼）是一种靶向治疗，其作用是靶向 BRAF+（V600E 或 V600K）突变的癌细胞。不过，它也可能影响健康细胞。

BRAFTOVI + MEKTOVI 是一种联合疗法，适用于 BRAF+（V600E 或 V600K）黑色素瘤已扩散（转移性）或手术无法切除（不可切除）的成人患者。

BRAFTOVI 不适用于治疗野生型 BRAF 黑色素瘤患者。

部分重要安全性信息

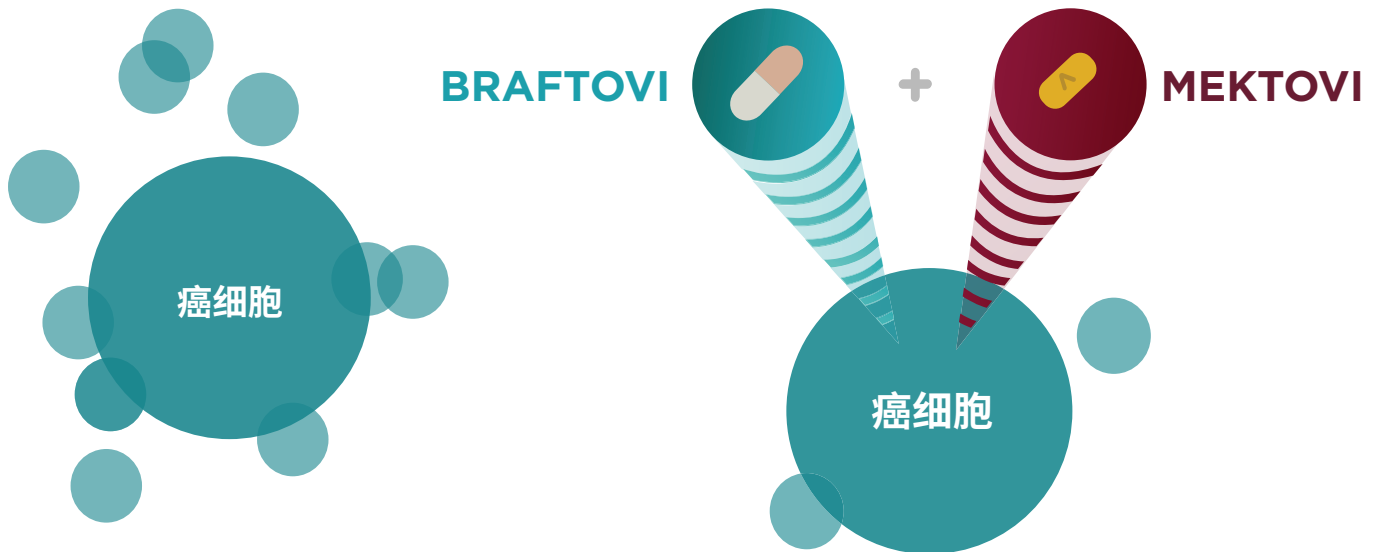
- **出血问题。** BRAFTOVI 或 MEKTOVI 与 BRAFTOVI 联合使用时均可导致严重的出血问题，包括胃或脑出血，这可能导致死亡。如果您出现任何出血体征，请立即告诉您的医务人员并就医，包括：
 - 头痛、头晕或感觉虚弱
 - 呕血或呕吐物看起来像“咖啡渣”
 - 咳血或咳血块
 - 看起来像焦油的红色或黑色粪便
 - 流鼻血

请参阅第 17-19 页的其他重要安全性信息，BRAFTOVI 完整版处方信息（包括用药指南），以及 MEKTOVI 完整版处方信息（包括用药指南），了解更多信息。

BRAFTOVI + MEKTOVI 是一种联合靶向疗法 (续)

具体如下：

在 BRAF+ (V600E 或 V600K) 转移性黑色素瘤中，癌细胞内会发出信号，告诉癌细胞生长和扩散。BRAFTOVI + MEKTOVI 针对细胞内不同部位的这些信号，帮助减缓癌症的生长。不过，它也可能影响健康细胞。



癌细胞会大量繁殖，
肿瘤可能会增大。

BRAFTOVI 与 MEKTOVI 联用，
可靶向相关信号以帮助减缓癌细胞的生长。

适应症和用途

BRAFTOVI® (恩考芬尼) 和 MEKTOVI® (比美替尼) 是激酶抑制剂，用于联合治疗经 FDA 批准的检测发现有 BRAF V600E 或 V600K 突变的不可切除或转移性黑色素瘤患者。

使用限制：BRAFTOVI 不适用野生型 BRAF 黑色素瘤患者的治疗。

请参阅第 17-19 页的其他重要安全性信息，[BRAFTOVI 完整版处方信息（包括用药指南）](#)，
以及 [MEKTOVI 完整版处方信息（包括用药指南）](#)，了解更多信息。

BRAFTOVI + MEKTOVI 可提供哪些帮助

针对 BRAFTOVI（恩考芬尼）+ MEKTOVI（比美替尼）的研究对象是 BRAF+（V600E 或 V600K，由 FDA 批准的检测方法确定）黑色素瘤已经扩散或无法通过手术切除的患者。该试验的主要衡量标准是，患有这种类型黑色素瘤的人在癌症没有生长、扩散或恶化的情况下能活多久。治疗一直持续到疾病进展或出现不可接受的副作用为止。

在参加试验的人中

192

给予
BRAFTOVI + MEKTOVI

191

他们接受了另一种名为维莫非尼的
治疗。这是试验的对照组

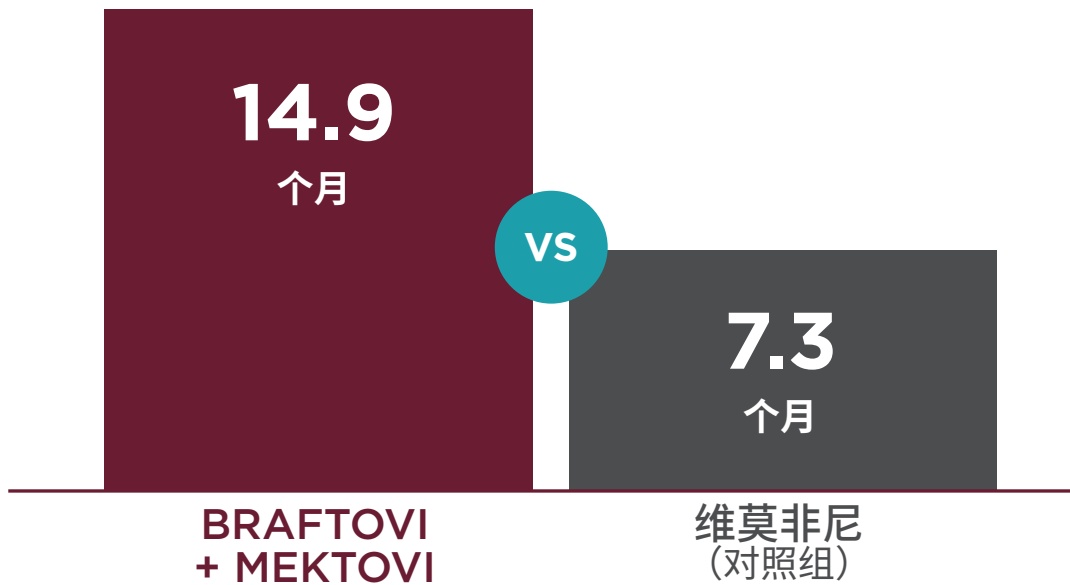
部分重要安全性信息

- **血栓。** MEKTOVI 与 BRAFTOVI 联合使用时，可导致手臂或腿部出现血栓，这可能会进入肺部并导致死亡。如果您出现以下症状，请立即就医：
 - 胸痛
 - 突然气短或呼吸困难
 - 腿部疼痛，伴有或不伴有肿胀
 - 手臂和腿部肿胀
 - 手臂或腿部发凉、苍白

请参阅第 17-19 页的其他重要安全性信息，BRAFTOVI 完整版处方信息（包括用药指南），以及 MEKTOVI 完整版处方信息（包括用药指南），了解更多信息。

对癌症进展的影响

在这项临床试验中，癌症没有生长、扩散或恶化的中位生存时间为：



BRAFTOVI + MEKTOVI 并非对每个人都有效。个人结果可能会有所不同。

中位数的定义是：在一组数字中，从低到高排列的中间数字。

部分重要安全性信息

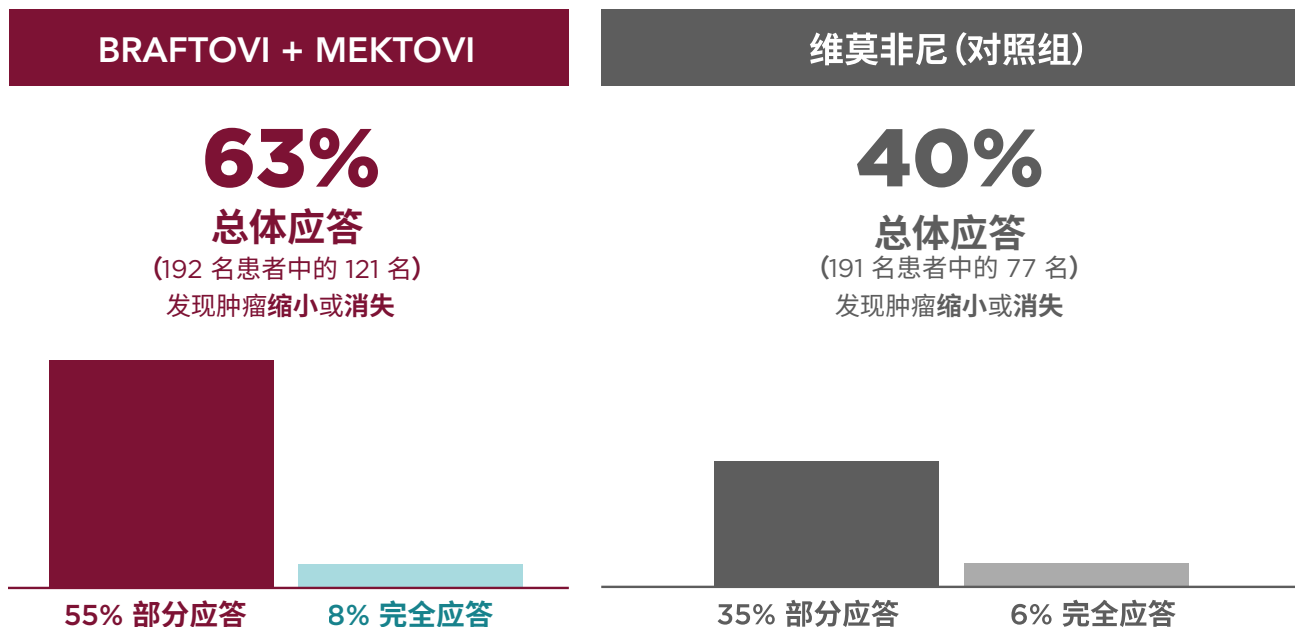
- **眼部问题。** BRAFTOVI 或 MEKTOVI 与 BRAFTOVI 联合使用时均可导致眼部问题。您的医务人员应在治疗期间定期进行眼科检查。如果您出现任何新的或恶化的眼部问题症状，请立即告诉您的医务人员，包括：
 - 视力模糊、视力下降或其他视力变化
 - 看到彩色点
 - 看到光晕（物体周围轮廓模糊）
 - 眼睛疼痛、肿胀或发红

请参阅第 17-19 页的其他重要安全性信息，BRAFTOVI 完整版处方信息（包括用药指南），以及 MEKTOVI 完整版处方信息（包括用药指南），了解更多信息。

BRAFTOVI + MEKTOVI 可提供哪些帮助

(续)

有些人的肿瘤缩小了，甚至消失了



肿瘤缩小，或“部分应答”，是指治疗后体内癌症的数量或肿瘤的大小有所减少。

肿瘤消失，或“完全应答”，表示治疗后癌症的所有迹象都消失了。这并不意味着癌症已经治愈。

总体应答率是指癌症在治疗后缩小或消失的患者比例。

BRAFTOVI（恩考芬尼）+ MEKTOVI（比美替尼）并非对每个人都有效。个人结果可能会有所不同。

部分重要安全性信息

- **称为 QT 间期延长的心脏电活动变化。**QT 延长可能导致心律不齐，进而危及生命。在您开始服用 BRAFTOVI 之前，以及治疗期间，您的医务人员应进行检测，以检查您的体内盐（电解质）。如果您在接受 BRAFTOVI 治疗期间感到昏厥、头晕目眩或心跳不规则或加快，请立即告诉您的医务人员。这些症状可能与 QT 间期延长有关

请参阅第 17-19 页的其他重要安全性信息，BRAFTOVI 完整版处方信息（包括用药指南），以及 MEKTOVI 完整版处方信息（包括用药指南），了解更多信息。



非实际患者。

请参阅第 17-19 页的重要安全性信息，BRAFTOVI（恩考芬尼）完整版处方信息（包括用药指南），以及 MEKTOVI（比美替尼）完整版处方信息（包括用药指南），了解更多信息。

了解可能出现的严重副作用

每个人对治疗的反应不尽相同，因此一定要向医生倾诉自己的感受。这是关于 BRAFTOVI（恩考芬尼）+ MEKTOVI（比美替尼）的重要风险信息摘要。**如果在服用 BRAFTOVI + MEKTOVI 期间出现上述任何症状，请立即致电医生。**如果您出现某些副作用，您的医务人员可能会改变您的剂量、暂时停止或永久停止 BRAFTOVI 和 MEKTOVI 治疗。

新发皮肤癌的风险

症状包括新的疣体；皮肤溃疡或出血或不愈合的淡红色肿块；痣的大小或颜色发生变化。

心脏问题， 包括心力衰竭

症状包括感觉心跳或加速；呼吸急促；手、脚踝、腿或脚肿胀；感觉晕眩或头昏眼花。

肝脏问题

症状包括皮肤或眼睛变黄；尿液呈深色或棕色（茶色）；恶心或呕吐；食欲不振；疲倦；瘀伤；出血。

肌肉问题 (横纹肌溶解)

症状包括虚弱、肌肉酸痛或疼痛、尿液呈深红色。

出血问题

可导致死亡。症状包括头痛、头晕或感觉虚弱；咳血或有血块；呕血或呕吐物看起来像“咖啡渣”；看起来像焦油的红色或黑色粪便；流鼻血。

血栓

可导致死亡。症状包括胸痛；突然气短或呼吸困难；腿部疼痛，伴有或不伴有肿胀；手臂和腿部肿胀；手臂或腿部发凉、苍白。

眼部问题

症状包括视力模糊、视力下降或其他视力变化；看到彩色点；看到光晕（物体周围轮廓模糊）；眼睛疼痛、肿胀或发红。

心脏电活动 (QT 间期延长) 变化

可能危及生命。症状包括昏厥、头晕、头昏眼花，或感觉心跳不规则或过快。

肺部和呼吸问题

症状包括呼吸急促和咳嗽。

对胎儿造成伤害的风险

如果怀孕或计划怀孕，请告知医生。BRAFTOVI 和 MEKTOVI 可能会伤害您的胎儿。

BRAFTOVI 和 MEKTOVI 所有可能的副作用不止包括这些。关于副作用，请致电您的医生咨询。
您可以通过拨打 **1-800-FDA-1088** 或访问 www.fda.gov/medwatch 向 FDA 报告副作用。
您也可以拨打 **1-800-438-1985** 向 Pfizer Inc. 报告副作用。

最常见的副作用

在本节中，您会看到临床试验中最常见的副作用。请记住，以下信息不能取代医生的指导。请务必向医生咨询副作用以及控制副作用的方法。医生可能会改变剂量或暂时或完全停止治疗。在服用任何药物之前，请咨询您的医生。

疲乏

如果您感到疲劳（疲倦或乏力），请咨询医生。他们可能会建议进行日常锻炼或其他有助于缓解疲劳的活动。

恶心

如果空腹，恶心感可能会更严重，因此请与医生讨论您的饮食习惯。医生还可能建议服用止呕药。

腹泻

医生可能会建议您服用非处方止泻药来帮助止泻，但保持水分也很重要。通常建议饮用运动饮料，因为它们有助于补充电解质和盐分。立即向医生报告腹泻情况。

呕吐

在整个治疗过程中保持水分是很重要的。向医生咨询可能有帮助的液体和非处方药。通常建议饮用果汁、姜汁汽水、水和运动饮料，因为它们有助于防止脱水。

胃部（腹部）疼痛

请向医生咨询您的饮食习惯以及如何进行调整。他们可能会建议避免食用常引起腹痛的食物，并在一天中少食多餐。

您的关节疼痛或肿胀

医生可能会建议采用物理疗法或药物来减轻肿胀和炎症。他们还可能会建议进行轻度拉伸和冷热敷，以帮助减轻关节疼痛。

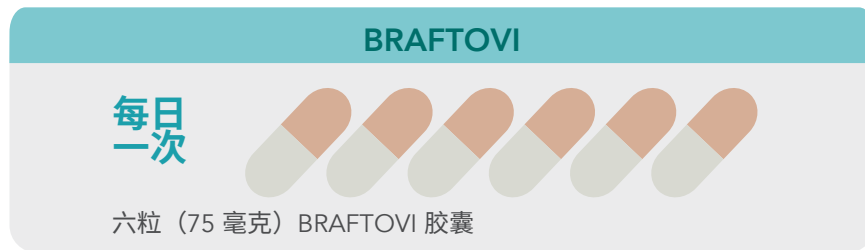
BRAFTOVI（恩考芬尼）可能会导致男性生育问题。这可能会影响您的生育能力。如果您对此感到担忧，请咨询您的医生。



以上并非 BRAFTOVI（恩考芬尼）和 MEKTOVI（比美替尼）可能产生的所有副作用。关于副作用，请致电您的医生咨询。您可以通过拨打 **1-800-FDA-1088** 或访问 **www.fda.gov/medwatch** 向 FDA 报告副作用。您也可以拨打 **1-800-438-1985** 向 Pfizer Inc. 报告副作用。

服用 BRAFTOVI + MEKTOVI

BRAFTOVI（恩考芬尼）是一种口服药物，每天服用一次。MEKTOVI（比美替尼）每天服用两次。每天在同一时间服用 BRAFTOVI，可以与 MEKTOVI 的早晚剂量中的任何一个一起服用。



除非医生嘱咐，否则不要改变剂量或停止服用这两种药物。如果出现某些副作用，医生可能会改变剂量、暂时停止或完全停止这两种药物的治疗。



如果您停止了 BRAFTOVI 的治疗，请咨询医生是否需要停止 MEKTOVI 的治疗。



如果您停止了 MEKTOVI 的治疗，请与医生讨论 BRAFTOVI 的治疗。您的 BRAFTOVI 剂量可能需要改变或停止。

部分重要安全性信息

- **肺部或呼吸问题。** MEKTOVI 与 BRAFTOVI 联合使用时，可导致肺部或呼吸问题。如果您出现任何新的或恶化的肺部或呼吸问题症状，请告知您的医务人员，包括：
 - 呼吸急促
 - 咳嗽

请参阅第 17-19 页的其他重要安全性信息，[BRAFTOVI 完整版处方信息（包括用药指南）](#)，以及 [MEKTOVI 完整版处方信息（包括用药指南）](#)，了解更多信息。

服用 BRAFTOVI + MEKTOVI (续)

漏服时怎么办

如果您错过了 BRAFTOVI 的剂量

一旦想起来就立即服药。如果下次服药时间 12 小时内)，请按照常规时间服用下一剂。请勿补服漏服的剂量。

如果您漏服了一剂 MEKTOVI

一旦想起来就立即服药。如果下次服药时间 6 小时内)，请按照常规时间服用下一剂。请勿补服漏服的剂量。



如果您在服用预定剂量后呕吐，请勿服用额外剂量。
在常规时间服用下一剂药物。

部分重要安全性信息

- 如果您出现某些副作用，您的医务人员可能会改变您的剂量、暂时停止或永久停止 BRAFTOVI（恩考芬尼）和 MEKTOVI（比美替尼）治疗。
- 如果您已怀孕或计划怀孕，请告知您的医疗团队。BRAFTOVI 和 MEKTOVI 可能会伤害您的胎儿。

请参阅第 17-19 页的其他重要安全性信息，BRAFTOVI 完整版处方信息（包括用药指南），以及 MEKTOVI 完整版处方信息（包括用药指南），了解更多信息。

服用 BRAFTOVI + MEKTOVI (续)

服用 BRAFTOVI + MEKTOVI 时应注意的重要事项

告知您的医生您服用的所有药物，包括处方药和非处方药、维生素和草药补充剂。BRAFTOVI（恩考芬尼）和某些其他药物可能会相互影响，导致副作用或影响 BRAFTOVI 或其他药物的作用方式。在开始一种新疗法时，将其作为日常生活的一部分可能会有所帮助。



设置治疗提醒

在手机或手表上设置闹钟，提醒您每天在同一时间服用 BRAFTOVI 和 MEKTOVI（比美替尼），使之成为一种习惯。



随餐或不随餐使用

BRAFTOVI 和 MEKTOVI 可在进餐或吃零食时服用，也可在不进餐或吃零食时服用。
没有必要禁食。



避免食用葡萄柚

服用 BRAFTOVI 时避免食用葡萄柚。葡萄柚产品可能会增加您体内的 BRAFTOVI 含量。



存放在干燥处

将 BRAFTOVI 和 MEKTOVI 存放在原瓶中，置于室温下干燥处。将瓶子关紧，防止受潮。



在家里或外出时都可以服用

BRAFTOVI + MEKTOVI 不是输液，无需冷藏。这意味着您可以在家或外出时都可以服用。

选定的重要安全性信息

有生育能力的女性：

- 应在服用 BRAFTOVI 最后一次剂量后 2 周内并至少在以下时间内采取有效的非激素避孕措施：
 - 使用最后一剂 BRAFTOVI 后 2 周
 - MEKTOVI 最后一次剂量后 30 天内
- 在 BRAFTOVI 治疗期间，含有激素的避孕法（如避孕药、注射剂或透皮系统）可能效果不佳
- 在您开始服用 BRAFTOVI 和 MEKTOVI 之前，您的医务人员会进行妊娠测试。如果您在 MEKTOVI 治疗期间怀孕或认为自己可能怀孕，请立即告诉您的医务人员

请参阅第 17-19 页的其他重要安全性信息，BRAFTOVI 完整版处方信息（包括用药指南），以及 MEKTOVI 完整版处方信息（包括用药指南），了解更多信息。

重要安全性信息和适应症

重要信息：如果 BRAFTOVI 与 MEKTOVI 联合使用，请阅读 MEKTOVI（比美替尼）附带的用药指南。

什么是 BRAFTOVI（恩考芬尼）+ MEKTOVI（比美替尼）？

BRAFTOVI（恩考芬尼）和 MEKTOVI（比美替尼）都是处方药，用于治疗一种名为黑色素瘤的成人皮肤癌：

- 已扩散到身体其他部位或无法通过手术切除，以及
- 具有某种类型的异常“BRAF”基因

BRAFTOVI 不适用于治疗野生型 BRAF 黑色素瘤患者。您的医务人员会进行一项检测，以确保 BRAFTOVI + MEKTOVI 适合您。

尚不清楚 BRAFTOVI 或 MEKTOVI 在儿童中是否安全有效。

重要安全性信息

关于 BRAFTOVI（恩考芬尼）和 MEKTOVI（比美替尼），我应该了解的最重要信息是什么？

BRAFTOVI（恩考芬尼）和 MEKTOVI（比美替尼）可能会导致严重的副作用，包括

- **新发皮肤癌的风险。**BRAFTOVI 或 BRAFTOVI 与 MEKTOVI 联合使用时均可导致皮肤癌，称为皮肤鳞状细胞癌或基底细胞癌。与您的医务人员讨论您患上这些癌症的风险。

检查您的皮肤，如有任何皮肤变化，请立即告诉您的医务人员，包括：

- 新长出的疣
- 皮肤疼痛或发红的肿块，流血或不愈合
- 痣的大小或颜色发生变化

您的医务人员应在治疗前、治疗期间每 2 个月以及停止治疗后最长 6 个月内检查您的皮肤，以寻找是否出现任何新的皮肤癌。

您的医务人员还应检查可能不会出现在皮肤上的癌症。告诉您的医务人员在使用治疗期间出现的任何新症状。

- **心脏问题，包括心力衰竭。**BRAFTOVI 或 MEKTOVI 与 BRAFTOVI 联合使用时均可导致心脏问题。您的医务人员会在治疗前和治疗期间检查您的心脏功能。如果您出现以下任何心脏问题的体征和症状，请立即告诉您的医务人员：

- 感觉心跳或加速
- 呼吸急促
- 手、脚踝、腿或脚肿胀
- 感觉晕眩或头昏眼花

- **肝脏问题。**BRAFTOVI 或 MEKTOVI 与 BRAFTOVI 联合使用时均可导致肝脏问题。您的医务人员会在治疗前和治疗期间进行血液检查，以检查您的肝功能。如果您出现以下任何肝脏问题的体征和症状，请告知您的医务人员：

- 皮肤或眼睛发黄
- 尿液呈深色或棕色（茶色）
- 恶心或呕吐
- 食欲不振
- 疲惫不堪
- 瘀伤
- 出血

- **肌肉问题（横纹肌溶解）。**MEKTOVI 与 BRAFTOVI 联合使用时，可导致严重的肌肉问题。治疗可能会增加血液中一种称为肌酸磷酸激酶（CPK）的酶的水平，这可能是肌肉损伤的体征。您的医务人员应在治疗前和治疗期间进行血液检查，以检查您的 CPK 水平。如果您出现以下任何症状，请立即告诉您的医务人员：

- 虚弱
- 肌肉酸痛或疼痛
- 尿液呈深红色

- **出血问题。**BRAFTOVI 或 MEKTOVI 与 BRAFTOVI 联合使用时均可导致严重的出血问题，包括胃或脑出血，这可能导致死亡。如果您出现任何出血体征，请立即告诉您的医务人员并就医，包括：

- 头痛、头晕或感觉虚弱
- 咳血或咳血块

请参阅第 18-19 页的其他重要安全性信息，以及 BRAFTOVI 完整版处方信息（包括用药指南）和 MEKTOVI 完整版处方信息（包括用药指南），了解更多信息。

重要安全性信息和适应症 (续)

- 呕血或呕吐物看起来像“咖啡渣”
- 看起来像焦油的红色或黑色粪便
- 流鼻血
- **血栓。**MEKTOVI 与 BRAFTOVI 联合使用时，可导致手臂或腿部出现血栓，这可能会进入肺部并导致死亡。如果您出现以下症状，请立即就医：
 - 胸痛
 - 突然气短或呼吸困难
 - 腿部疼痛，伴有或不伴有肿胀
 - 手臂和腿部肿胀
 - 手臂或腿部发凉、苍白
- **眼部问题。**BRAFTOVI 或 MEKTOVI 与 BRAFTOVI 联合使用时均可导致眼部问题。您的医务人员应在治疗期间定期进行眼科检查。如果您出现任何新的或恶化的眼部问题症状，请立即告诉您的医务人员，包括：
 - 视力模糊、视力下降或其他视力变化
 - 看到彩色点
 - 看到光晕（物体周围轮廓模糊）
 - 眼睛疼痛、肿胀或发红
- **称为 QT 间期延长的心脏电活动变化。**QT 延长可能导致心律不齐，进而危及生命。在您开始服用 BRAFTOVI 之前，以及治疗期间，您的医务人员应进行检测，以检查您的体内盐（电解质）。如果您在接受 BRAFTOVI 治疗期间感到昏厥、头晕目眩或心跳不规则或加快，请立即告诉您的医务人员。这些症状可能与 QT 间期延长有关
- **肺部或呼吸问题。**MEKTOVI 与 BRAFTOVI 联合使用时，可导致肺部或呼吸问题。如果您出现任何新的或恶化的肺部或呼吸问题症状，请告知您的医务人员，包括：
 - 呼吸急促
 - 咳嗽

如果您出现某些副作用，您的医务人员可能会改变您的剂量、暂时停止或永久停止 BRAFTOVI 和 MEKTOVI 治疗。

如果您已经怀孕或计划怀孕，请告知您的医疗团队。BRAFTOVI 和 MEKTOVI 可能会伤害您的胎儿。

有生育能力的女性：

- 应在治疗期间采取有效的非激素避孕措施并至少持续至：
 - 最后一剂 BRAFTOVI 2 周后
 - 最后一剂 MEKTOVI 30 天后
- 在 BRAFTOVI 治疗期间，含有激素的避孕法（如避孕药、注射剂或透皮系统）可能效果不佳
- 在您开始服用 BRAFTOVI 和 MEKTOVI 之前，您的医务人员会进行妊娠测试。如果您在 MEKTOVI 治疗期间怀孕或认为自己可能怀孕，请立即告诉您的医务人员

如果您正在母乳喂养或计划母乳喂养，请咨询您的医疗团队。目前还不清楚这两种疗法是否会进入母乳。在使用 BRAFTOVI 和 MEKTOVI 治疗期间和至少以下期间不要母乳喂养：

- 最后一剂 BRAFTOVI 2 周后
- 最后一剂 MEKTOVI 3 天后

BRAFTOVI 可能导致男性生育问题。这可能会影响您的生育能力。如果您有这方面的顾虑，请咨询您的医务人员。

重要安全性信息和适应症 (续)

与 MEKTOVI 同时服用 BRAFTOVI 时，最常见的副作用包括：疲劳、恶心、呕吐、胃（腹部）疼痛、关节疼痛或肿胀（关节痛）以及腹泻。

在服用 BRAFTOVI + MEKTOVI 之前，请告知医务人员您的所有医疗状况，包括您是否：

- 有或曾有出血问题
- 曾有眼疾
- 曾有心脏问题，包括一种名为长 QT 综合征的疾病。
- 被告知您的血钾、钙或镁水平偏低
- 有肝脏或肾脏问题
- 曾有血凝块
- 有肺部或呼吸问题
- 有任何肌肉问题
- 有高血压（高血压）
- 怀孕或计划怀孕。BRAFTOVI 和 MEKTOVI 可能会对未出生的胎儿造成伤害
- 正在哺乳或计划哺乳

告知医务人员您服用的所有药物，包括处方药和非处方药、维生素和草药补充剂。BRAFTOVI 和某些其他药物可能会相互影响，导致副作用或影响 BRAFTOVI 或其他药物的作用方式。在使用 BRAFTOVI 治疗期间，还应避免使用葡萄柚产品。

BRAFTOVI 和 MEKTOVI 所有可能的副作用不止包括这些。关于副作用，请致电您的医生咨询。您可以通过拨打 **1-800-FDA-1088** 或访问 www.fda.gov/medwatch 向 FDA 报告副作用。您也可以拨打 **1-800-438-1985** 向 Pfizer Inc. 报告副作用。

非实际患者。

在支持方面，
我们共同努力。

为您的治疗寻找支持方案。

请参阅第 17-19 页的重要安全性信息，BRAFTOVI 完整版处方信息（包括用药指南），以及 MEKTOVI 完整版处方信息（包括用药指南），了解更多信息。

经济资助

Pfizer Oncology together™

如有需要，无论您的保险范围如何，我们都会帮助您找到购买 BRAFTOVI（恩考芬尼）+ MEKTOVI（比美替尼）处方药的经济援助方案。

商业保险

为拥有商业、私人、雇主或州健康保险市场保险的合格患者提供以下资源：

- **共付额协助：**符合条件的商业保险患者每月可能仅需支付 0 美元即可获得辉瑞肿瘤治疗。限制、条款和条件适用。* 每种产品每年最多可为患者节省 10,600 美元

*如果患者参加了州或联邦政府资助的保险计划，包括但不限于 Medicare、Medicaid、TRICARE、退伍军人事务医疗保健、州处方药援助计划或波多黎各的政府健康保险计划，则无资格使用此卡。有关完整条款和条件，请参阅 PfizerOncologyTogether.com/terms。

Medicare/政府保险

帮助识别适用于有财务需求的符合资格的患者的资源，包括 Medicare/Medicare D 部分、Medicaid 或其他政府保险计划：

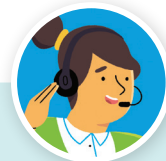
- 我们可以帮助患者从其他资金来源寻求经济支持，其中可能包括通过 Extra Help（Medicare D 部分低收入补贴 (LIS) 计划）提供的经济援助。
- 如果无法获得其他资金来源或 Medicare Extra Help 的支持，Pfizer Oncology Together 计划会了解患者是否符合辉瑞患者援助计划的条件[†]，该计划可免费提供方辉瑞肿瘤学药物。

未投保

帮助没有任何形式的医疗保险的合格患者确定资源：

- 我们可以检查患者的 Medicaid 资格，并帮助他们了解如何申请
- 不符合 Medicaid 资格的患者可通过 Pfizer Patient Assistance Program（辉瑞患者援助计划）获得免费药物。患者必须符合条件，并根据需要重新申请

[†]Pfizer Patient Assistance Program（辉瑞患者援助计划）是辉瑞公司和 Pfizer Patient Assistance Foundation™（辉瑞患者援助基金会™）的联合计划。辉瑞的免费药品是通过 Pfizer Patient Assistance Foundation™（辉瑞患者援助基金会™）提供的。辉瑞患者援助基金会（Pfizer Patient Assistance Foundation™）是一个独立于辉瑞公司的法律实体，具有不同的法律限制。



如需支持，

请致电 **1-877-744-5675**（美国东部时间星期一至星期五上午 8 点 - 下午 8 点）。

请访问 PfizerOncologyTogether.com

提问很重要

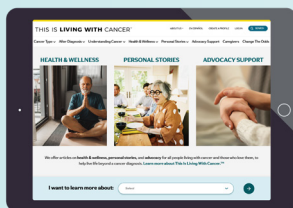
当您与医生会面时，重要的是您要讨论您可能有的任何问题或疑虑，了解您的疾病和治疗计划。

关于 BRAFTOVI（恩考芬尼）+
MEKTOVI（比美替尼），
您应该向医生咨询哪些问题？

单击此处，获取讨论指南，以便下次就诊。



THIS IS **LIVING WITH CANCER**™



This Is Living With Cancer™ 是辉瑞肿瘤为所有癌症患者开发的免费在线资源，无论年龄、收入、种族、地区、癌症类型或疾病阶段。这一全面计划适用于美国境内的任何人，无论他们是否接受辉瑞治疗，而且越来越关注那些面临获取护理有困难的人群。

请访问 [ThisIsLivingWithCancer.com](https://thisislivingwithcancer.com) 了解更多信息

This Is Living With Cancer™ 和 LivingWith® 提供的免费资源面向所有癌症患者及其亲人，并非 BRAFTOVI + MEKTOVI 独有。

请参阅第 17-19 页的重要安全性信息，BRAFTOVI 完整版处方信息（包括用药指南），以及 MEKTOVI 完整版处方信息（包括用药指南），了解更多信息。

为看护人提供支持

照顾好自己也意味着照顾好自己

有很多方式可以表达对亲人的关爱，比如在他们需要的时候提供情感关怀和实际帮助。但请记住，尽力而为也意味着关爱自己。以下 4 种方法可以帮助您找到更好的平衡。



每天为自己留出一些时间

也许是静静地阅读一本书带来的宁静，是在散步时呼吸到的清新空气，或者是看电影时的愉悦享受。无论如何，都要花时间充电，这样您才有精力更好地照顾您的亲人。



要求调整您的工作日程

如果您需要抽出更多的时间来承担护理责任，您的雇主或许可以调整您的工作日程或工作量。询问您的公司是否有可提供帮助的家事假、老年人护理或其他员工福利政策。



不要害怕委托他人

当您感到力不从心时，可以向家人、朋友、邻居甚至同事寻求帮助。有些人会说不，没关系。但许多人会一再表示同意。想想那些可能需要时间但不需要太多技能的任务，比如洗衣服或买菜。



与其他看护人交流

您可能会觉得世界上只有您一个人面临这些挑战。但您并非孤身一人！通过当地的互助小组，您可以与其他有相同感受和经历类似挣扎的人建立联系。

部分重要安全性信息

• **肺部或呼吸问题。** MEKTOVI 与 BRAFTOVI 联合使用时，可导致肺部或呼吸问题。如果您出现任何新的或恶化的肺部或呼吸问题症状，请告知您的医务人员，包括：

- 呼吸急促
- 咳嗽



非实际患者。

请参阅第 17-19 页的重要安全性信息，BRAFTOVI 完整版处方信息（包括用药指南），以及 MEKTOVI 完整版处方信息（包括用药指南），了解更多信息。

有关治疗和支持的更多信息，
请访问 BRAFTOVI.com/M



请参阅第 17-19 页的重要安全性信息，BRAFTOVI 完整版处方信息（包括用药指南），以及 MEKTOVI 完整版处方信息（包括用药指南），了解更多信息。



BRAFTOVI® and MEKTOVI® are registered trademarks of Array BioPharma Inc. in the United States and various other countries.

© 2026 Pfizer Inc. All rights reserved. PP-BMK-USA-1332 August 2026