

您有权提出问题

您的问题很重要, 您应该随时与您的医疗团队讨论这些问题

在您或您的亲人下次看医生之前, 请下载本指南, 帮助您为谈话做好准备。
您可以利用每个问题下方和第 3 页的空白处做笔记。

什么是 BRAFTOVI + MEKTOVI?

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。

有关此诊断的问题

黑色素瘤“转移”是什么意思?

医生说我的黑色素瘤“无法切除”是什么意思?

什么是生物标志物? 是否应该进行生物标志物检测?

BRAF 生物标记物检测呈阳性是否有助于确定适合我的治疗方案?

部分重要安全性信息

BRAFTOVI 和 MEKTOVI 可能会导致严重的副作用, 包括引发新皮肤癌的风险。检查您的皮肤, 如果发现任何皮肤变化, 包括: 新的疣; 皮肤疼痛或发红的肿块出血或不愈合; 痣的大小或颜色发生变化, 请立即告诉您的医务人员。

请参阅第 4-5 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。

关于开始使用 BRAFTOVI + MEKTOVI 治疗的问题

BRAF 靶向疗法适合我的黑色素瘤类型吗？

根据我的诊断, BRAFTOVI + MEKTOVI 是一种治疗方案吗？

BRAFTOVI + MEKTOVI 是如何发挥作用的？

关于服用 BRAFTOVI + MEKTOVI 的问题

服用 BRAFTOVI + MEKTOVI 时需要了解哪些信息？

BRAFTOVI + MEKTOVI 可以饭前或饭后服用吗？

如果错过 BRAFTOVI 或 MEKTOVI 的剂量, 我该怎么办？

关于 BRAFTOVI + MEKTOVI 可能产生的严重副作用, 我需要了解哪些信息？
这种治疗组合有哪些常见的副作用？

我的保险承保 BRAFTOVI + MEKTOVI 吗？是否有额外的财务支持选项？

Pfizer Oncology together™

通过 Pfizer Oncology Together 了解财务援助资源并获得支持。



请致电 **1-877-744-5675**
(周一至周五上午 8 点 -
下午 8 点, 东部时间)。

访问 PfizerOncologyTogether.com

部分重要安全性信息

BRAFTOVI 和 MEKTOVI 可能会导致严重的副作用, 包括心脏问题或心力衰竭。如果您有以下任何心脏问题的迹象和症状, 请立即告知医务人员: 感觉心跳或加速; 呼吸急促; 手、脚踝、腿或脚肿胀; 感觉晕眩或头晕。

请参阅第 4-5 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。

 **BRAFTOVI** +  **MEKTOVI**
(encorafenib) 75 mg capsules (binimetinib) 15 mg tablets



重要安全性信息和适应症

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 联合使用时均可能导致皮肤癌, 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:

- 新疣
- 皮肤疼痛或红色肿块出血或无法愈合
- 痣的大小或颜色变化

您的医务人员应在 BRAFTOVI 治疗前、治疗期间每 2 个月以及停止 BRAFTOVI 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。

• **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:

- 感觉心脏在猛跳或加速
- 呼吸短促
- 手、脚踝、腿或足部肿胀
- 感觉晕厥或头昏眼花

• **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
- 深色或棕色 (茶色) 尿液
- 恶心或呕吐
- 食欲不振
- 疲倦
- 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
- 肌肉疼痛或疼痛
- 尿液呈暗红色

- **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
- 咳血或血栓
- 呕吐物带血或呕吐物看起来像“咖啡渣”
- 柏油样红色或黑色大便

- **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
- 呼吸急促或呼吸困难
- 腿部疼痛, 伴或不伴肿胀
- 手臂和腿部肿胀
- 手臂或腿部发冷

- **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、视力丧失或其他视力变化
- 看到彩色点
- 看到光晕 (物体周围轮廓模糊)
- 眼痛、肿胀或发红

- **称为 QT 间期延长的的心脏电活动变化。**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)。

请参阅 **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)

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:

- 呼吸短促
- 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。

如果您怀孕或计划怀孕, 请告诉您的医疗团队。

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:
 - 最后一次服用 BRAFTOVI 两周后
 - 最后一次服用 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。尚不清楚任一治疗药物是否会进入您的母乳。在使用 BRAFTOVI 和 MEKTOVI 治疗期间和至少以下期间不要母乳喂养:

- 最后一次服用 BRAFTOVI 两周后
- 最后一次服用 MEKTOVI 3 天后

BRAFTOVI 可能导致男性生育问题。如果您有这方面的顾虑,请咨询您的医务人员。

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, 请将您的所有医疗状

- 有或曾有出血问题
- 有眼部问题
- 有心脏不良状况,包括称为 QT 间期延长综合征的疾病
- 被告知您的血钾、钙或镁水平偏低
- 被告知您的血钾、钙或镁水平偏低
- 曾有血栓
- 有肺部或呼吸问题
- 有任何肌肉问题
- 有高血压(高血压症)
- 已怀孕或计划怀孕。BRAFTOVI 和 MEKTOVI 可能会对未出生的胎儿造成伤害
- 计划哺乳或正在哺乳。

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。在接受 BRAFTOVI 治疗期间,您还应避免饮用葡萄柚制品。

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医学建议。您可以拨打 **1-800-FDA-1088**, 或访问 www.fda.gov/medwatch, 向美国食品与药物管理局 (FDA) 报告副作用。您也可以拨打

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。

请参阅 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。



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-1334 August 2026

