

Pohotovostná karta pacienta: CAPRELSA[®] ▼ (vandetanib)

▼ Tento liek je predmetom ďalšieho monitorovania. To umožní rýchle získanie nových informácií o bezpečnosti. Môžete prispieť tým, že nahlásite akékoľvek nežiaduce účinky, ak sa u vás vyskytnú. Informácie o tom, ako hlásiť nežiaduce účinky, nájdete nižšie.

Informácie pre pacienta

- Táto karta obsahuje dôležité bezpečnostné informácie, o ktorých máte vedieť pred užitím lieku CAPRELSA a počas liečby liekom CAPRELSA.
- Ukážte túto kartu všetkým lekárom zúčastňujúcim sa na vašej liečbe.
- Hlásenie nežiaducich účinkov

Ak sa u vás vyskytne akýkoľvek nežiaduci účinok, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika. To sa týka aj akýchkoľvek nežiaducich účinkov, ktoré nie sú uvedené v písomnej informácii pre používateľa. Nežiaduce účinky môžete hlásiť aj priamo prostredníctvom národného systému hlásenia na Štátny ústav pre kontrolu liečiv, Sekcia klinického skúšania liekov a farmakovigilancie, Kvetná 11, 825 08 Bratislava 26, tel: +421 2 507 01 206, fax: +421 2 507 01 237, e-mail: neziaduce.ucinky@sukl.sk.

Postup nájdete na stránke: <http://www.sukl.sk/sk/bezpecnost-liekov>.

Hlásenie je možné zaslať aj elektronicky <https://portal.sukl.sk/eskadra/>

Túto informáciu môžete taktiež nahlásiť spoločnosti sanofi-aventis Pharma Slovakia, s.r.o., Einsteinova 24, tel: +421 2 33 100 100, email: recepacia@sanofi.com.

CAPRELSA môže spôsobiť zmenu elektrickej aktivity vášho srdca nazývanú **predĺženie QTc intervalu**, čo môže zapríčiniť nepravidelný srdcový rytmus a život ohrozujúce zmeny v srdcovom rytme.

Počas užívania lieku CAPRELSA sa môže vyskytnúť ochorenie mozgu nazývané **syndróm posteriórnej reverzibilnej encefalopatie (PRES; tiež známy ako syndróm reverzibilnej posteriórnej leukoencefalopatie [RPLS])**.

Počas liečby liekom CAPRELSA okamžite kontaktujte svojho lekára alebo informujte svojho opatrovateľa, ak:

- pociťujete mdlobu, závrat alebo pociťujete nepravidelný srdcový rytmus, pretože to môžu byť príznaky súvisiace s predĺžením QTc intervalu,
- sa u vás objaví bolesť hlavy, kŕče, záchvaty, zmätenosť, problémy s videním alebo problémy s myslením, pretože to môžu byť príznaky PRES.

Neprerušujte užívanie lieku CAPRELSA, ani nemeňte svoju dávku, pokiaľ vám to neodporučil váš lekár.

Ak užijete viac tabliet lieku CAPRELSA, okamžite kontaktujte svojho lekára.

Viac informácií nájdete v písomnej informácii pre používateľa lieku CAPRELSA.

Uistite sa, prosím, že pri každej návšteve lekára máte so sebou zoznam všetkých vašich liekov.

Meno pacienta:

Meno lekára:

Telefónne číslo lekára:

Meno ošetrovateľa pacienta:

Telefónne číslo ošetrovateľa pacienta:

Dátum začiatku liečby liekom CAPRELSA: