

Pohotovostní karta pacienta

CAPRELSA® (vandetanibum)

Tato karta obsahuje důležité bezpečnostní informace, které byste měl(a) vědět před zahájením léčby přípravkem CAPRELSA a v jejím průběhu

- Předložte tuto kartu každému lékaři, který se bude podílet na Vaší léčbě.

Pokud se u Vás vyskytne kterýkoli z nežádoucích účinků, sdělte to svému lékaři nebo lékárníkovi. Stejně postupujte i v případě jakýchkoli nežádoucích účinků, které nejsou uvedeny v příbalové informaci. Nežádoucí účinky můžete hlásit také přímo prostřednictvím národního systému hlášení nežádoucích účinků. Adresa pro zaslání je Státní ústav pro kontrolu léčiv, oddělení farmakovigilance, Šrobárova 48, Praha 10, 100 41, e-mail: farmakovigilance@sukl.cz

Přípravek CAPRELSA může vyvolat změnu elektrické aktivity Vašeho srdce označovanou jako **prodloužení intervalu QTc**, které může způsobit nepravidelnou činnost srdce a může být život ohrožující.

Při léčbě přípravkem CAPRELSA se může také vyskytnout **syndrom reverzibilní zadní encefalopatie/leukoencefalopatie (PRES, RPLS)**.

Během léčby přípravkem CAPRELSA ihned telefonicky informujte svého lékaře nebo ihned informujte svého pečovatele:

- pokud se u Vás vyskytne pocit na omdlení, závratě nebo pocit, že Vaše srdce pracuje nepravidelně, protože by se mohlo jednat o příznaky spojené s prodloužením intervalu QTc,
- pokud se u Vás vyskytnou bolesti hlavy, záchvaty, křeče, zmatenost, problémy s viděním nebo problémy s přemýšlením, protože by se mohlo jednat o příznaky syndromu PRES/RPLS.

Nepřestávejte užívat přípravek CAPRELSA a neměňte dávku, pokud Vás k tomu nevyzve Váš lékař.

Pokud užijete příliš mnoho tablet přípravku CAPRELSA, ihned zavolejte svému lékaři. Další informace jsou uvedeny v příbalové informaci k přípravku CAPrelsa.

Nezapomeňte si vzít s sebou na každou návštěvu u svého lékaře seznam všech užívaných léků.

Jméno pacienta: _____

Jméno lékaře: _____

Adresa pracoviště: _____

Telefonní číslo lékaře: _____

Datum zahájení léčby přípravkem Caprelsa: _____