

Viktig sikkerhetsinformasjon til pasienten

- Dette kortet inneholder viktig informasjon som du må kjenne til før du får CAPRELSA, og under behandlingen med CAPRELSA.
- Vis frem dette kortet til alle leger som tar del i din behandling, også ved behandling av andre lidelser. Kontakt lege, apotek eller sykepleier dersom du opplever bivirkninger, inkludert mulige bivirkninger som ikke er nevnt i pakningsvedlegget. Du kan også melde fra om bivirkninger direkte via meldeskjema som finnes på nettsiden til Direktoratet for medisinske produkter: www.dmp.no/pasientmelding. Ved å melde fra om bivirkninger bidrar du med informasjon om sikkerheten

CAPRELSA kan forårsake en endring i den elektriske aktiviteten i hjertet som kalles **QTc-forlengelse**, noe som kan føre til uregelmessige hjerteslag og livstruende endringer i hjerterytmen.

En tilstand i hjernen som heter **posterior reversibel encefalopati-syndrom (PRES, også kjent som reversibel posterior leukoencefalopati-syndrom [RPLS])** kan oppstå ved bruk av CAPRELSA.

Under behandling med CAPRELSA må du straks ringe legen din eller kontakte omsorgspersoner dersom du:

- Føler deg svak, svimmel eller føler at hjertet slår uregelmessig, fordi dette kan være symptomer på QTc-forlengelse
- Får hodepine, anfall, kramper, forvirring, problemer med synet eller konsentrasjonsvansker, fordi dette kan være symptomer på PRES

Du må ikke slutte å bruke CAPRELSA eller endre doseringen, hvis ikke legen har gitt beskjed om dette.

Hvis du tar for mange CAPRELSA-tabletter, må du ringe legen din straks.

Pasientkort: CAPRELSA® (vandetanib)

sanofi

Les pakningsvedlegget til CAPRELSA for mer informasjon.
Sørg for å ha med deg en liste over alle dine medisiner på alle
legebesøk.

Pasientens navn: _____

Omorgspersons navn: _____

Omorgspersons telefonnummer: _____

Legens navn: _____

Legens telefonnummer: _____

Dato for oppstart med CAPRELSA: _____

