

Pakningsvedlegg: Informasjon til pasienten

VANFLYTA kan forårsake unormal elektrisk aktivitet i hjertet, kalt 'forlenget QT-intervall', som kan føre til livstruende hjerterytmeforstyrrelser. Det er derfor veldig viktig at den elektriske aktiviteten i hjertet sjekkes regelmessig med et elektrokardiogram (EKG).

Kontakt legen din umiddelbart hvis:

- du blir svimmel, ør eller føler at du besvimer.
- du merker at du har endret hjerterytm, f.eks. hjertebank eller unormal puls. Du kan kjenne at hjertet slår for raskt, men du kan også merke en mer uspesifikk eller svak endring.
- du har besvimt eller vært bevisstløs, selv om det var i en kort periode, f.eks. få sekunder.
- du har diaré eller oppkast, eller ikke klarer å spise eller drikke i tilstrekkelige mengder.

- du merker andre plutselige endringer i allmennhelsetilstanden din.
- noen andre enn legen som forskrev VANFLYTA, endrer medisineren din.

Snakk med legen din før du bruker VANFLYTA sammen med andre legemidler. Det gjelder også reseptfrie legemidler og kosttilskudd, da disse kan øke risikoen for at du får forlenget QT-intervall.

Les pakningsvedlegget for mer informasjon.

▼ Dette legemidlet er underlagt særlig overvåking for å oppdage ny sikkerhetsinformasjon så raskt som mulig. Helsepersonell oppfordres til å melde enhver mistenkt bivirkning. Se pakningsvedlegget for informasjon om bivirkningsrapportering.

Q4 122398



PASIENTKORT VANFLYTA®

kvizartinib

- Ha alltid med deg dette kortet.
- Dette kortet inneholder viktig sikkerhetsinformasjon du må kjenne til før du tar VANFLYTA og under behandling med VANFLYTA.
- Vis dette kortet til lege, apotek eller kirurg før enhver medisinsk behandling eller intervensjon.



Vennligst separer denne delen
her.

Pasientinformasjon

Pasientens navn:

.....

Fødselsdato:

I nødstilfeller kan du kontakte:

Navn:

Telefonnummer:

.....

Behandlingsinformasjon

(Fylles ut av legen eller pasienten)

VANFLYTA er forskrevet i følgende dose én gang daglig:

..... mg

Behandlingen startet:

..... / (mm/åå)

Informasjon om forskriver

(Fylles ut av legen eller pasienten)

For mer informasjon eller i nødstilfeller, kontakt:

Legens navn:

.....

Telefonnummer:

.....

Viktig informasjon til helsepersonell

VANFLYTA er forbundet med forlenget QT-intervall, som kan øke risikoen for ventrikkelarytmi eller torsades de pointes.

- Avbryt behandlingen med VANFLYTA hvis QTcF er ≥ 501 ms, og seponer den permanent hvis det oppstår torsades de pointes, polymorf ventrikkeltakykardi eller tegn/symptomer på livstruende arytmie. VANFLYTA er kontraindisert hos pasienter med medfødt langt QT-syndrom.

- Under behandling med VANFLYTA skal serumelektrolytter sjekkes og eventuell hypokalemi og hypomagnesemi korrigeres etter behov.
- Unngå legemidler som forlenger QT-intervallet, og som ikke er nødvendige. Hvis de ikke kan unngås, skal det utføres hyppige EKG-overvåkinger.
- Dosen av VANFLYTA skal reduseres ved samtidig bruk med sterke CYP3A-hemmere.

Se preparatomtalen (SmPC) for ytterligere informasjon.

