

Informacije za bolesnika

- Ova kartica sadrži važne informacije o sigurnosti primjene koje morate znati prije nego počnete uzimati lijek CAPRELSA i tijekom liječenja lijekom CAPRELSA
- Pokažite ovu karticu svakom liječniku koji sudjeluje u Vašem liječenju.

Prijavljivanje nuspojava

Ako primijetite bilo koju nuspojavu, potrebno je obavijestiti liječnika, ljekarnika ili medicinsku sestru. To uključuje i svaku moguću nuspojavu koja nije navedena u uputi o lijeku. Nuspojave možete prijaviti izravno Agenciji za lijekove i medicinske proizvode (HALMED) putem internetske stranice www.halmed.hr ili potražite HALMED mobilnu aplikaciju putem Google Play ili Apple App Store trgovine. Prijavljivanjem nuspojava možete pridonijeti u procjeni sigurnosti ovog lijeka.

CAPRELSA može uzrokovati promjenu u električnoj aktivnosti srca koja se naziva **produljenjem QTc intervala**, a može dovesti do nepravilnih otkucaja srca i po život opasnih promjena srčanoga ritma.

Tijekom uzimanja lijeka CAPRELSA može se razviti stanje koje se naziva **sindrom posteriorne reverzibilne encefalopatije (PRES; poznat i kao sindrom reverzibilne posteriorne leukoencefalopatije [RPLS])**.

Odmah nazovite svog liječnika ili obavijestite svog njegovatelja ako Vam se tijekom liječenja lijekom CAPRELSA jave:

- nesvjestica, omaglica ili osjećaj nepravilnog kucanja srca, jer to mogu biti simptomi povezani s produljenjem QTc intervala
- glavobolje, epileptički napadaji, smetenost, smetnje vida ili poteškoće s koncentracijom, jer to mogu biti simptomi PRES-a

Nemojte prestati uzimati lijek CAPRELSA niti mijenjati dozu, osim ako Vam to nije rekao liječnik.

Ako uzmete previše CAPRELSA tableta, odmah nazovite svog liječnika.

Datum početka liječenja lijekom CAPRELSA: _____

Broj telefona liječnika: _____

Ime i prezime liječnika: _____

Broj telefona bolesnikovog njegovatelja: _____

Ime i prezime bolesnikovog njegovatelja: _____

Ime i prezime bolesnika: _____

Pri svakom posjetu svom liječniku obavezno sa sobom donesite popis svih drugih lijekova koje uzimate.

Kartica s upozorenjima za bolesnika za lijek CAPRELSA (vandetanib)

Ova kartica predstavlja edukacijski materijal koji je obavezan kao uvjet za stavljanje lijeka CAPRELSA u promet, u cilju dodatne minimizacije važnih odabranih rizika.

Bez promidžbenog sadržaja.

Informacije navedene u ovom edukacijskom materijalu ne zamjenjuju one navedene u uputi o lijeku koja je priložena svakom pakiranju ovog lijeka. Za potpune informacije prije primjene lijeka pročitajte uputu o lijeku (dostupna u svakom pakiranju lijeka i na www.halmed.hr/Lijekovi/Baza-lijekova).

Ovaj edukacijski materijal možete pronaći na internetskim stranicama Agencije za lijekove i medicinske proizvode (HALMED) u dijelu Farmakovigilancija/Mjere minimizacije rizika.

sanofi