

Patienteninformation

- Diese Karte enthält wichtige Sicherheitsinformationen, die Ihnen vor der Verschreibung von CAPRELSA und während der Behandlung mit CAPRELSA bekannt sein sollten.
- Zeigen Sie diese Karte jedem Arzt, der Sie behandelt. Sprechen Sie bei Nebenwirkungen mit Ihrem Arzt, Apotheker oder dem Pflegepersonal. Hierzu zählen auch Nebenwirkungen, die nicht in der Gebrauchsinformation aufgeführt sind. Nebenwirkungen können auch direkt an folgende Stelle gemeldet werden:
Bundesamt für Sicherheit im Gesundheitswesen Traisengasse 5 A-1200 Wien
Fax: +43 (0) 50 555 36207 **Website:** <http://www.basg.gv.at>
Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

CAPRELSA kann die elektrische Aktivität Ihres Herzens beeinflussen. Dies wird als **Verlängerung des QT-Intervalls** bezeichnet und kann zu unregelmäßigem Herzschlag und einer lebensbedrohlichen Veränderung des Herzschlags führen.

Die Einnahme von CAPRELSA kann eine Erkrankung des Gehirns namens **reversibles posteriores Leukenzephalopathie-Syndrom (RPLS)** hervorrufen.

Während der CAPRELSA-Behandlung ist der Arzt oder Ihre Betreuungsperson in den folgenden Fällen umgehend zu benachrichtigen:

- Ohnmachtsgefühl, Benommenheit oder Gefühl eines unregelmäßigen Herzschlags. Dies können Anzeichen einer Verlängerung des QT-Intervalls sein.
- Kopfschmerzen, Krampfanfälle, Krämpfe, Verwirrung, Sehstörungen oder Konzentrationsstörungen. Dies können Anzeichen eines RPLS sein.

Die Einnahme von CAPRELSA darf nur angepasst oder beendet werden, wenn Ihr Arzt dies anordnet.

Wenn Sie zu viele CAPRELSA-Tabletten eingenommen haben, rufen Sie umgehend Ihren Arzt an.

Patientenkarte: CAPRELSA® (Vandetanib)

▼ Dieses Arzneimittel unterliegt einer zusätzlichen Überwachung. Dies ermöglicht eine schnelle Identifizierung neuer Erkenntnisse über die Sicherheit. Sie können dabei helfen, indem Sie jede auftretende Nebenwirkung melden. Unter <http://www.basg.gv.at> erfahren Sie, wie Sie Nebenwirkungen melden können.

SANOFI GENZYME 

Siehe CAPRELSA-Gebrauchsinformation für weitere Informationen

Bitte bringen Sie zu jedem Arzttermin eine Liste aller Ihrer sonstigen
Medikamente mit.

Name des Patienten: _____

Name der Betreuungsperson: _____

Telefonnummer der Betreuungsperson: _____

Name des Arztes: _____

Telefonnummer des Arztes: _____

Startdatum der CAPRELSA-Behandlung: _____