

Beginn der Caprelsa-Behandlung: _____

Telefonnummer des Arztes: _____

Name des Arztes: _____

Name des Patienten: _____

Patientenpass: CAPRELSA® (Vandetanib)

Dieser Patientenpass ist ein verpflichtender Teil der Zulassung des Arzneimittels, um sicherzustellen, dass Angehörige der Heilberufe, die Vandetanib verschreiben und zur Anwendung bringen, sowie Patienten die besonderen Sicherheitsanforderungen kennen und berücksichtigen.

Ausschließlich zum Zweck der besseren Lesbarkeit wird auf die geschlechtsspezifische Schreibweise verzichtet. Alle personenbezogenen Bezeichnungen sind geschlechtsneutral zu verstehen.

Informationen für den Patienten

- Dieser Pass enthält wichtige Sicherheitsinformationen, die Ihnen vor und während der Behandlung mit CAPRELSA bekannt sein sollten.
- Zeigen Sie diesen Pass allen Ärzten, die Sie behandeln.

CAPRELSA kann zu Veränderungen der elektrischen Signalübermittlung Ihres Herzens führen. Dies wird als **QTc-Verlängerung** bezeichnet und kann zu unregelmäßigen Herzschlägen und lebensbedrohlichen Veränderungen des Herzrhythmus führen.

Während der Einnahme von CAPRELSA kann ein Gehirnsyndrom, das sogenannte **posteriore reversible Enzephalopathiesyndrom (PRES; auch bekannt als reversibles posteriores Leukenzephalopathiesyndrom [RPLS])**, auftreten.

Während Ihrer Behandlung mit CAPRELSA informieren Sie bitte sofort Ihren Arzt oder Betreuer, wenn:

- Sie glauben, ohnmächtig zu werden, wenn Ihnen schwindelig wird oder Sie unregelmäßige Herzschläge verspüren, da dies Symptome einer QTc-Verlängerung sein können.
- Sie an Kopfschmerzen, Krampfanfällen, Krämpfen, Verwirrtheit, Sehstörungen oder Konzentrationsschwierigkeiten leiden, da dies Symptome eines PRES sein können.

Brechen Sie die Behandlung mit CAPRELSA nicht ab oder ändern Sie die Dosis nicht, es sei denn, Ihr Arzt hat es Ihnen gesagt.

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