

Tolvaptán

TARJETA DE INFORMACIÓN PARA EL PACIENTE

Esta tarjeta contiene información importante de seguridad que usted debe tener en cuenta.

Lleve esta tarjeta con usted en todo momento y muéstresela a cualquier médico que participe en su tratamiento, no sólo al médico especialista que se lo ha prescrito.

**Información sobre prevención de riesgos acordada con la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS),
Noviembre 2021**

Disponible en la web de la AEMPS: www.aemps.gob.es

Nombre paciente:

Fecha de la primera
prescripción de tolvaptán:

Nombre del médico:

Nombre del centro de tratamiento:

Número de contacto del centro de tratamiento:

Información sobre seguridad importante para los pacientes

Tolvaptán puede afectar al funcionamiento de su hígado.

Consulte a su médico si experimenta síntomas de cansancio, pérdida de apetito, molestias en la parte alta del abdomen, fiebre, oscurecimiento de la orina o amarilleamiento de la piel o de los ojos, dolor articular o muscular con fiebre (síndrome pseudogripal), picor en la piel, náuseas o vómitos.

Tolvaptán puede causar una deshidratación grave.

Beba líquidos (excepto zumo de pomelo) en cantidad abundante para evitar deshidratarse y consulte a su médico si tiene algún tipo de dificultad para ello (por ejemplo, dificultad para tragar).

Si experimenta cualquier tipo de efecto adverso, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de posibles efectos adversos que no aparecen en el prospecto. También puede comunicarlos directamente a través del Sistema Español de Farmacovigilancia de medicamentos de Uso Humano: <https://www.notificaRAM.es>

Información sobre seguridad importante para personal de Urgencias

Tolvaptán puede causar daños hepáticos. Deberá verificarse de manera periódica la función hepática del paciente (mensualmente durante los primeros 18 meses y trimestralmente a partir de ese momento). Se debe interrumpir el tratamiento si persiste un incremento significativo de enzimas hepáticas y/o síntomas de daño hepático.

Tolvaptán puede causar la producción de grandes volúmenes de orina, lo que puede provocar una deshidratación grave o excesiva pérdida de agua. Los síntomas de deshidratación pueden incluir incremento de sed, sequedad bucal, sensación de cansancio o sueño, disminución de la micción, dolor de cabeza, piel seca, mareos, frecuencia cardíaca rápida, confusión y poca elasticidad de la piel.

Si desea obtener más información, consulte la ficha técnica de este medicamento.

Si desea obtener más información, consulte la ficha técnica de este medicamento en el Centro de Información online de Medicamentos de la AEMPS (CIMA): <https://cima.aemps.es/cima/publico/lista.html>