

Tarjeta de información para el paciente Namuscla (hidrocloruro de mexiletina)

Información sobre prevención de riesgos acordada con la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS). Diciembre-2021

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

Lleve siempre con usted esta tarjeta.

Muéstrele a cualquier profesional sanitario que le preste atención médica. Informe a su médico/ enfermero/ farmacéutico sobre su medicación actual y **antes de empezar con cualquier medicación nueva** ya que pueden afectar o ser afectados por Namuscla.

Namuscla puede aumentar el riesgo de desarrollar una arritmia cardíaca (latidos irregulares)

Póngase en contacto inmediatamente con su médico o acuda a un servicio de urgencias si presenta alguno de estos síntomas:

- siente que su corazón late demasiado fuerte o demasiado rápido (palpitaciones) o demasiado lento.
- dolor en el pecho.
- dolor de cabeza inusual.
- sudores.
- sensación de falta de aire o dificultad para respirar.
- mareos ligeros, vértigos o desmayos.

Vea el reverso de la tarjeta

Antes de empezar el tratamiento y de forma periódica durante el mismo, le realizarán pruebas para evaluar el funcionamiento de su corazón, incluyendo un electrocardiograma (ECG). Dependiendo de su actividad cardíaca puede también necesitar un examen antes y después de cualquier ajuste en la dosis. Siga todas las instrucciones proporcionadas por su médico.

No tome más de 3 cápsulas de Namuscla al día. No tome una dosis doble para compensar el olvido de una dosis.

Fecha Inicio tratamiento Namuscla: _____

Nombre del paciente: _____

Nombre del médico: _____

Número de contacto del médico: _____

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>