

LLEVE ESTA TARJETA CONSIGO EN TODO MOMENTO.

Muestre esta tarjeta a cualquier profesional sanitario que le atienda, para que sepa que se encuentra en tratamiento con crizotinib

Información sobre prevención de riesgos acordada con la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS). Enero-2025

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

Nombre del paciente:

Nombre del médico que prescribió crizotinib:

**Nº de teléfono del médico
que prescribió crizotinib:**

**Fecha de inicio del tratamiento
con crizotinib:**

Informe a su médico, farmacéutico o enfermero si está tomando, ha tomado recientemente o podría tener que tomar cualquier otro medicamento, incluyendo plantas medicinales y medicamentos adquiridos sin receta.

Al igual que todos los medicamentos, XALKORI (crizotinib) puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran. Si experimenta alguno de los siguientes efectos adversos u otros síntomas durante el tratamiento, consulte con su médico, farmacéutico o enfermero:

- Presenta dolor en la parte derecha del estómago, tiene picores o le salen moratones con más facilidad de lo normal, se siente más cansado de lo habitual, su piel y las zonas blancas de sus ojos se vuelven amarillas, la orina se vuelve oscura o marrón (color té), tiene náuseas, vómitos o menos apetito (podrían ser signos de insuficiencia hepática).
- Dificultad para respirar, especialmente si va acompañada de tos o fiebre (podrían ser signos de inflamación del pulmón).
- Sensación de mareo, desmayo o dolor en el pecho (podrían ser signos de un ritmo anormal del corazón).
- Pérdida de la visión parcial o completa en uno o ambos ojos.
- Problemas gástricos e intestinales (gastrointestinales) graves en niños y adolescentes, tales como diarrea grave, náuseas, vómitos o dificultad para tragar.

Consulte el “Folleto para Pacientes” que le ha facilitado su médico y el prospecto que se incluye en cada envase de XALKORI (crizotinib). También puede consultar estos documentos en el Centro de Información online de Medicamentos de la AEMPS (CIMA) a través del siguiente enlace:

<https://cima.aemps.es/>

Comunicación de efectos adversos

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:

www.notificaRAM.es