

Fecha de inicio del tratamiento con CAPRELSA

Teléfono del médico

Nombre del médico

Teléfono del cuidador del paciente

Nombre del cuidador del paciente

Nombre del paciente

Tarjeta de información para el paciente:

▼ **CAPRELSA**[®] (vandetanib)

Información sobre prevención de riesgos autorizada
por la Agencia Española de Medicamentos y
Productos Sanitarios (AEMPS) Abril 2017

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

Esta tarjeta contiene información importante sobre seguridad que debe conocer antes y durante el tratamiento con **CAPRELSA®**.

Muestre esta tarjeta a cualquier médico que le trate. 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>

CAPRELSA puede producir un cambio en la actividad eléctrica de su corazón llamado **prolongación del intervalo QTc**, que puede causar latidos irregulares y cambios en el ritmo cardiaco que supongan una amenaza para la vida.

Llame a su médico o informe a su cuidador inmediatamente si:

▲ *Siente debilidad, mareos o siente que su corazón late con irregularidad.*

Mientras toma **CAPRELSA** puede padecer un síndrome cerebral llamado **síndrome de leucoencefalopatía posterior reversible (SLPR)**. **Llame a su médico o informe inmediatamente a su cuidador si:**

▲ *Experimenta dolores de cabeza, espasmos, convulsiones, confusión, dificultad para concentrarse o problemas de visión.*

No deje de tomar **CAPRELSA** ni modifique la dosis a menos que se lo indique su médico.

Si toma más comprimidos de **CAPRELSA** de los que debiera, llame inmediatamente a su médico.