

Viktig information till patienten

VANFLYTA kan orsaka en onormal elektrisk hjärtaktivitet som kallas ”förlängt QT-intervall” och som kan leda till livshotande rubbningar av hjärtrytmerna. Det är därför mycket viktigt att hjärtats elektriska aktivitet kontrolleras regelbundet med EKG.

Kontakta omedelbart din läkare om:

- Du känner dig yr, svimfärdig eller svag.
- Du känner en förändring av hjärtrytmerna, t.ex. hjärklappning eller onormal puls. Det kan hända att du känner att hjärtat slår för snabbt, men du kanske också känner en mer ospecifik eller vag förändring.
- Du har svimmat eller förlorat medvetandet, även om det bara varat en kort stund, t.ex. i några sekunder.
- Du får diarré eller kräkningar, eller inte kan äta eller dricka tillräckligt.

- Du känner någon annan plötslig förändring av ditt mående.
- Din medicinering ändras av en annan läkare än den som förskrivit VANFLYTA.

Rådgör först med din läkare innan du tar VANFLYTA samtidigt med andra läkemedel, inklusive receptfria läkemedel eller kosttillskott, eftersom dessa kan öka risken för att du utvecklar förlängt QT-intervall.

Mer information finns i bipacksedeln.

▼ Detta läkemedel är föremål för utökad övervakning. Detta kommer att göra det möjligt att snabbt identifiera ny säkerhetsinformation. Hälso- och sjukvårdspersonal uppmanas att rapportera varje misstänkt biverkning. Se bipacksedeln om hur man rapporterar biverkningar.

 Daiichi-Sankyo

Q1 122385 (se)



PATIENTKORT

VANFLYTA®

kizartinib

- Ha alltid med dig detta kort.
- Detta kort innehåller viktig säkerhetsinformation som du ska känna till innan du tar VANFLYTA och under behandlingen med VANFLYTA.
- Visa alltid upp kortet för läkare, apotekspersonal eller kirurg före ett medicinskt ingrepp eller en medicinsk behandling.



Riv av denna del

Patientinformation

Patientens namn:
.....

Födelsedatum:

Vid nödfall, kontakta:

Namn:

Telefonnummer:
.....

Behandlingsinformation

(Fylls i av läkare eller patient)

VANFLYTA har ordinerats vid en daglig dos på:

..... mg

Påbörjades den:

/ (mm/åå)

Förskrivarinformation

(Fylls i av läkare eller patient)

För mer information eller i en nödsituation, kontakta:

Läkarens namn:

.....

Telefonnummer:

.....

Viktig information till hälso- och sjukvårdspersonal

VANFLYTA förknippas med förlängt QT-intervall som kan öka risken för kammararytmier eller torsade de pointes.

- Avbryt VANFLYTA-behandlingen om QTcF är ≥ 501 ms och sätt ut den permanent om torsade de pointes, polymorf ventrikeltakykardi eller tecken/symtom på livshotande arytm i uppträder under behandlingen. VANFLYTA är kontraindicerat till patienter med medfött långt QT-syndrom.

- Under behandling med VANFLYTA ska elektrolyter i serum kontrolleras och eventuell hypokalemi och hypomagnesemi korrigeras vid behov.
- Undvik icke-nödvändiga läkemedel som förlänger QT-intervallet. Om detta inte kan undvikas ska EKG kontrolleras ofta.
- VANFLYTA-dosen ska sänkas vid samtidig användning av starka CYP3A-hämmare

För mer information, se produktresumén.