

Tärkeää tietoa potilaalle

VANFLYTA voi aiheuttaa ”QT-ajan pidentymiseksi” kutsutun sydämen sähköisen toiminnan häiriön, joka saattaa aiheuttaa hengenvaarallisia sydämen rytmihäiriöitä. Siksi on erittäin tärkeää, että sydämesi sähköistä toimintaa seurataan säännöllisesti sydänsähkökäyrän (EKG-tutkimuksen) avulla.

Ota välittömästi yhteys hoitavaan lääkäriin, jos:

- tunnet huimausta, heikotusta tai pyörrytystä
- huomaat muutoksia sydänrytmissäsi, kuten sydämentykytystä tai muita poikkeavuuksia sydämensykkeessäsi. Saatat tuntea, että sydämesi lyö liian nopeasti, mutta myös muita, epämääräisempiä muutoksia.
- olet pyörtynyt tai menettänyt tajuntasi, vaikka tajunnanmenetys olisi kestänyt vain hetken, esim. muutamia sekunteja

- sinulla esiintyy ripulia tai oksentelua tai et kykene syömään tai juomaan riittävästi
- havaitset muita äkillisiä muutoksia voinnissasi
- muu kuin sinulle VANFLYTA-valmistetta määrännyt lääkäri muuttaa lääkitystäsi.

Kysy lääkäriltä neuvoa ennen kuin otat VANFLYTA-valmistetta yhdessä muiden lääkkeiden kanssa, ilman lääkemääräystä saadut lääkkeet ja ravintolisävalmisteet mukaan lukien, sillä ne saattavat lisätä QT-ajan pidentymisen riskiä.

Lue lisätiedot pakkausselosteesta.

▼ Tähän lääkevalmisteseen kohdistuu lisäseuranta. Tällä tavalla voidaan havaita nopeasti turvallisuutta koskevaa uutta tietoa. Terveystieteiden ammattilaisia pyydetään ilmoittamaan epäillyistä lääkkeen haittavaikutuksista. Ks. pakkausselosteesta, miten haittavaikutuksista ilmoitetaan.



Q1 122383 (fi)



POTILASKORTTI

VANFLYTA®

kitsartinibi

- Pidä tämä kortti aina mukana.
- Tämä kortti sisältää turvallisuutta koskevaa tärkeää tietoa, josta sinun on oltava tietoinen, ennen kuin otat VANFLYTA-valmistetta sekä VANFLYTA-hoidon aikana.
- Näytä tämä kortti lääkärille, apteekkihenkilökunnalle tai kirurgille ennen mitä tahansa lääketieteellistä toimenpidettä tai hoitoa.



Revi tästä

POTILAAN TIEDOT

Potilaan nimi:

.....

Syntymäaika:

Hätätapauksissa ota yhteys
seuraavaan henkilöön:

Nimi:

Puhelinnumero:

.....

Hoitoa koskevat tiedot

(Lääkäri tai potilas täyttää)

VANFLYTA-valmistetta
määrätty seuraavalla
kerran päivässä otettavalla
annoksella:

..... mg

Hoito aloitettu:

/ (KK/VV)

Lääkkeen määrääjän tiedot

(Lääkäri tai potilas täyttää)

Lisätietoja varten tai
hätätapauksissa ota yhteys
seuraavaan henkilöön:

Lääkärin nimi:

.....

Puhelinnumero:

.....

Tärkeää tietoa terveydenhuollon ammattilaisille

VANFLYTA-hoitoon on liittynyt
QT-ajan pidentymistä, joka
saattaa lisätä kammioarytmioiden
tai kääntyvien kärkien
takykardian riskiä.

- Keskeytä VANFLYTA-
hoito, jos QTcF-aika on
≥ 501 ms, ja lopeta hoito
pysyvästi, jos potilaalla on
lisäksi kääntyvien kärkien
takykardia, monimuotoinen
kammiotakykardia tai henkeä
uhkaavan rytmihäiriön
merkkejä/oireita. VANFLYTA on
vasta-aiheinen potilaille, joilla
on synnynnäinen pitkä
QT -oireyhtymä.

- Seuraa seerumin
elektrolyyttejä VANFLYTA-
hoidon aikana ja
korjaa hypokalemia ja
hypomagnesemia tarvittaessa.
- Vältä QT-aikaa pidentäviä
lääkkeitä, ellei niiden käyttö
ole välttämätöntä. Jos käyttö
on välttämätöntä, seuraa
EKG:tä tiheästi.
- VANFLYTA-annosta
on pienennettävä
samanaikaisessa käytössä
voimakkaiden CYP3A:n
estäjien kanssa.

**Ks. lisätietoja
valmisteyhteenvedosta.**