

Tarjeta para el paciente

Información de seguridad importante sobre **Inavolisib** para usted y sus profesionales de cuidados de la salud

Información importante para el paciente

Al igual que todos los medicamentos, este tratamiento puede causar efectos secundarios; usted puede experimentar algunos, todos o ninguno. Algunos podrían deberse al **aumento en los niveles de azúcar en sangre (que también se conoce como hiperglucemia)**.

- Debe recibir tratamiento médico de forma temprana para evitar que el problema se vuelva más serio.
- Es posible que un médico supervise los niveles de azúcar y cetonas en la sangre y la orina, y decida administrarle otros medicamentos para ayudar a reducir sus síntomas.
- El médico tratante puede hacer ajustes en la dosis que está recibiendo actualmente.



Es importante que porte esta tarjeta con usted en todo momento mientras recibe *Inavolisib*.

Asegúrese de mostrar esta tarjeta a todos los profesionales de cuidados de la salud (incluidos médicos, enfermeros y farmacéuticos) que le brindan atención y en cualquier visita al hospital.

Comuníquese con un médico o busque ayuda de inmediato si tiene alguno de estos síntomas:

- **Dificultad para respirar (es decir, respiración acelerada, profunda).**
- **Náuseas y vómitos (que duren más de 2 horas).**
- **Confusión.**
- Dolor abdominal intenso.
- Mucha sed/boca seca (signos de deshidratación).
- Orinar con mayor frecuencia que lo habitual o en cantidades mayores que lo habitual.
- Visión borrosa.
- Aumento atípico del apetito.
- Pérdida de peso.
- Aliento a frutas.
- Enrojecimiento en la cara y piel seca.
- Sensación inusual de sueño o cansancio.

Información importante para los profesionales de cuidados de la salud

Su paciente está recibiendo Inavolisib, **que puede causar hiperglucemia.**

- Evalúe los niveles de azúcar y cetonas del paciente en la sangre y la orina.
- Consulte la última información del medicamento **en el prospecto** para obtener instrucciones detalladas sobre el manejo de la hiperglucemia.
- **Comuníquese con el oncólogo tratante** para obtener más información cuando sea posible. Es posible que el oncólogo deba modificar el tratamiento con Inavolisib.

Para obtener más información sobre Inavolisib, consulte el inserto local.

Datos sobre el reporte de eventos adversos:

Informe a su médico sobre cualquier efecto secundario que experimente. Esto incluye cualquier posible efecto adverso no mencionado en el prospecto.

Puede realizar el reporte al:

- Correo electrónico cac.farmacovigilancia@roche.com.
- Centro de Información Médica de Roche por medio del sitio web <https://medinfo.roche.com/ccav/es.html>.
- Sistema nacional de notificación espontánea de su país.



Información de contacto para usted y su médico

(Debe ser completado por el oncólogo tratante)

Fecha de inicio de Inavolisib:

Nombre y número de contacto del paciente:

Nombre y número de teléfono del contacto de emergencia:

Nombre del médico de atención primaria y número de contacto:

Nombre del oncólogo y número de contacto:

Número de contacto fuera del horario de atención del oncólogo tratante:

M-CR-00002544

Material creado por Roche. Todos los derechos reservados - la reproducción total o parcial está prohibida sin la autorización previa por escrito de Roche Servicios S.A. Este material/programa no tiene como fin condicionar la prescripción, el uso, la promoción, la venta, la recomendación, la indicación o la aprobación de ningún producto de Roche ni ninguna concesión de beneficios a Roche. No tome el medicamento por su cuenta. Siga exactamente las instrucciones de su médico. Todos los medicamentos tienen efectos secundarios. Este medicamento requiere receta médica. Consulte a su médico.

Nota del Centro Nacional de Farmacovigilancia (CNFV): Toda sospecha de reacción adversa se debe notificar al CNFV en los formularios y plazos establecidos en la normativa vigente.

Código Autoridad Regulatoria: CARTA-MS-DRPIRS-UVC-547-202