

**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). Noviembre 2022**

**Disponible en la página web de la AEMPS: [www.aemps.gob.es](http://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).
- Fiebre o infección (podrían ser signos de una reducción en el número de células blancas de la sangre, incluyendo neutrófilos).
- 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 suministra con cada envase del medicamento para obtener más información sobre estos y otros efectos adversos 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](http://www.notificaRAM.es)