

Renseignements importants pour le (la) patient(e) Le VANFLYTA peut provoquer une activité électrique anormale dans votre cœur, appelée « allongement de l'intervalle QT ». Cette activité peut à son tour entraîner une perturbation du rythme cardiaque susceptible de mettre la vie d'un(e) patient(e) en danger. Votre professionnel de la santé vérifiera l'activité électrique de votre cœur au moyen d'un test appelé électrocardiogramme (ECG) avant et pendant votre traitement par VANFLYTA. Communiquez immédiatement avec votre médecin si : • Vous vous sentez étourdi(e), avez des vertiges ou vous vous êtes évanoui(e). • Vous ressentez un changement dans votre rythme cardiaque, par exemple, vous avez des	palpitations ou constatez des anomalies dans votre pouls. Vous avez l'impression que votre cœur bat trop vite, mais vous pourriez aussi ressentir un changement plus vague ou non spécifique. • Vous vous êtes évanoui(e) ou avez été inconscient(e), même pendant une très courte période, par exemple quelques secondes. • Vous avez de la diarrhée, des vomissements, ou vous n'arrivez pas à manger ou à boire en quantité suffisante. • Vous ressentez un autre changement soudain dans votre bien-être. • Un médecin autre que celui qui vous a prescrit le VANFLYTA a apporté des modifications aux médicaments que vous prenez.	Consultez d'abord votre médecin avant de prendre le VANFLYTA en association avec tout autre médicament, y compris des médicaments en vente libre ou des compléments alimentaires, car ils peuvent augmenter le risque de développer un allongement de l'intervalle QT. Pour obtenir de plus amples informations, veuillez lire la notice du médicament. Vous pouvez consulter la monographie de produit intégrale rédigée à l'intention des professionnels de la santé qui contient également les renseignements sur le médicament pour le patient, sur le site Web de Santé Canada : https://www.canada.ca/fr/sante-canada/services/medicaments-produits-sante/medicaments-produits-sante/medicaments-base-donnees-produits-pharmaceutiques.html, le site Web du fabricant www.daiichi-sankyo.ca, ou encore vous pouvez l'obtenir en téléphonant au +1 866 791-9292.	Signalement des effets secondaires Pour signaler tout effet secondaire soupçonné d'être associé à l'utilisation d'un médicament à Santé Canada : • allez sur la page Web de Santé Canada (https://www.canada.ca/fr/sante-canada/services/medicaments-produits-sante/medefet-canada/declaration-effets-indesirables.html) vous indiquant comment faire un signalement en ligne, par courriel ou par télécopieur, ou • téléphonez sans frais au 1 866 234-2345. <i>REMARQUE : Communiquez avec votre professionnel de la santé si vous avez besoin d'informations sur la manière de gérer vos effets secondaires. Le programme Canada Vigilance ne fournit pas de conseils médicaux.</i>  Daiichi-Sankyo	CARTE DU (DE LA) PATIENT(E) VANFLYTA® quizartinib • Veuillez garder cette carte avec vous en tout temps.. • Cette carte contient des renseignements importants relatifs à l'innocuité que vous devez connaître avant de prendre le médicament VANFLYTA et pendant le traitement par VANFLYTA. • Avant de subir toute intervention médicale ou de recevoir tout traitement médical, présentez cette carte au médecin, au personnel infirmier, au (à la) pharmacien(ne) ou au (à la) chirurgien(ne).
			CA 122978 	↑ Veuillez détacher cette section ici.

Renseignements sur le (la) patient(e) Nom du (de la) patient(e) : Date de naissance : En cas d'urgence, veuillez communiquer avec : Nom : Numéro de téléphone : 	Informations sur le traitement (À remplir par le médecin ou le [la] patient[e]) VANFLYTA a été prescrit une fois par jour à une dose de : mg Date de début : / (mm/aa)	Renseignements sur le prescripteur (à remplir par le médecin ou le [la] patient[e]) Pour obtenir des informations supplémentaires ou en cas d'urgence, veuillez communiquer avec : Nom du médecin : Numéro de téléphone : 	Informations importantes pour les professionnels de la santé VANFLYTA peut allonger l'intervalle QT. Des cas de torsades de pointe, d'arrêt cardiaque et de mort subite ont été signalés chez des patient(e)s recevant un traitement par VANFLYTA. • Réduisez la dose de VANFLYTA si l'intervalle QTcF est > 480 ms, interrompez le traitement si l'intervalle QTcF est > 500 ms et arrêtez définitivement le traitement en cas de torsades de pointes, de tachycardie ventriculaire polymorphe ou de signes/symptômes d'arythmie mettant la vie en danger. • Pendant le traitement par VANFLYTA, surveillez l'ECG et les électrolytes sériques;	corrigez l'hypokaliémie et l'hypomagnésémie. • Évitez les médicaments non essentiels susceptibles d'allonger l'intervalle QT. S'il est impossible d'éviter ces médicaments, surveillez l'ECG fréquemment. • La dose de VANFLYTA doit être réduite en cas d'utilisation concomitante avec des inhibiteurs puissants du CYP3A4/5. Pour en savoir plus, veuillez consulter la monographie de produit. VANFLYTA® est une marque déposée de Daiichi Sankyo Co., Ltd. utilisée par Daiichi Sankyo Pharma Canada Ltd. Sous licence. Droits d'auteur © 2025, Daiichi Sankyo Pharma Canada Ltd.