

Vandetanib (Caprelsa®)

▼ Dieses Arzneimittel unterliegt einer zusätzlichen Überwachung. Dies ermöglicht eine schnelle Identifizierung neuer Erkenntnisse über die Sicherheit. Sie können dabei helfen, indem Sie jede auftretende Nebenwirkung melden.



Einnahmeplan und Therapie-Tagebuch

für die Anwendung von Caprelsa®
bei Kindern und Jugendlichen mit einer
Körperoberfläche von

0,7 m² bis <0,9 m²

Dieses Therapie-Tagebuch wurde als Teil der Zulassungsunterlagen erstellt und soll sicherstellen, dass pädiatrische Patienten, bzw. deren Eltern, wichtige Hinweise zur Therapie mit Caprelsa® erhalten und die speziellen Einnahmepläne berücksichtigen.

Patient	Behandelnder Arzt
Name, Vorname <input type="text"/>	Name <input type="text"/>
Name, Vorname der Eltern <input type="text"/>	Krankenhaus/Praxis <input type="text"/>
Straße/Hausnummer <input type="text"/>	Straße/Hausnummer <input type="text"/>
PLZ/Ort <input type="text"/>	PLZ/Ort <input type="text"/>
Telefon <input type="text"/>	Telefon <input type="text"/>
Datum Therapiebeginn mit Caprelsa® <input type="text"/>	Notfallnummer <input type="text"/>

Caprelsa® sind Tabletten zur Behandlung von Kindern (ab 5 Jahren), Jugendlichen und Erwachsenen mit einem aggressiven und symptomatischen medullären Schilddrüsenkrebs (MTC), der nicht operabel, lokal fortgeschritten oder metastasiert ist.

Dosierung

Die Dosierung bei Kindern und Jugendlichen hängt von Körpergewicht und Körpergröße ab. Die benötigte Dosis wird vom behandelnden Arzt festgelegt, basierend auf der von ihm errechneten Körperoberfläche des Patienten.

Es gibt bis zu 3 verschiedene Dosierungsschemata pro Körperoberfläche. Das vom Arzt festgelegte und angekreuzte Schema kann während der Therapie von ihm geändert werden. Die tägliche Gesamtdosis darf jedoch 300mg nicht übersteigen.

Hinweise zur Verwendung des Therapie-Tagebuchs

Bringen Sie dieses Therapie-Tagebuch zu jedem Kontrolltermin mit. Der Arzt dokumentiert darin im Abschnitt „Ärztliche Verordnung“ von den 2 möglichen Dosierungen die jeweils aktuell für den Patienten gültige Dosis. In dem Abschnitt „Dokumentationsbögen“ soll von Ihnen die Tabletten-Einnahme dokumentiert werden. Bitte achten Sie darauf nur Dokumentationsbögen zu verwenden, die mit der aktuell vom Arzt vorgegebenen Dosierung übereinstimmen. Auf den Seiten 8 und 9 finden Sie ein Beispiel für den korrekten Gebrauch des Therapie-Tagebuchs.

Mögliche Nebenwirkungen

Die am häufigsten unter der Anwendung von Caprelsa® berichteten Nebenwirkungen sind Durchfall, Hautausschlag, Übelkeit, Hypertonie (hoher Blutdruck) und Kopfschmerzen. Notieren Sie im Dokumentationsbogen Auffälligkeiten und Nebenwirkungen im Feld „Bemerkungen“ und teilen Sie sie Ihrem Arzt mit. Er wird diese beurteilen und an die zuständigen Stellen melden.

Caprelsa® kann zu Veränderungen der elektrischen Signalübermittlung am Herzen führen, die zu unregelmäßigen Herzschlägen und lebensbedrohlichen Veränderungen des Herzrhythmus führen können. Ebenso kann es zu einem Gehirnsyndrom kommen, dem sogenannten *posterioren reversiblen Enzephalopathie-Syndrom* (PRES oder RPLS). Auch wurde eine sogenannte interstitielle Lungenerkrankung (ILD) beobachtet.

Um auf diese seltenen, aber möglichen Nebenwirkungen schnellstmöglich zu reagieren bzw. diese zu vermeiden, sollte der behandelnde Arzt umgehend informiert werden, wenn während der Behandlung mit Caprelsa®

- Schwindel- oder Ohnmachtsgefühl/Ohnmacht
- unregelmäßiger Herzschlag/„Herzstolpern“
- Kopfschmerzen
- Krampfanfälle/Krämpfe
- Verwirrtheit/Denkschwierigkeiten
- Sehstörungen
- schwerwiegende Atemstörungen, insbesondere plötzlich auftretende, oder sich rasch verschlechternde Atemnot, evtl. in Kombination mit Fieber oder Husten
- Durchfälle

wahrgenommen werden.

Während der Anwendung von Caprelsa® kann es zu schweren Hautreaktionen kommen. Informieren Sie Ihren Arzt umgehend, wenn während der Behandlung mit Caprelsa® z. B.

- Rötungen
- Geschwüre
- Blasenbildung
- Hautabschilferung
- Brennen auf der Haut

auftreten.

Brechen Sie die Behandlung mit Caprelsa® in all diesen Fällen jedoch nicht eigenmächtig ab und ändern Sie die Dosis nicht, es sei denn, auf Anraten des behandelnden Arztes.

Sonnenlicht begünstigt die Entstehung von Hautreaktionen. Daher sollte während der Therapie mit Caprelsa auf einen guten Sonnenschutz geachtet und eine längere Exposition vermieden werden.

Routinekontrolluntersuchung

Vor und während der gesamten Dauer der Therapie mit Caprelsa®, insbesondere aber in den ersten 12 Wochen, ist eine engmaschige Überwachung des Patienten hinsichtlich verschiedener Blutparameter (insbesondere Elektrolyte und Schilddrüsenhormone), sowie der Herzaktionen (EKG) zwingend erforderlich. Dokumentieren Sie in der Tabelle die vereinbarten Untersuchungstermine und markieren Sie das entsprechende Feld, sobald Sie den jeweiligen Termin wahrgenommen haben.

Es können weitere zusätzliche Kontrollen (z. B. bei Durchfall, EKG-Veränderungen, etc.) erforderlich werden.

Routinekontrolltermin	Datum und Uhrzeit	Termin wahrgenommen	
Vor Therapiebeginn	um	<input type="radio"/>	am
nach Therapiewoche 1	um	<input type="radio"/>	am
nach Therapiewoche 3	um	<input type="radio"/>	am
nach Therapiewoche 6	um	<input type="radio"/>	am
nach Therapiewoche 12	um	<input type="radio"/>	am
nach Therapiemonat 6	um	<input type="radio"/>	am
nach Therapiemonat 9	um	<input type="radio"/>	am
nach Therapiemonat 12	um	<input type="radio"/>	am
	um	<input type="radio"/>	am
	um	<input type="radio"/>	am
	um	<input type="radio"/>	am
	um	<input type="radio"/>	am

Routinekontrolluntersuchung nach Dosisanpassung

Nach Dosisänderungen oder Therapiepausen länger als 2 Wochen muss erneut die 12-wöchige, besonders engmaschige Überwachung erfolgen.

Dokumentieren Sie in der Tabelle die vereinbarten Untersuchungstermine und markieren Sie das entsprechende Feld, sobald Sie den jeweiligen Termin wahrgenommen haben.

Es können weitere zusätzliche Kontrollen (z. B. bei Durchfall, EKG-Veränderungen, etc.) erforderlich werden.

Routinekontrolltermin	Datum und Uhrzeit	Termin wahrgenommen	
Bei Anpassung/Wiederaufnahme	um	<input type="radio"/>	am
nach Therapiewoche 1	um	<input type="radio"/>	am
nach Therapiewoche 3	um	<input type="radio"/>	am
nach Therapiewoche 6	um	<input type="radio"/>	am
nach Therapiewoche 12	um	<input type="radio"/>	am
nach Therapiemonat 6	um	<input type="radio"/>	am
nach Therapiemonat 9	um	<input type="radio"/>	am
nach Therapiemonat 12	um	<input type="radio"/>	am
	um	<input type="radio"/>	am
	um	<input type="radio"/>	am
	um	<input type="radio"/>	am
	um	<input type="radio"/>	am

Routinekontrolluntersuchung nach Dosisanpassung

Nach Dosisänderungen oder Therapiepausen länger als 2 Wochen muss erneut die 12-wöchige, besonders engmaschige Überwachung erfolgen.

Dokumentieren Sie in der Tabelle die vereinbarten Untersuchungstermine und markieren Sie das entsprechende Feld, sobald Sie den jeweiligen Termin wahrgenommen haben.

Es können weitere zusätzliche Kontrollen (z. B. bei Durchfall, EKG-Veränderungen, etc.) erforderlich werden.

Routinekontrolltermin	Datum und Uhrzeit	Termin wahrgenommen	
Bei Anpassung/Wiederaufnahme	um	<input type="radio"/>	am
nach Therapiewoche 1	um	<input type="radio"/>	am
nach Therapiewoche 3	um	<input type="radio"/>	am
nach Therapiewoche 6	um	<input type="radio"/>	am
nach Therapiewoche 12	um	<input type="radio"/>	am
nach Therapiemonat 6	um	<input type="radio"/>	am
nach Therapiemonat 9	um	<input type="radio"/>	am
nach Therapiemonat 12	um	<input type="radio"/>	am
	um	<input type="radio"/>	am
	um	<input type="radio"/>	am
	um	<input type="radio"/>	am
	um	<input type="radio"/>	am

Ärztliche Verordnung

Aktuelle Größe des Patienten	96 cm	Diese Anordnung gilt vom	04.07.2016 bis 01.08.2016
Aktuelles Gewicht des Patienten	25 kg	Datum	30.06.2016
Berechnete aktuelle Körperoberfläche des Patienten	0,82 m ²	Unterschrift des Arztes	Dr. M. Mustermann

Dieses Therapietagebuch ist zur Verwendung bei Patienten mit einer Körperoberfläche von 0,7 m² bis <0,9 m²

Übersicht Einnahmeplan

Vom Arzt gewählte Dosierung

Anfangs-dosis ^a	Woche	Tag						
		Mo	Di	Mi	Do	Fr	Sa	So
✗	1	—	100 mg	—	100 mg	—	100 mg	—
	2	100 mg	—	100 mg	—	100 mg	—	100 mg

► Verwenden Sie den Dokumentationsbogen – **Anfangsdosis**

Nicht zutreffendes durchstreichen

Erhöhte Dosis ^b	Woche	Tag						
		Mo	Di	Mi	Do	Fr	Sa	So
○	1	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg
	2	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg

► Verwenden Sie den Dokumentationsbogen – **Erhöhte Dosis**

^a Die Anfangsdosis ist die Dosierung, mit der die Therapie begonnen werden sollte. Wenn die Anfangsdosis für eine Dauer von 8 Wochen gut vertragen wird, kann die erhöhte Dosis in Betracht gezogen werden. Patienten mit Anfangsdosis mit einer Nebenwirkung, die eine Dosisreduktion erforderlich macht, sollten die Einnahme von Vandetanib für mindestens eine Woche unterbrechen. Nach vollständiger Erholung von der Nebenwirkung kann die Einnahme danach mit der reduzierten Dosis wieder aufgenommen werden.

^b Dosierungen über 150 mg/m² wurden in den klinischen Studien mit Kindern und Jugendlichen nicht untersucht. Patienten mit erhöhter Dosis mit einer Nebenwirkung, die eine Dosisreduktion erforderlich macht, sollten die Einnahme von Vandetanib für mindestens eine Woche unterbrechen. Nach vollständiger Erholung von der Nebenwirkung kann die Einnahme danach mit der Anfangsdosis wieder aufgenommen werden.

Verwenden Sie diesen Dokumentationsbogen wenn der Arzt das Feld ‚Anfangsdosis‘ in der Verordnung für den aktuellen Therapiezeitraum markiert hat und die Körperoberfläche des Patienten von 0,7 m² bis <0,9 m² beträgt. Dokumentieren Sie die entsprechende Einnahme jeweils unmittelbar danach, indem Sie das ‚Eingenommen‘ Feld ankreuzen.

Die Einnahme der täglich verordneten Dosis sollte auf einmal, möglichst immer zur gleichen Tageszeit erfolgen. Dabei muss *kein* Abstand zu Mahlzeiten eingehalten werden.

Sollte eine Einnahme vergessen worden sein, sollte sie nachgeholt werden, sobald dies bemerkt wird. **Wenn der Zeitraum bis zur nächsten Dosis weniger als**

12 Stunden beträgt, sollte der Patient die ausgelassene Dosis nicht einnehmen. Keinesfalls sollten Patienten die doppelte Dosis (zwei Dosen zur selben Zeit) einnehmen, um eine vergessene Dosis nachzuholen.

Die am häufigsten unter der Anwendung von Caprelsa® berichteten Nebenwirkungen sind Durchfall, Hautausschlag, Übelkeit, Hypertonie (hoher Blutdruck) und Kopfschmerzen. Eine vollständige Auflistung der bekannten Nebenwirkungen von Caprelsa® finden Sie in der Packungsbeilage. Notieren Sie Nebenwirkungen und Auffälligkeiten unter „Bemerkungen“.

Kontaktieren Sie bei Problemen oder Unklarheiten den behandelnden Arzt.

Verordnung vom

30.06.2016

Beginn der Einnahme

04.07.2016

Woche / Datum	Mo	Di	Mi	Do	Fr	Sa	So
1. 04.07.2016	—	100 mg	—	100 mg	—	100 mg	—
Eingenommen		<input checked="" type="checkbox"/>		<input checked="" type="checkbox"/>		<input checked="" type="checkbox"/>	
2. 11.07.2016	100 mg	—	100 mg	—	100 mg	—	100 mg
Eingenommen	<input checked="" type="checkbox"/>		<input checked="" type="checkbox"/>		<input checked="" type="checkbox"/>		<input checked="" type="checkbox"/>
3. 18.07.2016	—	100 mg	—	100 mg	—	100 mg	—
Eingenommen		<input checked="" type="checkbox"/>		<input checked="" type="checkbox"/>		<input checked="" type="checkbox"/>	
4. 25.07.2016	100 mg	—	100 mg	—	100 mg	—	100 mg
Eingenommen	<input checked="" type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>

Bemerkungen

Datum	Symptom / Bemerkung	Maßnahme
09.07.2016	abends Kopfschmerzen	1 Paracetamol-Zäpfchen 250mg gegeben
21.07.2016	Rötungen auf der Haut (linker Arm)	Arzt angerufen
26.07.2016	fälschlicherweise 100mg Tablette eingenommen	Arzt angerufen

Ärztliche Verordnung

Aktuelle Größe des Patienten <input type="text"/> cm	Diese Anordnung gilt vom <input type="text"/> bis <input type="text"/>
Aktuelles Gewicht des Patienten <input type="text"/> kg	Datum <input type="text"/>
Berechnete aktuelle Körperoberfläche des Patienten <input type="text"/> m ²	Unterschrift des Arztes <input type="text"/>

Dieses Therapietagebuch ist zur Verwendung bei Patienten mit einer Körperoberfläche von 0,7 m² bis <0,9 m²

Übersicht Einnahmeplan

Vom Arzt gewählte Dosierung

Anfangs-dosis ^a	Woche	Tag						
		Mo	Di	Mi	Do	Fr	Sa	So
●	1	—	100 mg	—	100 mg	—	100 mg	—
	2	100 mg	—	100 mg	—	100 mg	—	100 mg

► Verwenden Sie den Dokumentationsbogen – **Anfangsdosis**

Erhöhte Dosis ^b	Woche	Tag						
		Mo	Di	Mi	Do	Fr	Sa	So
●	1	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg
	2	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg

► Verwenden Sie den Dokumentationsbogen – **Erhöhte Dosis**

^a Die Anfangsdosis ist die Dosierung, mit der die Therapie begonnen werden sollte. Wenn die Anfangsdosis für eine Dauer von 8 Wochen gut vertragen wird, kann die erhöhte Dosis in Betracht gezogen werden. Patienten mit *Anfangsdosis* mit einer Nebenwirkung, die eine Dosisreduktion erforderlich macht, sollten die Einnahme von Vandetanib für mindestens eine Woche unterbrechen. Nach vollständiger Erholung von der Nebenwirkung kann die Einnahme danach mit der *reduzierten Dosis* wieder aufgenommen werden.

^b Dosierungen über 150 mg/m² wurden in den klinischen Studien mit Kindern und Jugendlichen nicht untersucht. Patienten mit *erhöhter Dosis* mit einer Nebenwirkung, die eine Dosisreduktion erforderlich macht, sollten die Einnahme von Vandetanib für mindestens eine Woche unterbrechen. Nach vollständiger Erholung von der Nebenwirkung kann die Einnahme danach mit der *Anfangsdosis* wieder aufgenommen werden.

Ärztliche Verordnung

Aktuelle Größe des Patienten <input type="text"/> cm	Diese Anordnung gilt vom <input type="text"/> bis <input type="text"/>
Aktuelles Gewicht des Patienten <input type="text"/> kg	Datum <input type="text"/>
Berechnete aktuelle Körperoberfläche des Patienten <input type="text"/> m ²	Unterschrift des Arztes <input type="text"/>

Dieses Therapietagebuch ist zur Verwendung bei Patienten mit einer Körperoberfläche von 0,7 m² bis <0,9 m²

Übersicht Einnahmeplan

Vom Arzt gewählte Dosierung

Anfangs-dosis ^a	Woche	Tag						
		Mo	Di	Mi	Do	Fr	Sa	So
●	1	—	100 mg	—	100 mg	—	100 mg	—
	2	100 mg	—	100 mg	—	100 mg	—	100 mg

► Verwenden Sie den Dokumentationsbogen – **Anfangsdosis**

Erhöhte Dosis ^b	Woche	Tag						
		Mo	Di	Mi	Do	Fr	Sa	So
●	1	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg
	2	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg

► Verwenden Sie den Dokumentationsbogen – **Erhöhte Dosis**

^a Die Anfangsdosis ist die Dosierung, mit der die Therapie begonnen werden sollte. Wenn die Anfangsdosis für eine Dauer von 8 Wochen gut vertragen wird, kann die erhöhte Dosis in Betracht gezogen werden. Patienten mit *Anfangsdosis* mit einer Nebenwirkung, die eine Dosisreduktion erforderlich macht, sollten die Einnahme von Vandetanib für mindestens eine Woche unterbrechen. Nach vollständiger Erholung von der Nebenwirkung kann die Einnahme danach mit der *reduzierten Dosis* wieder aufgenommen werden.

^b Dosierungen über 150 mg/m² wurden in den klinischen Studien mit Kindern und Jugendlichen nicht untersucht. Patienten mit *erhöhter Dosis* mit einer Nebenwirkung, die eine Dosisreduktion erforderlich macht, sollten die Einnahme von Vandetanib für mindestens eine Woche unterbrechen. Nach vollständiger Erholung von der Nebenwirkung kann die Einnahme danach mit der *Anfangsdosis* wieder aufgenommen werden.

Ärztliche Verordnung

Aktuelle Größe des Patienten <input type="text"/> cm	Diese Anordnung gilt vom <input type="text"/> bis <input type="text"/>
Aktuelles Gewicht des Patienten <input type="text"/> kg	Datum <input type="text"/>
Berechnete aktuelle Körperoberfläche des Patienten <input type="text"/> m ²	Unterschrift des Arztes <input type="text"/>

Dieses Therapietagebuch ist zur Verwendung bei Patienten mit einer Körperoberfläche von 0,7 m² bis <0,9 m²

Übersicht Einnahmeplan

Vom Arzt gewählte Dosierung

Anfangs-dosis ^a	Woche	Tag						
		Mo	Di	Mi	Do	Fr	Sa	So
●	1	—	100 mg	—	100 mg	—	100 mg	—
	2	100 mg	—	100 mg	—	100 mg	—	100 mg

► Verwenden Sie den Dokumentationsbogen – **Anfangsdosis**

Erhöhte Dosis ^b	Woche	Tag						
		Mo	Di	Mi	Do	Fr	Sa	So
●	1	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg
	2	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg

► Verwenden Sie den Dokumentationsbogen – **Erhöhte Dosis**

^a Die Anfangsdosis ist die Dosierung, mit der die Therapie begonnen werden sollte. Wenn die Anfangsdosis für eine Dauer von 8 Wochen gut vertragen wird, kann die erhöhte Dosis in Betracht gezogen werden. Patienten mit *Anfangsdosis* mit einer Nebenwirkung, die eine Dosisreduktion erforderlich macht, sollten die Einnahme von Vandetanib für mindestens eine Woche unterbrechen. Nach vollständiger Erholung von der Nebenwirkung kann die Einnahme danach mit der *reduzierten Dosis* wieder aufgenommen werden.

^b Dosierungen über 150 mg/m² wurden in den klinischen Studien mit Kindern und Jugendlichen nicht untersucht. Patienten mit *erhöhter Dosis* mit einer Nebenwirkung, die eine Dosisreduktion erforderlich macht, sollten die Einnahme von Vandetanib für mindestens eine Woche unterbrechen. Nach vollständiger Erholung von der Nebenwirkung kann die Einnahme danach mit der *Anfangsdosis* wieder aufgenommen werden.

Ärztliche Verordnung

Aktuelle Größe des Patienten <input type="text"/> cm	Diese Anordnung gilt vom <input type="text"/> bis <input type="text"/>
Aktuelles Gewicht des Patienten <input type="text"/> kg	Datum <input type="text"/>
Berechnete aktuelle Körperoberfläche des Patienten <input type="text"/> m ²	Unterschrift des Arztes <input type="text"/>

Dieses Therapietagebuch ist zur Verwendung bei Patienten mit einer Körperoberfläche von 0,7 m² bis <0,9 m²

Übersicht Einnahmeplan

Vom Arzt gewählte Dosierung

Anfangs-dosis ^a	Woche	Tag						
		Mo	Di	Mi	Do	Fr	Sa	So
●	1	—	100 mg	—	100 mg	—	100 mg	—
	2	100 mg	—	100 mg	—	100 mg	—	100 mg

► Verwenden Sie den Dokumentationsbogen – **Anfangsdosis**

Erhöhte Dosis ^b	Woche	Tag						
		Mo	Di	Mi	Do	Fr	Sa	So
●	1	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg
	2	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg

► Verwenden Sie den Dokumentationsbogen – **Erhöhte Dosis**

^a Die Anfangsdosis ist die Dosierung, mit der die Therapie begonnen werden sollte. Wenn die Anfangsdosis für eine Dauer von 8 Wochen gut vertragen wird, kann die erhöhte Dosis in Betracht gezogen werden. Patienten mit *Anfangsdosis* mit einer Nebenwirkung, die eine Dosisreduktion erforderlich macht, sollten die Einnahme von Vandetanib für mindestens eine Woche unterbrechen. Nach vollständiger Erholung von der Nebenwirkung kann die Einnahme danach mit der *reduzierten Dosis* wieder aufgenommen werden.

^b Dosierungen über 150 mg/m² wurden in den klinischen Studien mit Kindern und Jugendlichen nicht untersucht. Patienten mit *erhöhter Dosis* mit einer Nebenwirkung, die eine Dosisreduktion erforderlich macht, sollten die Einnahme von Vandetanib für mindestens eine Woche unterbrechen. Nach vollständiger Erholung von der Nebenwirkung kann die Einnahme danach mit der *Anfangsdosis* wieder aufgenommen werden.

Ärztliche Verordnung

Aktuelle Größe des Patienten <input type="text"/> cm	Diese Anordnung gilt vom <input type="text"/> bis <input type="text"/>
Aktuelles Gewicht des Patienten <input type="text"/> kg	Datum <input type="text"/>
Berechnete aktuelle Körperoberfläche des Patienten <input type="text"/> m ²	Unterschrift des Arztes <input type="text"/>

Dieses Therapietagebuch ist zur Verwendung bei Patienten mit einer Körperoberfläche von 0,7 m² bis <0,9 m²

Übersicht Einnahmeplan

Vom Arzt gewählte Dosierung

Anfangs-dosis ^a	Woche	Tag						
		Mo	Di	Mi	Do	Fr	Sa	So
●	1	—	100 mg	—	100 mg	—	100 mg	—
	2	100 mg	—	100 mg	—	100 mg	—	100 mg

► Verwenden Sie den Dokumentationsbogen – **Anfangsdosis**

Erhöhte Dosis ^b	Woche	Tag						
		Mo	Di	Mi	Do	Fr	Sa	So
●	1	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg
	2	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg

► Verwenden Sie den Dokumentationsbogen – **Erhöhte Dosis**

^a Die Anfangsdosis ist die Dosierung, mit der die Therapie begonnen werden sollte. Wenn die Anfangsdosis für eine Dauer von 8 Wochen gut vertragen wird, kann die erhöhte Dosis in Betracht gezogen werden. Patienten mit *Anfangsdosis* mit einer Nebenwirkung, die eine Dosisreduktion erforderlich macht, sollten die Einnahme von Vandetanib für mindestens eine Woche unterbrechen. Nach vollständiger Erholung von der Nebenwirkung kann die Einnahme danach mit der *reduzierten Dosis* wieder aufgenommen werden.

^b Dosierungen über 150 mg/m² wurden in den klinischen Studien mit Kindern und Jugendlichen nicht untersucht. Patienten mit *erhöhter Dosis* mit einer Nebenwirkung, die eine Dosisreduktion erforderlich macht, sollten die Einnahme von Vandetanib für mindestens eine Woche unterbrechen. Nach vollständiger Erholung von der Nebenwirkung kann die Einnahme danach mit der *Anfangsdosis* wieder aufgenommen werden.

Ärztliche Verordnung

Aktuelle Größe des Patienten <input type="text"/> cm	Diese Anordnung gilt vom <input type="text"/> bis <input type="text"/>
Aktuelles Gewicht des Patienten <input type="text"/> kg	Datum <input type="text"/>
Berechnete aktuelle Körperoberfläche des Patienten <input type="text"/> m ²	Unterschrift des Arztes <input type="text"/>

Dieses Therapietagebuch ist zur Verwendung bei Patienten mit einer Körperoberfläche von 0,7 m² bis <0,9 m²

Übersicht Einnahmeplan

Vom Arzt gewählte Dosierung

Anfangs-dosis ^a	Woche	Tag						
		Mo	Di	Mi	Do	Fr	Sa	So
●	1	—	100 mg	—	100 mg	—	100 mg	—
	2	100 mg	—	100 mg	—	100 mg	—	100 mg

► Verwenden Sie den Dokumentationsbogen – **Anfangsdosis**

Erhöhte Dosis ^b	Woche	Tag						
		Mo	Di	Mi	Do	Fr	Sa	So
●	1	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg
	2	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg

► Verwenden Sie den Dokumentationsbogen – **Erhöhte Dosis**

^a Die Anfangsdosis ist die Dosierung, mit der die Therapie begonnen werden sollte. Wenn die Anfangsdosis für eine Dauer von 8 Wochen gut vertragen wird, kann die erhöhte Dosis in Betracht gezogen werden. Patienten mit *Anfangsdosis* mit einer Nebenwirkung, die eine Dosisreduktion erforderlich macht, sollten die Einnahme von Vandetanib für mindestens eine Woche unterbrechen. Nach vollständiger Erholung von der Nebenwirkung kann die Einnahme danach mit der *reduzierten Dosis* wieder aufgenommen werden.

^b Dosierungen über 150 mg/m² wurden in den klinischen Studien mit Kindern und Jugendlichen nicht untersucht. Patienten mit *erhöhter Dosis* mit einer Nebenwirkung, die eine Dosisreduktion erforderlich macht, sollten die Einnahme von Vandetanib für mindestens eine Woche unterbrechen. Nach vollständiger Erholung von der Nebenwirkung kann die Einnahme danach mit der *Anfangsdosis* wieder aufgenommen werden.

Ärztliche Verordnung

Aktuelle Größe des Patienten <input type="text"/> cm	Diese Anordnung gilt vom <input type="text"/> bis <input type="text"/>
Aktuelles Gewicht des Patienten <input type="text"/> kg	Datum <input type="text"/>
Berechnete aktuelle Körperoberfläche des Patienten <input type="text"/> m ²	Unterschrift des Arztes <input type="text"/>

Dieses Therapietagebuch ist zur Verwendung bei Patienten mit einer Körperoberfläche von 0,7 m² bis <0,9 m²

Übersicht Einnahmeplan

Vom Arzt gewählte Dosierung

Anfangs-dosis ^a	Woche	Tag						
		Mo	Di	Mi	Do	Fr	Sa	So
●	1	—	100 mg	—	100 mg	—	100 mg	—
	2	100 mg	—	100 mg	—	100 mg	—	100 mg

► Verwenden Sie den Dokumentationsbogen – **Anfangsdosis**

Erhöhte Dosis ^b	Woche	Tag						
		Mo	Di	Mi	Do	Fr	Sa	So
●	1	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg
	2	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg

► Verwenden Sie den Dokumentationsbogen – **Erhöhte Dosis**

^a Die Anfangsdosis ist die Dosierung, mit der die Therapie begonnen werden sollte. Wenn die Anfangsdosis für eine Dauer von 8 Wochen gut vertragen wird, kann die erhöhte Dosis in Betracht gezogen werden. Patienten mit *Anfangsdosis* mit einer Nebenwirkung, die eine Dosisreduktion erforderlich macht, sollten die Einnahme von Vandetanib für mindestens eine Woche unterbrechen. Nach vollständiger Erholung von der Nebenwirkung kann die Einnahme danach mit der *reduzierten Dosis* wieder aufgenommen werden.

^b Dosierungen über 150 mg/m² wurden in den klinischen Studien mit Kindern und Jugendlichen nicht untersucht. Patienten mit *erhöhter Dosis* mit einer Nebenwirkung, die eine Dosisreduktion erforderlich macht, sollten die Einnahme von Vandetanib für mindestens eine Woche unterbrechen. Nach vollständiger Erholung von der Nebenwirkung kann die Einnahme danach mit der *Anfangsdosis* wieder aufgenommen werden.

Ärztliche Verordnung

Aktuelle Größe des Patienten <input type="text"/> cm	Diese Anordnung gilt vom <input type="text"/> bis <input type="text"/>
Aktuelles Gewicht des Patienten <input type="text"/> kg	Datum <input type="text"/>
Berechnete aktuelle Körperoberfläche des Patienten <input type="text"/> m ²	Unterschrift des Arztes <input type="text"/>

Dieses Therapietagebuch ist zur Verwendung bei Patienten mit einer Körperoberfläche von 0,7 m² bis <0,9 m²

Übersicht Einnahmeplan

Vom Arzt gewählte Dosierung

Anfangs-dosis ^a	Woche	Tag						
		Mo	Di	Mi	Do	Fr	Sa	So
●	1	—	100 mg	—	100 mg	—	100 mg	—
	2	100 mg	—	100 mg	—	100 mg	—	100 mg

► Verwenden Sie den Dokumentationsbogen – **Anfangsdosis**

Erhöhte Dosis ^b	Woche	Tag						
		Mo	Di	Mi	Do	Fr	Sa	So
●	1	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg
	2	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg

► Verwenden Sie den Dokumentationsbogen – **Erhöhte Dosis**

^a Die Anfangsdosis ist die Dosierung, mit der die Therapie begonnen werden sollte. Wenn die Anfangsdosis für eine Dauer von 8 Wochen gut vertragen wird, kann die erhöhte Dosis in Betracht gezogen werden. Patienten mit *Anfangsdosis* mit einer Nebenwirkung, die eine Dosisreduktion erforderlich macht, sollten die Einnahme von Vandetanib für mindestens eine Woche unterbrechen. Nach vollständiger Erholung von der Nebenwirkung kann die Einnahme danach mit der *reduzierten Dosis* wieder aufgenommen werden.

^b Dosierungen über 150 mg/m² wurden in den klinischen Studien mit Kindern und Jugendlichen nicht untersucht. Patienten mit *erhöhter Dosis* mit einer Nebenwirkung, die eine Dosisreduktion erforderlich macht, sollten die Einnahme von Vandetanib für mindestens eine Woche unterbrechen. Nach vollständiger Erholung von der Nebenwirkung kann die Einnahme danach mit der *Anfangsdosis* wieder aufgenommen werden.

Ärztliche Verordnung

Aktuelle Größe des Patienten <input type="text"/> cm	Diese Anordnung gilt vom <input type="text"/> bis <input type="text"/>
Aktuelles Gewicht des Patienten <input type="text"/> kg	Datum <input type="text"/>
Berechnete aktuelle Körperoberfläche des Patienten <input type="text"/> m ²	Unterschrift des Arztes <input type="text"/>

Dieses Therapietagebuch ist zur Verwendung bei Patienten mit einer Körperoberfläche von 0,7 m² bis <0,9 m²

Übersicht Einnahmeplan

Vom Arzt gewählte Dosierung

Anfangs-dosis ^a	Woche	Tag						
		Mo	Di	Mi	Do	Fr	Sa	So
●	1	—	100 mg	—	100 mg	—	100 mg	—
	2	100 mg	—	100 mg	—	100 mg	—	100 mg

► Verwenden Sie den Dokumentationsbogen – **Anfangsdosis**

Erhöhte Dosis ^b	Woche	Tag						
		Mo	Di	Mi	Do	Fr	Sa	So
●	1	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg
	2	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg

► Verwenden Sie den Dokumentationsbogen – **Erhöhte Dosis**

^a Die Anfangsdosis ist die Dosierung, mit der die Therapie begonnen werden sollte. Wenn die Anfangsdosis für eine Dauer von 8 Wochen gut vertragen wird, kann die erhöhte Dosis in Betracht gezogen werden. Patienten mit *Anfangsdosis* mit einer Nebenwirkung, die eine Dosisreduktion erforderlich macht, sollten die Einnahme von Vandetanib für mindestens eine Woche unterbrechen. Nach vollständiger Erholung von der Nebenwirkung kann die Einnahme danach mit der *reduzierten Dosis* wieder aufgenommen werden.

^b Dosierungen über 150 mg/m² wurden in den klinischen Studien mit Kindern und Jugendlichen nicht untersucht. Patienten mit *erhöhter Dosis* mit einer Nebenwirkung, die eine Dosisreduktion erforderlich macht, sollten die Einnahme von Vandetanib für mindestens eine Woche unterbrechen. Nach vollständiger Erholung von der Nebenwirkung kann die Einnahme danach mit der *Anfangsdosis* wieder aufgenommen werden.

Ärztliche Verordnung

Aktuelle Größe des Patienten <input type="text"/> cm	Diese Anordnung gilt vom <input type="text"/> bis <input type="text"/>
Aktuelles Gewicht des Patienten <input type="text"/> kg	Datum <input type="text"/>
Berechnete aktuelle Körperoberfläche des Patienten <input type="text"/> m ²	Unterschrift des Arztes <input type="text"/>

Dieses Therapietagebuch ist zur Verwendung bei Patienten mit einer Körperoberfläche von 0,7 m² bis <0,9 m²

Übersicht Einnahmeplan

Vom Arzt gewählte Dosierung

Anfangs-dosis ^a	Woche	Tag						
		Mo	Di	Mi	Do	Fr	Sa	So
●	1	—	100 mg	—	100 mg	—	100 mg	—
	2	100 mg	—	100 mg	—	100 mg	—	100 mg

► Verwenden Sie den Dokumentationsbogen – **Anfangsdosis**

Erhöhte Dosis ^b	Woche	Tag						
		Mo	Di	Mi	Do	Fr	Sa	So
●	1	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg
	2	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg

► Verwenden Sie den Dokumentationsbogen – **Erhöhte Dosis**

^a Die Anfangsdosis ist die Dosierung, mit der die Therapie begonnen werden sollte. Wenn die Anfangsdosis für eine Dauer von 8 Wochen gut vertragen wird, kann die erhöhte Dosis in Betracht gezogen werden. Patienten mit *Anfangsdosis* mit einer Nebenwirkung, die eine Dosisreduktion erforderlich macht, sollten die Einnahme von Vandetanib für mindestens eine Woche unterbrechen. Nach vollständiger Erholung von der Nebenwirkung kann die Einnahme danach mit der *reduzierten Dosis* wieder aufgenommen werden.

^b Dosierungen über 150 mg/m² wurden in den klinischen Studien mit Kindern und Jugendlichen nicht untersucht. Patienten mit *erhöhter Dosis* mit einer Nebenwirkung, die eine Dosisreduktion erforderlich macht, sollten die Einnahme von Vandetanib für mindestens eine Woche unterbrechen. Nach vollständiger Erholung von der Nebenwirkung kann die Einnahme danach mit der *Anfangsdosis* wieder aufgenommen werden.

Ärztliche Verordnung

Aktuelle Größe des Patienten <input type="text"/> cm	Diese Anordnung gilt vom <input type="text"/> bis <input type="text"/>
Aktuelles Gewicht des Patienten <input type="text"/> kg	Datum <input type="text"/>
Berechnete aktuelle Körperoberfläche des Patienten <input type="text"/> m ²	Unterschrift des Arztes <input type="text"/>

Dieses Therapietagebuch ist zur Verwendung bei Patienten mit einer Körperoberfläche von 0,7 m² bis <0,9 m²

Übersicht Einnahmeplan

Vom Arzt gewählte Dosierung

Anfangs-dosis ^a	Woche	Tag						
		Mo	Di	Mi	Do	Fr	Sa	So
●	1	—	100 mg	—	100 mg	—	100 mg	—
	2	100 mg	—	100 mg	—	100 mg	—	100 mg

► Verwenden Sie den Dokumentationsbogen – **Anfangsdosis**

Erhöhte Dosis ^b	Woche	Tag						
		Mo	Di	Mi	Do	Fr	Sa	So
●	1	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg
	2	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg

► Verwenden Sie den Dokumentationsbogen – **Erhöhte Dosis**

^a Die Anfangsdosis ist die Dosierung, mit der die Therapie begonnen werden sollte. Wenn die Anfangsdosis für eine Dauer von 8 Wochen gut vertragen wird, kann die erhöhte Dosis in Betracht gezogen werden. Patienten mit *Anfangsdosis* mit einer Nebenwirkung, die eine Dosisreduktion erforderlich macht, sollten die Einnahme von Vandetanib für mindestens eine Woche unterbrechen. Nach vollständiger Erholung von der Nebenwirkung kann die Einnahme danach mit der *reduzierten Dosis* wieder aufgenommen werden.

^b Dosierungen über 150 mg/m² wurden in den klinischen Studien mit Kindern und Jugendlichen nicht untersucht. Patienten mit *erhöhter Dosis* mit einer Nebenwirkung, die eine Dosisreduktion erforderlich macht, sollten die Einnahme von Vandetanib für mindestens eine Woche unterbrechen. Nach vollständiger Erholung von der Nebenwirkung kann die Einnahme danach mit der *Anfangsdosis* wieder aufgenommen werden.

Ärztliche Verordnung

Aktuelle Größe des Patienten <input type="text"/> cm	Diese Anordnung gilt vom <input type="text"/> bis <input type="text"/>
Aktuelles Gewicht des Patienten <input type="text"/> kg	Datum <input type="text"/>
Berechnete aktuelle Körperoberfläche des Patienten <input type="text"/> m ²	Unterschrift des Arztes <input type="text"/>

Dieses Therapietagebuch ist zur Verwendung bei Patienten mit einer Körperoberfläche von 0,7 m² bis <0,9 m²

Übersicht Einnahmeplan

Vom Arzt gewählte Dosierung

Anfangs-dosis ^a	Woche	Tag						
		Mo	Di	Mi	Do	Fr	Sa	So
●	1	—	100 mg	—	100 mg	—	100 mg	—
	2	100 mg	—	100 mg	—	100 mg	—	100 mg

► Verwenden Sie den Dokumentationsbogen – **Anfangsdosis**

Erhöhte Dosis ^b	Woche	Tag						
		Mo	Di	Mi	Do	Fr	Sa	So
●	1	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg
	2	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg

► Verwenden Sie den Dokumentationsbogen – **Erhöhte Dosis**

^a Die Anfangsdosis ist die Dosierung, mit der die Therapie begonnen werden sollte. Wenn die Anfangsdosis für eine Dauer von 8 Wochen gut vertragen wird, kann die erhöhte Dosis in Betracht gezogen werden. Patienten mit *Anfangsdosis* mit einer Nebenwirkung, die eine Dosisreduktion erforderlich macht, sollten die Einnahme von Vandetanib für mindestens eine Woche unterbrechen. Nach vollständiger Erholung von der Nebenwirkung kann die Einnahme danach mit der *reduzierten Dosis* wieder aufgenommen werden.

^b Dosierungen über 150 mg/m² wurden in den klinischen Studien mit Kindern und Jugendlichen nicht untersucht. Patienten mit *erhöhter Dosis* mit einer Nebenwirkung, die eine Dosisreduktion erforderlich macht, sollten die Einnahme von Vandetanib für mindestens eine Woche unterbrechen. Nach vollständiger Erholung von der Nebenwirkung kann die Einnahme danach mit der *Anfangsdosis* wieder aufgenommen werden.

Dokumentationsbogen

Anfangsdosis

Verwenden Sie diesen Dokumentationsbogen wenn der Arzt das Feld ‚Anfangsdosis‘ in der Verordnung für den aktuellen Therapiezeitraum markiert hat und die Körperoberfläche des Patienten von **0,7 m² bis <0,9 m²** beträgt. Dokumentieren Sie die entsprechende Einnahme jeweils unmittelbar danach, indem Sie das ‚Eingenommen‘ Feld ankreuzen.

Die Einnahme der täglich verordneten Dosis sollte auf einmal, möglichst immer zur gleichen Tageszeit erfolgen. Dabei muss *kein* Abstand zu Mahlzeiten eingehalten werden.

Sollte eine Einnahme vergessen worden sein, sollte sie nachgeholt werden, sobald dies bemerkt wird. **Wenn der Zeitraum bis zur nächsten Dosis weniger als**

12 Stunden beträgt, sollte der Patient die ausgelassene Dosis nicht einnehmen. Keinesfalls sollten Patienten die doppelte Dosis (zwei Dosen zur selben Zeit) einnehmen, um eine vergessene Dosis nachzuholen.

Die am häufigsten unter der Anwendung von Caprelsa® berichteten Nebenwirkungen sind Durchfall, Hautausschlag, Übelkeit, Hypertonie (hoher Blutdruck) und Kopfschmerzen. Eine vollständige Auflistung der bekannten Nebenwirkungen von Caprelsa® finden Sie in der Packungsbeilage. Notieren Sie Nebenwirkungen und Auffälligkeiten unter **„Bemerkungen“**.

Kontaktieren Sie bei Problemen oder Unklarheiten den behandelnden Arzt.

Verordnung vom

Beginn der Einnahme

Woche / Datum	Mo	Di	Mi	Do	Fr	Sa	So
1.	—	100 mg	—	100 mg	—	100 mg	—
Eingenommen	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
2.	100 mg	—	100 mg	—	100 mg	—	100 mg
Eingenommen	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
3.	—	100 mg	—	100 mg	—	100 mg	—
Eingenommen	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
4.	100 mg	—	100 mg	—	100 mg	—	100 mg
Eingenommen	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

Bemerkungen

Datum	Symptom / Bemerkung	Maßnahme

Dokumentationsbogen

Anfangsdosis

Verwenden Sie diesen Dokumentationsbogen wenn der Arzt das Feld ‚Anfangsdosis‘ in der Verordnung für den aktuellen Therapiezeitraum markiert hat und die Körperoberfläche des Patienten von **0,7 m² bis <0,9 m²** beträgt. Dokumentieren Sie die entsprechende Einnahme jeweils unmittelbar danach, indem Sie das ‚Eingenommen‘ Feld ankreuzen.

Die Einnahme der täglich verordneten Dosis sollte auf einmal, möglichst immer zur gleichen Tageszeit erfolgen. Dabei muss *kein* Abstand zu Mahlzeiten eingehalten werden.

Sollte eine Einnahme vergessen worden sein, sollte sie nachgeholt werden, sobald dies bemerkt wird. **Wenn der Zeitraum bis zur nächsten Dosis weniger als**

12 Stunden beträgt, sollte der Patient die ausgelassene Dosis nicht einnehmen. Keinesfalls sollten Patienten die doppelte Dosis (zwei Dosen zur selben Zeit) einnehmen, um eine vergessene Dosis nachzuholen.

Die am häufigsten unter der Anwendung von Caprelsa® berichteten Nebenwirkungen sind Durchfall, Hautausschlag, Übelkeit, Hypertonie (hoher Blutdruck) und Kopfschmerzen. Eine vollständige Auflistung der bekannten Nebenwirkungen von Caprelsa® finden Sie in der Packungsbeilage. Notieren Sie Nebenwirkungen und Auffälligkeiten unter **„Bemerkungen“**.

Kontaktieren Sie bei Problemen oder Unklarheiten den behandelnden Arzt.

Verordnung vom

Beginn der Einnahme

Woche / Datum	Mo	Di	Mi	Do	Fr	Sa	So
1.	—	100 mg	—	100 mg	—	100 mg	—
Eingenommen	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
2.	100 mg	—	100 mg	—	100 mg	—	100 mg
Eingenommen	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
3.	—	100 mg	—	100 mg	—	100 mg	—
Eingenommen	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
4.	100 mg	—	100 mg	—	100 mg	—	100 mg
Eingenommen	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

Bemerkungen

Datum	Symptom/Bemerkung	Maßnahme

Dokumentationsbogen

Anfangsdosis

Verwenden Sie diesen Dokumentationsbogen wenn der Arzt das Feld ‚Anfangsdosis‘ in der Verordnung für den aktuellen Therapiezeitraum markiert hat und die Körperoberfläche des Patienten von **0,7 m² bis <0,9 m²** beträgt. Dokumentieren Sie die entsprechende Einnahme jeweils unmittelbar danach, indem Sie das ‚Eingenommen‘ Feld ankreuzen.

Die Einnahme der täglich verordneten Dosis sollte auf einmal, möglichst immer zur gleichen Tageszeit erfolgen. Dabei muss *kein* Abstand zu Mahlzeiten eingehalten werden.

Sollte eine Einnahme vergessen worden sein, sollte sie nachgeholt werden, sobald dies bemerkt wird. **Wenn der Zeitraum bis zur nächsten Dosis weniger als**

12 Stunden beträgt, sollte der Patient die ausgelassene Dosis nicht einnehmen. Keinesfalls sollten Patienten die doppelte Dosis (zwei Dosen zur selben Zeit) einnehmen, um eine vergessene Dosis nachzuholen.

Die am häufigsten unter der Anwendung von Caprelsa® berichteten Nebenwirkungen sind Durchfall, Hautausschlag, Übelkeit, Hypertonie (hoher Blutdruck) und Kopfschmerzen. Eine vollständige Auflistung der bekannten Nebenwirkungen von Caprelsa® finden Sie in der Packungsbeilage. Notieren Sie Nebenwirkungen und Auffälligkeiten unter **„Bemerkungen“**.

Kontaktieren Sie bei Problemen oder Unklarheiten den behandelnden Arzt.

Verordnung vom

Beginn der Einnahme

Woche / Datum	Mo	Di	Mi	Do	Fr	Sa	So
1.	—	100 mg	—	100 mg	—	100 mg	—
Eingenommen		<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>	
2.	100 mg	—	100 mg	—	100 mg	—	100 mg
Eingenommen	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>
3.	—	100 mg	—	100 mg	—	100 mg	—
Eingenommen		<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>	
4.	100 mg	—	100 mg	—	100 mg	—	100 mg
Eingenommen	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>

Bemerkungen

Datum	Symptom / Bemerkung	Maßnahme

Dokumentationsbogen

Anfangsdosis

Verwenden Sie diesen Dokumentationsbogen wenn der Arzt das Feld ‚Anfangsdosis‘ in der Verordnung für den aktuellen Therapiezeitraum markiert hat und die Körperoberfläche des Patienten von **0,7 m² bis <0,9 m²** beträgt. Dokumentieren Sie die entsprechende Einnahme jeweils unmittelbar danach, indem Sie das ‚Eingenommen‘ Feld ankreuzen.

Die Einnahme der täglich verordneten Dosis sollte auf einmal, möglichst immer zur gleichen Tageszeit erfolgen. Dabei muss *kein* Abstand zu Mahlzeiten eingehalten werden.

Sollte eine Einnahme vergessen worden sein, sollte sie nachgeholt werden, sobald dies bemerkt wird. **Wenn der Zeitraum bis zur nächsten Dosis weniger als**

12 Stunden beträgt, sollte der Patient die ausgelassene Dosis nicht einnehmen. Keinesfalls sollten Patienten die doppelte Dosis (zwei Dosen zur selben Zeit) einnehmen, um eine vergessene Dosis nachzuholen.

Die am häufigsten unter der Anwendung von Caprelsa® berichteten Nebenwirkungen sind Durchfall, Hautausschlag, Übelkeit, Hypertonie (hoher Blutdruck) und Kopfschmerzen. Eine vollständige Auflistung der bekannten Nebenwirkungen von Caprelsa® finden Sie in der Packungsbeilage. Notieren Sie Nebenwirkungen und Auffälligkeiten unter **„Bemerkungen“**.

Kontaktieren Sie bei Problemen oder Unklarheiten den behandelnden Arzt.

Verordnung vom

Beginn der Einnahme

Woche / Datum	Mo	Di	Mi	Do	Fr	Sa	So
1.	—	100 mg	—	100 mg	—	100 mg	—
Eingenommen		<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>	
2.	100 mg	—	100 mg	—	100 mg	—	100 mg
Eingenommen	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>
3.	—	100 mg	—	100 mg	—	100 mg	—
Eingenommen		<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>	
4.	100 mg	—	100 mg	—	100 mg	—	100 mg
Eingenommen	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>

Bemerkungen

Datum	Symptom/Bemerkung	Maßnahme

Dokumentationsbogen

Anfangsdosis

Verwenden Sie diesen Dokumentationsbogen wenn der Arzt das Feld ‚Anfangsdosis‘ in der Verordnung für den aktuellen Therapiezeitraum markiert hat und die Körperoberfläche des Patienten von **0,7 m² bis <0,9 m²** beträgt. Dokumentieren Sie die entsprechende Einnahme jeweils unmittelbar danach, indem Sie das ‚Eingenommen‘ Feld ankreuzen.

Die Einnahme der täglich verordneten Dosis sollte auf einmal, möglichst immer zur gleichen Tageszeit erfolgen. Dabei muss *kein* Abstand zu Mahlzeiten eingehalten werden.

Sollte eine Einnahme vergessen worden sein, sollte sie nachgeholt werden, sobald dies bemerkt wird. **Wenn der Zeitraum bis zur nächsten Dosis weniger als**

12 Stunden beträgt, sollte der Patient die ausgelassene Dosis nicht einnehmen. Keinesfalls sollten Patienten die doppelte Dosis (zwei Dosen zur selben Zeit) einnehmen, um eine vergessene Dosis nachzuholen.

Die am häufigsten unter der Anwendung von Caprelsa® berichteten Nebenwirkungen sind Durchfall, Hautausschlag, Übelkeit, Hypertonie (hoher Blutdruck) und Kopfschmerzen. Eine vollständige Auflistung der bekannten Nebenwirkungen von Caprelsa® finden Sie in der Packungsbeilage. Notieren Sie Nebenwirkungen und Auffälligkeiten unter **„Bemerkungen“**.

Kontaktieren Sie bei Problemen oder Unklarheiten den behandelnden Arzt.

Verordnung vom

Beginn der Einnahme

Woche / Datum	Mo	Di	Mi	Do	Fr	Sa	So
1.	—	100 mg	—	100 mg	—	100 mg	—
	Eingenommen	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
2.	100 mg	—	100 mg	—	100 mg	—	100 mg
	Eingenommen	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
3.	—	100 mg	—	100 mg	—	100 mg	—
	Eingenommen	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
4.	100 mg	—	100 mg	—	100 mg	—	100 mg
	Eingenommen	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

Bemerkungen

Datum	Symptom / Bemerkung	Maßnahme

Dokumentationsbogen

Anfangsdosis

Verwenden Sie diesen Dokumentationsbogen wenn der Arzt das Feld ‚Anfangsdosis‘ in der Verordnung für den aktuellen Therapiezeitraum markiert hat und die Körperoberfläche des Patienten von **0,7 m² bis <0,9 m²** beträgt. Dokumentieren Sie die entsprechende Einnahme jeweils unmittelbar danach, indem Sie das ‚Eingenommen‘ Feld ankreuzen.

Die Einnahme der täglich verordneten Dosis sollte auf einmal, möglichst immer zur gleichen Tageszeit erfolgen. Dabei muss *kein* Abstand zu Mahlzeiten eingehalten werden.

Sollte eine Einnahme vergessen worden sein, sollte sie nachgeholt werden, sobald dies bemerkt wird. **Wenn der Zeitraum bis zur nächsten Dosis weniger als**

12 Stunden beträgt, sollte der Patient die ausgelassene Dosis nicht einnehmen. Keinesfalls sollten Patienten die doppelte Dosis (zwei Dosen zur selben Zeit) einnehmen, um eine vergessene Dosis nachzuholen.

Die am häufigsten unter der Anwendung von Caprelsa® berichteten Nebenwirkungen sind Durchfall, Hautausschlag, Übelkeit, Hypertonie (hoher Blutdruck) und Kopfschmerzen. Eine vollständige Auflistung der bekannten Nebenwirkungen von Caprelsa® finden Sie in der Packungsbeilage. Notieren Sie Nebenwirkungen und Auffälligkeiten unter **„Bemerkungen“**.

Kontaktieren Sie bei Problemen oder Unklarheiten den behandelnden Arzt.

Verordnung vom

Beginn der Einnahme

Woche / Datum	Mo	Di	Mi	Do	Fr	Sa	So
1.	—	100 mg	—	100 mg	—	100 mg	—
	Eingenommen	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
2.	100 mg	—	100 mg	—	100 mg	—	100 mg
	Eingenommen	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
3.	—	100 mg	—	100 mg	—	100 mg	—
	Eingenommen	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
4.	100 mg	—	100 mg	—	100 mg	—	100 mg
	Eingenommen	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

Bemerkungen

Datum	Symptom/Bemerkung	Maßnahme

Dokumentationsbogen

Anfangsdosis

Verwenden Sie diesen Dokumentationsbogen wenn der Arzt das Feld ‚Anfangsdosis‘ in der Verordnung für den aktuellen Therapiezeitraum markiert hat und die Körperoberfläche des Patienten von **0,7 m² bis <0,9 m²** beträgt. Dokumentieren Sie die entsprechende Einnahme jeweils unmittelbar danach, indem Sie das ‚Eingenommen‘ Feld ankreuzen.

Die Einnahme der täglich verordneten Dosis sollte auf einmal, möglichst immer zur gleichen Tageszeit erfolgen. Dabei muss *kein* Abstand zu Mahlzeiten eingehalten werden.

Sollte eine Einnahme vergessen worden sein, sollte sie nachgeholt werden, sobald dies bemerkt wird. **Wenn der Zeitraum bis zur nächsten Dosis weniger als**

12 Stunden beträgt, sollte der Patient die ausgelassene Dosis nicht einnehmen. Keinesfalls sollten Patienten die doppelte Dosis (zwei Dosen zur selben Zeit) einnehmen, um eine vergessene Dosis nachzuholen.

Die am häufigsten unter der Anwendung von Caprelsa® berichteten Nebenwirkungen sind Durchfall, Hautausschlag, Übelkeit, Hypertonie (hoher Blutdruck) und Kopfschmerzen. Eine vollständige Auflistung der bekannten Nebenwirkungen von Caprelsa® finden Sie in der Packungsbeilage. Notieren Sie Nebenwirkungen und Auffälligkeiten unter „Bemerkungen“.

Kontaktieren Sie bei Problemen oder Unklarheiten den behandelnden Arzt.

Verordnung vom

Beginn der Einnahme

Woche / Datum	Mo	Di	Mi	Do	Fr	Sa	So
1.	—	100 mg	—	100 mg	—	100 mg	—
Eingenommen		<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>	
2.	100 mg	—	100 mg	—	100 mg	—	100 mg
Eingenommen	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>
3.	—	100 mg	—	100 mg	—	100 mg	—
Eingenommen		<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>	
4.	100 mg	—	100 mg	—	100 mg	—	100 mg
Eingenommen	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>

Bemerkungen

Datum	Symptom / Bemerkung	Maßnahme

Dokumentationsbogen

Anfangsdosis

Verwenden Sie diesen Dokumentationsbogen wenn der Arzt das Feld ‚Anfangsdosis‘ in der Verordnung für den aktuellen Therapiezeitraum markiert hat und die Körperoberfläche des Patienten von **0,7 m² bis <0,9 m²** beträgt. Dokumentieren Sie die entsprechende Einnahme jeweils unmittelbar danach, indem Sie das ‚Eingenommen‘ Feld ankreuzen.

Die Einnahme der täglich verordneten Dosis sollte auf einmal, möglichst immer zur gleichen Tageszeit erfolgen. Dabei muss *kein* Abstand zu Mahlzeiten eingehalten werden.

Sollte eine Einnahme vergessen worden sein, sollte sie nachgeholt werden, sobald dies bemerkt wird. **Wenn der Zeitraum bis zur nächsten Dosis weniger als**

12 Stunden beträgt, sollte der Patient die ausgelassene Dosis nicht einnehmen. Keinesfalls sollten Patienten die doppelte Dosis (zwei Dosen zur selben Zeit) einnehmen, um eine vergessene Dosis nachzuholen.

Die am häufigsten unter der Anwendung von Caprelsa® berichteten Nebenwirkungen sind Durchfall, Hautausschlag, Übelkeit, Hypertonie (hoher Blutdruck) und Kopfschmerzen. Eine vollständige Auflistung der bekannten Nebenwirkungen von Caprelsa® finden Sie in der Packungsbeilage. Notieren Sie Nebenwirkungen und Auffälligkeiten unter „Bemerkungen“.

Kontaktieren Sie bei Problemen oder Unklarheiten den behandelnden Arzt.

Verordnung vom

Beginn der Einnahme

Woche / Datum	Mo	Di	Mi	Do	Fr	Sa	So
1.	—	100 mg	—	100 mg	—	100 mg	—
Eingenommen		<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>	
2.	100 mg	—	100 mg	—	100 mg	—	100 mg
Eingenommen	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>
3.	—	100 mg	—	100 mg	—	100 mg	—
Eingenommen		<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>	
4.	100 mg	—	100 mg	—	100 mg	—	100 mg
Eingenommen	<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>		<input type="checkbox"/>

Bemerkungen

Datum	Symptom/Bemerkung	Maßnahme

Dokumentationsbogen

Anfangsdosis

Verwenden Sie diesen Dokumentationsbogen wenn der Arzt das Feld ‚Anfangsdosis‘ in der Verordnung für den aktuellen Therapiezeitraum markiert hat und die Körperoberfläche des Patienten von **0,7 m² bis <0,9 m²** beträgt. Dokumentieren Sie die entsprechende Einnahme jeweils unmittelbar danach, indem Sie das ‚Eingenommen‘ Feld ankreuzen.

Die Einnahme der täglich verordneten Dosis sollte auf einmal, möglichst immer zur gleichen Tageszeit erfolgen. Dabei muss *kein* Abstand zu Mahlzeiten eingehalten werden.

Sollte eine Einnahme vergessen worden sein, sollte sie nachgeholt werden, sobald dies bemerkt wird. **Wenn der Zeitraum bis zur nächsten Dosis weniger als**

12 Stunden beträgt, sollte der Patient die ausgelassene Dosis nicht einnehmen. Keinesfalls sollten Patienten die doppelte Dosis (zwei Dosen zur selben Zeit) einnehmen, um eine vergessene Dosis nachzuholen.

Die am häufigsten unter der Anwendung von Caprelsa® berichteten Nebenwirkungen sind Durchfall, Hautausschlag, Übelkeit, Hypertonie (hoher Blutdruck) und Kopfschmerzen. Eine vollständige Auflistung der bekannten Nebenwirkungen von Caprelsa® finden Sie in der Packungsbeilage. Notieren Sie Nebenwirkungen und Auffälligkeiten unter **„Bemerkungen“**.

Kontaktieren Sie bei Problemen oder Unklarheiten den behandelnden Arzt.

Verordnung vom

Beginn der Einnahme

Woche / Datum	Mo	Di	Mi	Do	Fr	Sa	So
1.	—	100 mg	—	100 mg	—	100 mg	—
Eingenommen	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
2.	100 mg	—	100 mg	—	100 mg	—	100 mg
Eingenommen	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
3.	—	100 mg	—	100 mg	—	100 mg	—
Eingenommen	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
4.	100 mg	—	100 mg	—	100 mg	—	100 mg
Eingenommen	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

Bemerkungen

Datum	Symptom / Bemerkung	Maßnahme

Dokumentationsbogen

Anfangsdosis

Verwenden Sie diesen Dokumentationsbogen wenn der Arzt das Feld ‚Anfangsdosis‘ in der Verordnung für den aktuellen Therapiezeitraum markiert hat und die Körperoberfläche des Patienten von **0,7 m² bis <0,9 m²** beträgt. Dokumentieren Sie die entsprechende Einnahme jeweils unmittelbar danach, indem Sie das ‚Eingenommen‘ Feld ankreuzen.

Die Einnahme der täglich verordneten Dosis sollte auf einmal, möglichst immer zur gleichen Tageszeit erfolgen. Dabei muss *kein* Abstand zu Mahlzeiten eingehalten werden.

Sollte eine Einnahme vergessen worden sein, sollte sie nachgeholt werden, sobald dies bemerkt wird. **Wenn der Zeitraum bis zur nächsten Dosis weniger als**

12 Stunden beträgt, sollte der Patient die ausgelassene Dosis nicht einnehmen. Keinesfalls sollten Patienten die doppelte Dosis (zwei Dosen zur selben Zeit) einnehmen, um eine vergessene Dosis nachzuholen.

Die am häufigsten unter der Anwendung von Caprelsa® berichteten Nebenwirkungen sind Durchfall, Hautausschlag, Übelkeit, Hypertonie (hoher Blutdruck) und Kopfschmerzen. Eine vollständige Auflistung der bekannten Nebenwirkungen von Caprelsa® finden Sie in der Packungsbeilage. Notieren Sie Nebenwirkungen und Auffälligkeiten unter **„Bemerkungen“**.

Kontaktieren Sie bei Problemen oder Unklarheiten den behandelnden Arzt.

Verordnung vom

Beginn der Einnahme

Woche / Datum	Mo	Di	Mi	Do	Fr	Sa	So
1.	—	100 mg	—	100 mg	—	100 mg	—
Eingenommen	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
2.	100 mg	—	100 mg	—	100 mg	—	100 mg
Eingenommen	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
3.	—	100 mg	—	100 mg	—	100 mg	—
Eingenommen	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
4.	100 mg	—	100 mg	—	100 mg	—	100 mg
Eingenommen	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

Bemerkungen

Datum	Symptom/Bemerkung	Maßnahme

Dokumentationsbogen

Anfangsdosis

Verwenden Sie diesen Dokumentationsbogen wenn der Arzt das Feld ‚Anfangsdosis‘ in der Verordnung für den aktuellen Therapiezeitraum markiert hat und die Körperoberfläche des Patienten von **0,7 m² bis <0,9 m²** beträgt. Dokumentieren Sie die entsprechende Einnahme jeweils unmittelbar danach, indem Sie das ‚Eingenommen‘ Feld ankreuzen.

Die Einnahme der täglich verordneten Dosis sollte auf einmal, möglichst immer zur gleichen Tageszeit erfolgen. Dabei muss *kein* Abstand zu Mahlzeiten eingehalten werden.

Sollte eine Einnahme vergessen worden sein, sollte sie nachgeholt werden, sobald dies bemerkt wird. **Wenn der Zeitraum bis zur nächsten Dosis weniger als**

12 Stunden beträgt, sollte der Patient die ausgelassene Dosis nicht einnehmen. Keinesfalls sollten Patienten die doppelte Dosis (zwei Dosen zur selben Zeit) einnehmen, um eine vergessene Dosis nachzuholen.

Die am häufigsten unter der Anwendung von Caprelsa® berichteten Nebenwirkungen sind Durchfall, Hautausschlag, Übelkeit, Hypertonie (hoher Blutdruck) und Kopfschmerzen. Eine vollständige Auflistung der bekannten Nebenwirkungen von Caprelsa® finden Sie in der Packungsbeilage. Notieren Sie Nebenwirkungen und Auffälligkeiten unter **„Bemerkungen“**.

Kontaktieren Sie bei Problemen oder Unklarheiten den behandelnden Arzt.

Verordnung vom

Beginn der Einnahme

Woche / Datum	Mo	Di	Mi	Do	Fr	Sa	So
1.	—	100 mg	—	100 mg	—	100 mg	—
	Eingenommen	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
2.	100 mg	—	100 mg	—	100 mg	—	100 mg
	Eingenommen	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
3.	—	100 mg	—	100 mg	—	100 mg	—
	Eingenommen	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
4.	100 mg	—	100 mg	—	100 mg	—	100 mg
	Eingenommen	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

Bemerkungen

Datum	Symptom / Bemerkung	Maßnahme

Dokumentationsbogen

Anfangsdosis

Verwenden Sie diesen Dokumentationsbogen wenn der Arzt das Feld ‚Anfangsdosis‘ in der Verordnung für den aktuellen Therapiezeitraum markiert hat und die Körperoberfläche des Patienten von **0,7 m² bis <0,9 m²** beträgt. Dokumentieren Sie die entsprechende Einnahme jeweils unmittelbar danach, indem Sie das ‚Eingenommen‘ Feld ankreuzen.

Die Einnahme der täglich verordneten Dosis sollte auf einmal, möglichst immer zur gleichen Tageszeit erfolgen. Dabei muss *kein* Abstand zu Mahlzeiten eingehalten werden.

Sollte eine Einnahme vergessen worden sein, sollte sie nachgeholt werden, sobald dies bemerkt wird. **Wenn der Zeitraum bis zur nächsten Dosis weniger als**

12 Stunden beträgt, sollte der Patient die ausgelassene Dosis nicht einnehmen. Keinesfalls sollten Patienten die doppelte Dosis (zwei Dosen zur selben Zeit) einnehmen, um eine vergessene Dosis nachzuholen.

Die am häufigsten unter der Anwendung von Caprelsa® berichteten Nebenwirkungen sind Durchfall, Hautausschlag, Übelkeit, Hypertonie (hoher Blutdruck) und Kopfschmerzen. Eine vollständige Auflistung der bekannten Nebenwirkungen von Caprelsa® finden Sie in der Packungsbeilage. Notieren Sie Nebenwirkungen und Auffälligkeiten unter **„Bemerkungen“**.

Kontaktieren Sie bei Problemen oder Unklarheiten den behandelnden Arzt.

Verordnung vom

Beginn der Einnahme

Woche / Datum	Mo	Di	Mi	Do	Fr	Sa	So
1.	—	100 mg	—	100 mg	—	100 mg	—
	Eingenommen	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
2.	100 mg	—	100 mg	—	100 mg	—	100 mg
	Eingenommen	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
3.	—	100 mg	—	100 mg	—	100 mg	—
	Eingenommen	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
4.	100 mg	—	100 mg	—	100 mg	—	100 mg
	Eingenommen	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

Bemerkungen

Datum	Symptom/Bemerkung	Maßnahme

Dokumentationsbogen

Erhöhte Dosis

Verwenden Sie diesen Dokumentationsbogen wenn der Arzt das Feld ‚**Erhöhte Dosis**‘ in der Verordnung für den aktuellen Therapiezeitraum markiert hat und die Körperoberfläche des Patienten von **0,7 m² bis <0,9 m²** beträgt. Dokumentieren Sie die entsprechende Einnahme jeweils unmittelbar danach, indem Sie das ‚Eingenommen‘ Feld ankreuzen.

Die Einnahme der täglich verordneten Dosis sollte auf einmal, möglichst immer zur gleichen Tageszeit erfolgen. Dabei muss *kein* Abstand zu Mahlzeiten eingehalten werden.

Sollte eine Einnahme vergessen worden sein, sollte sie nachgeholt werden, sobald dies bemerkt wird. **Wenn der Zeitraum bis zur nächsten Dosis weniger als**

12 Stunden beträgt, sollte der Patient die ausgelassene Dosis nicht einnehmen. Keinesfalls sollten Patienten die doppelte Dosis (zwei Dosen zur selben Zeit) einnehmen, um eine vergessene Dosis nachzuholen.

Die am häufigsten unter der Anwendung von Caprelsa® berichteten Nebenwirkungen sind Durchfall, Hautausschlag, Übelkeit, Hypertonie (hoher Blutdruck) und Kopfschmerzen. Eine vollständige Auflistung der bekannten Nebenwirkungen von Caprelsa® finden Sie in der Packungsbeilage. Notieren Sie Nebenwirkungen und Auffälligkeiten unter **„Bemerkungen“**.

Kontaktieren Sie bei Problemen oder Unklarheiten den behandelnden Arzt.

Verordnung vom

Beginn der Einnahme

Woche / Datum	Mo	Di	Mi	Do	Fr	Sa	So
1.	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg
	Eingenommen	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
2.	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg
	Eingenommen	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
3.	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg
	Eingenommen	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
4.	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg
	Eingenommen	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

Bemerkungen

Datum	Symptom / Bemerkung	Maßnahme

Dokumentationsbogen

Erhöhte Dosis

Verwenden Sie diesen Dokumentationsbogen wenn der Arzt das Feld ‚**Erhöhte Dosis**‘ in der Verordnung für den aktuellen Therapiezeitraum markiert hat und die Körperoberfläche des Patienten von **0,7 m² bis <0,9 m²** beträgt. Dokumentieren Sie die entsprechende Einnahme jeweils unmittelbar danach, indem Sie das ‚Eingenommen‘ Feld ankreuzen.

Die Einnahme der täglich verordneten Dosis sollte auf einmal, möglichst immer zur gleichen Tageszeit erfolgen. Dabei muss *kein* Abstand zu Mahlzeiten eingehalten werden.

Sollte eine Einnahme vergessen worden sein, sollte sie nachgeholt werden, sobald dies bemerkt wird. **Wenn der Zeitraum bis zur nächsten Dosis weniger als**

12 Stunden beträgt, sollte der Patient die ausgelassene Dosis nicht einnehmen. Keinesfalls sollten Patienten die doppelte Dosis (zwei Dosen zur selben Zeit) einnehmen, um eine vergessene Dosis nachzuholen.

Die am häufigsten unter der Anwendung von Caprelsa® berichteten Nebenwirkungen sind Durchfall, Hautausschlag, Übelkeit, Hypertonie (hoher Blutdruck) und Kopfschmerzen. Eine vollständige Auflistung der bekannten Nebenwirkungen von Caprelsa® finden Sie in der Packungsbeilage. Notieren Sie Nebenwirkungen und Auffälligkeiten unter **„Bemerkungen“**.

Kontaktieren Sie bei Problemen oder Unklarheiten den behandelnden Arzt.

Verordnung vom

Beginn der Einnahme

Woche / Datum	Mo	Di	Mi	Do	Fr	Sa	So
1.	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg
	Eingenommen	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
2.	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg
	Eingenommen	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
3.	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg
	Eingenommen	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
4.	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg
	Eingenommen	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

Bemerkungen

Datum	Symptom / Bemerkung	Maßnahme

Dokumentationsbogen

Erhöhte Dosis

Verwenden Sie diesen Dokumentationsbogen wenn der Arzt das Feld ‚**Erhöhte Dosis**‘ in der Verordnung für den aktuellen Therapiezeitraum markiert hat und die Körperoberfläche des Patienten von **0,7 m² bis <0,9 m²** beträgt. Dokumentieren Sie die entsprechende Einnahme jeweils unmittelbar danach, indem Sie das ‚Eingenommen‘ Feld ankreuzen.

Die Einnahme der täglich verordneten Dosis sollte auf einmal, möglichst immer zur gleichen Tageszeit erfolgen. Dabei muss *kein* Abstand zu Mahlzeiten eingehalten werden.

Sollte eine Einnahme vergessen worden sein, sollte sie nachgeholt werden, sobald dies bemerkt wird. **Wenn der Zeitraum bis zur nächsten Dosis weniger als**

12 Stunden beträgt, sollte der Patient die ausgelassene Dosis nicht einnehmen. Keinesfalls sollten Patienten die doppelte Dosis (zwei Dosen zur selben Zeit) einnehmen, um eine vergessene Dosis nachzuholen.

Die am häufigsten unter der Anwendung von Caprelsa® berichteten Nebenwirkungen sind Durchfall, Hautausschlag, Übelkeit, Hypertonie (hoher Blutdruck) und Kopfschmerzen. Eine vollständige Auflistung der bekannten Nebenwirkungen von Caprelsa® finden Sie in der Packungsbeilage. Notieren Sie Nebenwirkungen und Auffälligkeiten unter **„Bemerkungen“**.

Kontaktieren Sie bei Problemen oder Unklarheiten den behandelnden Arzt.

Verordnung vom

Beginn der Einnahme

Woche / Datum	Mo	Di	Mi	Do	Fr	Sa	So
1.	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg
	Eingenommen	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
2.	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg
	Eingenommen	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
3.	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg
	Eingenommen	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
4.	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg
	Eingenommen	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

Bemerkungen

Datum	Symptom / Bemerkung	Maßnahme

Dokumentationsbogen

Erhöhte Dosis

Verwenden Sie diesen Dokumentationsbogen wenn der Arzt das Feld ‚**Erhöhte Dosis**‘ in der Verordnung für den aktuellen Therapiezeitraum markiert hat und die Körperoberfläche des Patienten von **0,7 m² bis <0,9 m²** beträgt. Dokumentieren Sie die entsprechende Einnahme jeweils unmittelbar danach, indem Sie das ‚Eingenommen‘ Feld ankreuzen.

Die Einnahme der täglich verordneten Dosis sollte auf einmal, möglichst immer zur gleichen Tageszeit erfolgen. Dabei muss *kein* Abstand zu Mahlzeiten eingehalten werden.

Sollte eine Einnahme vergessen worden sein, sollte sie nachgeholt werden, sobald dies bemerkt wird. **Wenn der Zeitraum bis zur nächsten Dosis weniger als**

12 Stunden beträgt, sollte der Patient die ausgelassene Dosis nicht einnehmen. Keinesfalls sollten Patienten die doppelte Dosis (zwei Dosen zur selben Zeit) einnehmen, um eine vergessene Dosis nachzuholen.

Die am häufigsten unter der Anwendung von Caprelsa® berichteten Nebenwirkungen sind Durchfall, Hautausschlag, Übelkeit, Hypertonie (hoher Blutdruck) und Kopfschmerzen. Eine vollständige Auflistung der bekannten Nebenwirkungen von Caprelsa® finden Sie in der Packungsbeilage. Notieren Sie Nebenwirkungen und Auffälligkeiten unter **„Bemerkungen“**.

Kontaktieren Sie bei Problemen oder Unklarheiten den behandelnden Arzt.

Verordnung vom

Beginn der Einnahme

Woche / Datum	Mo	Di	Mi	Do	Fr	Sa	So
1.	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg
	Eingenommen	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
2.	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg
	Eingenommen	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
3.	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg
	Eingenommen	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
4.	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg
	Eingenommen	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

Bemerkungen

Datum	Symptom / Bemerkung	Maßnahme

Dokumentationsbogen

Erhöhte Dosis

Verwenden Sie diesen Dokumentationsbogen wenn der Arzt das Feld ‚**Erhöhte Dosis**‘ in der Verordnung für den aktuellen Therapiezeitraum markiert hat und die Körperoberfläche des Patienten von **0,7 m² bis <0,9 m²** beträgt. Dokumentieren Sie die entsprechende Einnahme jeweils unmittelbar danach, indem Sie das ‚Eingenommen‘ Feld ankreuzen.

Die Einnahme der täglich verordneten Dosis sollte auf einmal, möglichst immer zur gleichen Tageszeit erfolgen. Dabei muss *kein* Abstand zu Mahlzeiten eingehalten werden.

Sollte eine Einnahme vergessen worden sein, sollte sie nachgeholt werden, sobald dies bemerkt wird. **Wenn der Zeitraum bis zur nächsten Dosis weniger als**

12 Stunden beträgt, sollte der Patient die ausgelassene Dosis nicht einnehmen. Keinesfalls sollten Patienten die doppelte Dosis (zwei Dosen zur selben Zeit) einnehmen, um eine vergessene Dosis nachzuholen.

Die am häufigsten unter der Anwendung von Caprelsa® berichteten Nebenwirkungen sind Durchfall, Hautausschlag, Übelkeit, Hypertonie (hoher Blutdruck) und Kopfschmerzen. Eine vollständige Auflistung der bekannten Nebenwirkungen von Caprelsa® finden Sie in der Packungsbeilage. Notieren Sie Nebenwirkungen und Auffälligkeiten unter **„Bemerkungen“**.

Kontaktieren Sie bei Problemen oder Unklarheiten den behandelnden Arzt.

Verordnung vom

Beginn der Einnahme

Woche / Datum	Mo	Di	Mi	Do	Fr	Sa	So
1.	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg
	Eingenommen	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
2.	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg
	Eingenommen	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
3.	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg
	Eingenommen	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
4.	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg
	Eingenommen	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

Bemerkungen

Datum	Symptom / Bemerkung	Maßnahme

Dokumentationsbogen

Erhöhte Dosis

Verwenden Sie diesen Dokumentationsbogen wenn der Arzt das Feld ‚**Erhöhte Dosis**‘ in der Verordnung für den aktuellen Therapiezeitraum markiert hat und die Körperoberfläche des Patienten von **0,7 m² bis <0,9 m²** beträgt. Dokumentieren Sie die entsprechende Einnahme jeweils unmittelbar danach, indem Sie das ‚Eingenommen‘ Feld ankreuzen.

Die Einnahme der täglich verordneten Dosis sollte auf einmal, möglichst immer zur gleichen Tageszeit erfolgen. Dabei muss *kein* Abstand zu Mahlzeiten eingehalten werden.

Sollte eine Einnahme vergessen worden sein, sollte sie nachgeholt werden, sobald dies bemerkt wird. **Wenn der Zeitraum bis zur nächsten Dosis weniger als**

12 Stunden beträgt, sollte der Patient die ausgelassene Dosis nicht einnehmen. Keinesfalls sollten Patienten die doppelte Dosis (zwei Dosen zur selben Zeit) einnehmen, um eine vergessene Dosis nachzuholen.

Die am häufigsten unter der Anwendung von Caprelsa® berichteten Nebenwirkungen sind Durchfall, Hautausschlag, Übelkeit, Hypertonie (hoher Blutdruck) und Kopfschmerzen. Eine vollständige Auflistung der bekannten Nebenwirkungen von Caprelsa® finden Sie in der Packungsbeilage. Notieren Sie Nebenwirkungen und Auffälligkeiten unter **„Bemerkungen“**.

Kontaktieren Sie bei Problemen oder Unklarheiten den behandelnden Arzt.

Verordnung vom

Beginn der Einnahme

Woche / Datum	Mo	Di	Mi	Do	Fr	Sa	So
1.	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg
	Eingenommen	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
2.	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg
	Eingenommen	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
3.	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg
	Eingenommen	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
4.	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg
	Eingenommen	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

Bemerkungen

Datum	Symptom / Bemerkung	Maßnahme

Dokumentationsbogen

Erhöhte Dosis

Verwenden Sie diesen Dokumentationsbogen wenn der Arzt das Feld ‚**Erhöhte Dosis**‘ in der Verordnung für den aktuellen Therapiezeitraum markiert hat und die Körperoberfläche des Patienten von **0,7 m² bis <0,9 m²** beträgt. Dokumentieren Sie die entsprechende Einnahme jeweils unmittelbar danach, indem Sie das ‚Eingenommen‘ Feld ankreuzen.

Die Einnahme der täglich verordneten Dosis sollte auf einmal, möglichst immer zur gleichen Tageszeit erfolgen. Dabei muss *kein* Abstand zu Mahlzeiten eingehalten werden.

Sollte eine Einnahme vergessen worden sein, sollte sie nachgeholt werden, sobald dies bemerkt wird. **Wenn der Zeitraum bis zur nächsten Dosis weniger als**

12 Stunden beträgt, sollte der Patient die ausgelassene Dosis nicht einnehmen. Keinesfalls sollten Patienten die doppelte Dosis (zwei Dosen zur selben Zeit) einnehmen, um eine vergessene Dosis nachzuholen.

Die am häufigsten unter der Anwendung von Caprelsa® berichteten Nebenwirkungen sind Durchfall, Hautausschlag, Übelkeit, Hypertonie (hoher Blutdruck) und Kopfschmerzen. Eine vollständige Auflistung der bekannten Nebenwirkungen von Caprelsa® finden Sie in der Packungsbeilage. Notieren Sie Nebenwirkungen und Auffälligkeiten unter **„Bemerkungen“**.

Kontaktieren Sie bei Problemen oder Unklarheiten den behandelnden Arzt.

Verordnung vom

Beginn der Einnahme

Woche / Datum	Mo	Di	Mi	Do	Fr	Sa	So
1.	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg
	Eingenommen	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
2.	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg
	Eingenommen	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
3.	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg
	Eingenommen	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
4.	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg
	Eingenommen	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

Bemerkungen

Datum	Symptom / Bemerkung	Maßnahme

Dokumentationsbogen

Erhöhte Dosis

Verwenden Sie diesen Dokumentationsbogen wenn der Arzt das Feld ‚**Erhöhte Dosis**‘ in der Verordnung für den aktuellen Therapiezeitraum markiert hat und die Körperoberfläche des Patienten von **0,7 m² bis <0,9 m²** beträgt. Dokumentieren Sie die entsprechende Einnahme jeweils unmittelbar danach, indem Sie das ‚Eingenommen‘ Feld ankreuzen.

Die Einnahme der täglich verordneten Dosis sollte auf einmal, möglichst immer zur gleichen Tageszeit erfolgen. Dabei muss *kein* Abstand zu Mahlzeiten eingehalten werden.

Sollte eine Einnahme vergessen worden sein, sollte sie nachgeholt werden, sobald dies bemerkt wird. **Wenn der Zeitraum bis zur nächsten Dosis weniger als**

12 Stunden beträgt, sollte der Patient die ausgelassene Dosis nicht einnehmen. Keinesfalls sollten Patienten die doppelte Dosis (zwei Dosen zur selben Zeit) einnehmen, um eine vergessene Dosis nachzuholen.

Die am häufigsten unter der Anwendung von Caprelsa® berichteten Nebenwirkungen sind Durchfall, Hautausschlag, Übelkeit, Hypertonie (hoher Blutdruck) und Kopfschmerzen. Eine vollständige Auflistung der bekannten Nebenwirkungen von Caprelsa® finden Sie in der Packungsbeilage. Notieren Sie Nebenwirkungen und Auffälligkeiten unter **„Bemerkungen“**.

Kontaktieren Sie bei Problemen oder Unklarheiten den behandelnden Arzt.

Verordnung vom

Beginn der Einnahme

Woche / Datum	Mo	Di	Mi	Do	Fr	Sa	So
1.	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg
	Eingenommen	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
2.	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg
	Eingenommen	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
3.	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg
	Eingenommen	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
4.	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg
	Eingenommen	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

Bemerkungen

Datum	Symptom / Bemerkung	Maßnahme

Dokumentationsbogen

Erhöhte Dosis

Verwenden Sie diesen Dokumentationsbogen wenn der Arzt das Feld ‚**Erhöhte Dosis**‘ in der Verordnung für den aktuellen Therapiezeitraum markiert hat und die Körperoberfläche des Patienten von **0,7 m² bis <0,9 m²** beträgt. Dokumentieren Sie die entsprechende Einnahme jeweils unmittelbar danach, indem Sie das ‚Eingenommen‘ Feld ankreuzen.

Die Einnahme der täglich verordneten Dosis sollte auf einmal, möglichst immer zur gleichen Tageszeit erfolgen. Dabei muss *kein* Abstand zu Mahlzeiten eingehalten werden.

Sollte eine Einnahme vergessen worden sein, sollte sie nachgeholt werden, sobald dies bemerkt wird. **Wenn der Zeitraum bis zur nächsten Dosis weniger als**

12 Stunden beträgt, sollte der Patient die ausgelassene Dosis nicht einnehmen. Keinesfalls sollten Patienten die doppelte Dosis (zwei Dosen zur selben Zeit) einnehmen, um eine vergessene Dosis nachzuholen.

Die am häufigsten unter der Anwendung von Caprelsa® berichteten Nebenwirkungen sind Durchfall, Hautausschlag, Übelkeit, Hypertonie (hoher Blutdruck) und Kopfschmerzen. Eine vollständige Auflistung der bekannten Nebenwirkungen von Caprelsa® finden Sie in der Packungsbeilage. Notieren Sie Nebenwirkungen und Auffälligkeiten unter **„Bemerkungen“**.

Kontaktieren Sie bei Problemen oder Unklarheiten den behandelnden Arzt.

Verordnung vom

Beginn der Einnahme

Woche / Datum	Mo	Di	Mi	Do	Fr	Sa	So
1.	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg
	Eingenommen	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
2.	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg
	Eingenommen	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
3.	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg
	Eingenommen	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
4.	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg
	Eingenommen	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

Bemerkungen

Datum	Symptom / Bemerkung	Maßnahme

Dokumentationsbogen

Erhöhte Dosis

Verwenden Sie diesen Dokumentationsbogen wenn der Arzt das Feld ‚**Erhöhte Dosis**‘ in der Verordnung für den aktuellen Therapiezeitraum markiert hat und die Körperoberfläche des Patienten von **0,7 m² bis <0,9 m²** beträgt. Dokumentieren Sie die entsprechende Einnahme jeweils unmittelbar danach, indem Sie das ‚Eingenommen‘ Feld ankreuzen.

Die Einnahme der täglich verordneten Dosis sollte auf einmal, möglichst immer zur gleichen Tageszeit erfolgen. Dabei muss *kein* Abstand zu Mahlzeiten eingehalten werden.

Sollte eine Einnahme vergessen worden sein, sollte sie nachgeholt werden, sobald dies bemerkt wird. **Wenn der Zeitraum bis zur nächsten Dosis weniger als**

12 Stunden beträgt, sollte der Patient die ausgelassene Dosis nicht einnehmen. Keinesfalls sollten Patienten die doppelte Dosis (zwei Dosen zur selben Zeit) einnehmen, um eine vergessene Dosis nachzuholen.

Die am häufigsten unter der Anwendung von Caprelsa® berichteten Nebenwirkungen sind Durchfall, Hautausschlag, Übelkeit, Hypertonie (hoher Blutdruck) und Kopfschmerzen. Eine vollständige Auflistung der bekannten Nebenwirkungen von Caprelsa® finden Sie in der Packungsbeilage. Notieren Sie Nebenwirkungen und Auffälligkeiten unter **„Bemerkungen“**.

Kontaktieren Sie bei Problemen oder Unklarheiten den behandelnden Arzt.

Verordnung vom

Beginn der Einnahme

Woche / Datum	Mo	Di	Mi	Do	Fr	Sa	So
1.	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg
	Eingenommen	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
2.	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg
	Eingenommen	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
3.	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg
	Eingenommen	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
4.	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg
	Eingenommen	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

Bemerkungen

Datum	Symptom / Bemerkung	Maßnahme

Dokumentationsbogen

Erhöhte Dosis

Verwenden Sie diesen Dokumentationsbogen wenn der Arzt das Feld ‚**Erhöhte Dosis**‘ in der Verordnung für den aktuellen Therapiezeitraum markiert hat und die Körperoberfläche des Patienten von **0,7 m² bis <0,9 m²** beträgt. Dokumentieren Sie die entsprechende Einnahme jeweils unmittelbar danach, indem Sie das ‚Eingenommen‘ Feld ankreuzen.

Die Einnahme der täglich verordneten Dosis sollte auf einmal, möglichst immer zur gleichen Tageszeit erfolgen. Dabei muss *kein* Abstand zu Mahlzeiten eingehalten werden.

Sollte eine Einnahme vergessen worden sein, sollte sie nachgeholt werden, sobald dies bemerkt wird. **Wenn der Zeitraum bis zur nächsten Dosis weniger als**

12 Stunden beträgt, sollte der Patient die ausgelassene Dosis nicht einnehmen. Keinesfalls sollten Patienten die doppelte Dosis (zwei Dosen zur selben Zeit) einnehmen, um eine vergessene Dosis nachzuholen.

Die am häufigsten unter der Anwendung von Caprelsa® berichteten Nebenwirkungen sind Durchfall, Hautausschlag, Übelkeit, Hypertonie (hoher Blutdruck) und Kopfschmerzen. Eine vollständige Auflistung der bekannten Nebenwirkungen von Caprelsa® finden Sie in der Packungsbeilage. Notieren Sie Nebenwirkungen und Auffälligkeiten unter **„Bemerkungen“**.

Kontaktieren Sie bei Problemen oder Unklarheiten den behandelnden Arzt.

Verordnung vom

Beginn der Einnahme

Woche / Datum	Mo	Di	Mi	Do	Fr	Sa	So
1.	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg
	Eingenommen	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
2.	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg
	Eingenommen	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
3.	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg
	Eingenommen	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
4.	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg
	Eingenommen	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

Bemerkungen

Datum	Symptom / Bemerkung	Maßnahme

Dokumentationsbogen

Erhöhte Dosis

Verwenden Sie diesen Dokumentationsbogen wenn der Arzt das Feld ‚**Erhöhte Dosis**‘ in der Verordnung für den aktuellen Therapiezeitraum markiert hat und die Körperoberfläche des Patienten von **0,7 m² bis <0,9 m²** beträgt. Dokumentieren Sie die entsprechende Einnahme jeweils unmittelbar danach, indem Sie das ‚Eingenommen‘ Feld ankreuzen.

Die Einnahme der täglich verordneten Dosis sollte auf einmal, möglichst immer zur gleichen Tageszeit erfolgen. Dabei muss *kein* Abstand zu Mahlzeiten eingehalten werden.

Sollte eine Einnahme vergessen worden sein, sollte sie nachgeholt werden, sobald dies bemerkt wird. **Wenn der Zeitraum bis zur nächsten Dosis weniger als**

12 Stunden beträgt, sollte der Patient die ausgelassene Dosis nicht einnehmen. Keinesfalls sollten Patienten die doppelte Dosis (zwei Dosen zur selben Zeit) einnehmen, um eine vergessene Dosis nachzuholen.

Die am häufigsten unter der Anwendung von Caprelsa® berichteten Nebenwirkungen sind Durchfall, Hautausschlag, Übelkeit, Hypertonie (hoher Blutdruck) und Kopfschmerzen. Eine vollständige Auflistung der bekannten Nebenwirkungen von Caprelsa® finden Sie in der Packungsbeilage. Notieren Sie Nebenwirkungen und Auffälligkeiten unter **„Bemerkungen“**.

Kontaktieren Sie bei Problemen oder Unklarheiten den behandelnden Arzt.

Verordnung vom

Beginn der Einnahme

Woche / Datum	Mo	Di	Mi	Do	Fr	Sa	So
1.	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg
	Eingenommen	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
2.	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg
	Eingenommen	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
3.	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg
	Eingenommen	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
4.	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg	100 mg
	Eingenommen	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

Bemerkungen

Datum	Symptom / Bemerkung	Maßnahme

Sanofi-Aventis Deutschland GmbH
medinfo.de@sanofi.com
Tel.: 0800 04 36 996

Stand Januar 2018 (Version 1)

