

Informačná karta pacienta užívajúceho Ambrisentan Zentiva

ČO SI POTREBUJETE ZAPAMÄTAŤ

- V štúdiách na zvieracích modeloch sa zistilo, že Ambrisentan Zentiva spôsobuje vrodené chyby.
- Ak ste žena:
 - **nesmiete Ambrisentan užívať v tehotenstve** alebo ak plánujete otehotnieť
 - pri užívaní lieku Ambrisentan Zentiva **musíte používať spoľahlivú formu antikoncepcie**
 - **každý mesiac** sa má vykonať **tehotenský test**
 - ak nedostanete menštruáciu, alebo ak si myslíte, že by ste mohli byť tehotná, ihneď to oznámte svojmu lekárovi.
- Ambrisentan Zentiva môže spôsobiť poškodenie pečene.
Je dôležité pravidelne podstupovať krvné vyšetrenia, aby sa zistilo, či vám pečeň správne funguje.

Informačná karta pacienta užívajúceho Ambrisentan Zentiva

HLÁSENIE PODOZRENÍ NA NEŽIADUCE ÚČINKY

Ak sa u vás vyskytne akýkoľvek vedľajší účinok, obráťte sa na svojho lekára, lekárnik alebo zdravotnú sestru. To sa týka aj akýchkoľvek vedľajších účinkov, ktoré nie sú uvedené v tejto písomnej informácii.

Vedľajšie účinky môžete hlásiť aj priamo na:

Štátny ústav pre kontrolu liečiv, Sekcia klinického skúšania liekov a farmakovigilancie,
Kvetná ul. 11, SK-825 08 Bratislava 26. Tel: + 421 2 507 01 206, e-mail: neziaduce.ucinky@sukl.sk

Tlačivo na hlásenie nežiaduceho účinku je na webovej stránke
www.sukl.sk v časti *Bezpečnosť liekov/Hlásenie o nežiaducich účinkoch*.

Formulár na elektronické podávanie hlásení: <https://portal.sukl.sk/eskadra/>

Informáciu o nežiaducich účinkoch liekov je možné nahlásiť aj držiteľovi rozhodnutia o registrácii:
Zentiva, Einsteinova 24, 851 01 Bratislava,
e-mail: PV-Slovakia@zentiva.com, tel.: +421 239 183 010