

CAMZYOS ▼ (mavacamten)

KARTA PACIENTA



Pokyny pre pacienta: Túto kartu noste vždy so sebou. Každému zdravotníckemu pracovníkovi, ktorý vás bude vyšetrovať, povedzte, že užívate CAMZYOS.

Liek CAMZYOS je indikovaný na liečbu symptomatickej obštrukčnej hypertrofickej kardiomyopatie. Ďalšie informácie nájdete v Príručke pre pacienta a v Písomnej informácii pre používateľa.

INFORMÁCIE O BEZPEČNOSTI PRE ŽENY VO FERTILNOM VEKU:

- CAMZYOS môže spôsobiť poškodenie nenarodeného dieťa, ak sa užíva počas tehotenstva.
- CAMZYOS sa nesmie užívať, ak ste tehotná alebo ak môžete otehotnieť a nepoužívate účinnú metódu antikoncepcie.
- Ak môžete otehotnieť, musíte používať účinnú metódu antikoncepcie počas liečby a 6 mesiacov po poslednej dávke.
- Ak plánujete tehotenstvo, porozprávajte sa so svojím lekárom.
- Ak máte podozrenie, že môžete byť tehotná alebo ste tehotná, musíte to **ihneď** oznámiť svojmu lekárovi.

INFORMÁCIE O BEZPEČNOSTI PRE VŠETKÝCH PACIENTOV:

- Ak sa u vás objavia nové alebo zhoršujúce sa príznaky srdcového zlyhania, vrátane dýchavičnosti, bolesti na hrudi, únavy, búšenia srdca (palpitácie) alebo opuchu nôh, **ihneď** o tom informujte svojho lekára alebo vyhľadajte inú lekársku pomoc.

- Informujte svojho lekára o akýchkoľvek nových alebo existujúcich zdravotných ťažkostiach.

- Pretým ako začnete užívať akékoľvek nové lieky (vrátane liekov na predpis a voľnopredajných liekov) alebo rastlinné doplnky stravy informujte o tom svojho lekára alebo lekárnik, pretože niektoré z týchto liekov môžu zvýšiť množstvo lieku CAMZYOS vo vašom tele a zvýšiť tak pravdepodobnosť výskytu nežiaducich účinkov, z ktorých môžu byť niektoré závažné.

- Neprestaňte užívať ani nemeňte dávku žiadneho lieku alebo rastlinného doplnku stravy, ktoré už užívate bez toho, aby ste sa najskôr poradili so svojím lekárom alebo lekárnikom, pretože iné lieky môžu ovplyvňovať účinok lieku CAMZYOS.



Vyplňte, prosím, túto časť alebo o to požiadajte vášho lekára, ktorý vám CAMZYOS predpísal.

Meno pacienta _____

Meno lekára _____

Telefón lekára _____

Názov nemocnice _____

▼Tento liek je predmetom ďalšieho monitorovania. To umožní rýchle získanie nových informácií o bezpečnosti. Môžete prispieť tým, že nahlásite akékoľvek vedľajšie účinky, ak sa u vás vyskytnú.

 Bristol Myers Squibb™

Verzia 1, ŠÚKL schválenie: 01/2026
BMS nb.: 3500-SK-2500002