

KARTA PACIENTA

Kartu pacienta čtete prosím společně s příbalovou informací.

Namuscla[®]
(mexiletin)

Proč jsem dostal(a) tuto kartu?

Přípravek Namuscla obsahuje mexiletin a u některých pacientů užívajících mexiletin se může objevit **srdeční arytmie** (nepravidelný srdeční tep), **která může být život ohrožující**.

Jak mám nakládat s touto kartou?

- Tuto kartu byste měl(a) neustále nosit u sebe – vložte ji například do peněženky nebo do kabelky.
- Informujte svého lékaře/ zubního lékaře/ zdravotní sestru/ lékárníka o všech lécích, které užíváte, a ukažte jim tuto kartu před zahájením léčby jakýmkoli novým lékem současně s léčbou přípravkem Namuscla.

Jaké jsou příznaky srdeční arytmie?

Mezi typické příznaky srdeční arytmie patří:

- pocit, že Vaše srdce bije příliš silně nebo příliš rychle (palpitace)
- bolest na hrudi
- neobvyklá bolest hlavy
- pocení
- dušnost
- závratě, točení hlavy nebo mdloby

Pokud pocítíte některý z těchto příznaků, vyhledejte urychleně lékařskou pomoc!

Sem zapište údaje o své léčbě a lékaři:

Datum zahájení užívání přípravku Namuscla:

Jméno pacienta:

Jméno lékaře:

Kontakt na lékaře:

Co ještě potřebuji vědět?

Váš lékař by měl před zahájením léčby mexiletinem a pravidelně v jejím průběhu provést vyšetření srdce a hladiny elektrolytů. Srdeční testy mají zahrnovat sledování srdečních vln (elektrokardiogram neboli EKG). Pokud máte nějaké srdeční problémy nebo je u Vás riziko jejich vzniku, může být nutné pečlivější sledování, zejména po zvýšení dávky mexiletinu. Dodržujte prosím pokyny lékaře.

Kde mohu získat další informace?

Další informace naleznete v příbalové informaci přípravku Namuscla.

Neužívejte více než 3 tobolky přípravku Namuscla denně. Neužívejte dvojnásobnou dávku, abyste nahradil(a) zapomenutou dávku.

Hlášení podezření na nežádoucí účinky

Pokud se u Vás vyskytne kterýkoli z nežádoucích účinků, sdělte to svému lékaři nebo lékárníkovi. Stejně postupujte i v případě jakýchkoli nežádoucích účinků, které nejsou uvedeny v příbalové informaci. Nežádoucí účinky můžete hlásit také přímo prostřednictvím národního systému hlášení nežádoucích účinků. Podrobnosti o hlášení najdete na: <http://www.olecich.cz/hlaseni-pro-sukl/nahlasit-nezadouci-ucinek>.

Adresa pro zasílání je Státní ústav pro kontrolu léčiv, odbor farmakovigilance, Šrobárova 48, Praha 10, 100 41, email: farmakovigilance@sukl.cz.

Tato informace může být také hlášena společnosti Medis Pharma s.r.o., Národní 60/28, Nové Město, Praha 1, 110 00, email: safety@medis.com.