

## Připomínková karta pacienta užívajícího Ambrisentan Accord

### CO JE NUTNÉ SI ZAPAMATOVAT

- Ve studiích na zvířecích modelech bylo zjištěno, že Ambrisentan Accord způsobuje vrozené vady.
- Pokud jste žena:
  - **nesmíte užívat Ambrisentan Accord v těhotenství** nebo pokud těhotenství plánujete
  - při užívání přípravku Ambrisentan Accord **používejte spolehlivou formu antikoncepce**
  - každý měsíc by měl být prováděn těhotenský test
  - pokud se nedostaví menstruace nebo se domníváte, že byste mohla být těhotná, neprodleně to oznamte Vašemu lékaři.
- Ambrisentan Accord může způsobit poškození jater. Pro správnou kontrolu jaterních funkcí Váš lékař zařídí pravidelné krevní testy.

**Prosíme, přečtěte si pečlivě příbalovou informaci před tím, než začnete tento lék užívat.**

Pokud se u Vás vyskytne kterýkoli z nežádoucích účinků, sdělte to svému lékaři. Stejně postupujte i v případě nežádoucích účinků, které nejsou uvedeny v příbalové informaci. Podrobnosti o hlášení najdete na: <http://www.olecich.cz/hlaseni-pro-sukl/nahlasit-nezadouci-ucinek>. Adresa pro zasílání je Státní ústav pro kontrolu léčiv, Farmakovigilance, Šrobárova 48, 100 41 Praha 10, email: [farmakovigilance@sukl.cz](mailto:farmakovigilance@sukl.cz).

Tato informace může být také hlášena společnosti Accord Healthcare na adresu mailboxu: [safety.eu@lambda-cro.com](mailto:safety.eu@lambda-cro.com), nebo na telefon: +420 234 234 400

*Schváleno SÚKL červen 2020*

Kontakt: Accord Healthcare, s. r. o., Na Strži 2097/63, 140 00 Praha 4, tel: +420 234 234 400