

Noste, prosím, tuto kartu neustále u sebe a předložte ji při každé návštěvě lékaře či terapeutické nebo diagnostické proceduře.

Tato karta byla vytvořena společností GSK v rámci plánu řízení rizik.
Kontakt: GlaxoSmithKline, s.r.o. Hvězdova 1734/2c, 140 00 Praha 4;
tel.: 222 001 111, e-mail: cz.info@gsk.com

Volibris je ochrannou známkou společnosti Gilead Sciences, Inc.

NP-CZ-AMB-CRD-210001, verze 5
Schváleno SÚKL: 1/2022

KARTA PACIENTA

Důležité bezpečnostní informace pro pacienty užívající přípravek Volibris (ambrisentan)

Před tím, než začnete užívat přípravek Volibris, přečtěte si, prosím, pozorně příbalovou informaci a také tuto kartu. Tato karta obsahuje důležité informace týkající se užívání přípravku Volibris.

Jméno a kontaktní údaje pacienta:

Jméno a kontaktní údaje ošetřujícího lékaře:

Máte-li dotazy k léčbě přípravkem Volibris, zeptejte se, prosím, Vašeho ošetřujícího lékaře.

Hlášení nežádoucích účinků: Pokud se u Vás vyskytne jakýkoliv nežádoucí účinek, sdělte to svému lékaři. Nežádoucí účinky můžete hlásit také přímo na adresu: Státní ústav pro kontrolu léčiv, Šrobárova 48, 100 41 Praha 10. Webové stránky: www.sukl.cz/nahlasit-nezadouci-ucinek. Tato informace může být také hlášena společnosti GSK na adresu cz.safety@gsk.com. Hlášením nežádoucích účinků můžete pomoci poskytnout více informací k bezpečnostnímu profilu tohoto léčiva.

PRO ŽENY V REPRODUKČNÍM VĚKU

Těhotenství

Volibris je u zvířat teratogenní. Volibris může poškodit nenarozené dítě počaté před, během nebo brzy po ukončení této léčby.

- **Nesmíte užívat Volibris, pokud jste těhotná nebo těhotenství plánujete.**
- **Při užívání přípravku Volibris používejte spolehlivou formu antikoncepce.**
- Je doporučeno, abyste s partnerem používali dvě formy kontracepce působící dvěma odlišnými mechanismy účinku. Pokud máte nejasnosti, jaké formy kontracepce použít, konzultujte to s Vaším ošetřujícím lékařem nebo gynekologem.
- Pokud se nedostaví menstruace nebo se domníváte, že můžete být těhotná, okamžitě to oznamte Vašemu ošetřujícímu lékaři.

Každý měsíc by měl být proveden těhotenský test:

<input type="checkbox"/> Leden	<input type="checkbox"/> Květen	<input type="checkbox"/> Září
<input type="checkbox"/> Únor	<input type="checkbox"/> Červen	<input type="checkbox"/> Říjen
<input type="checkbox"/> Březen	<input type="checkbox"/> Červenec	<input type="checkbox"/> Listopad
<input type="checkbox"/> Duben	<input type="checkbox"/> Srpen	<input type="checkbox"/> Prosinec

JATERNÍ TESTY

Volibris může způsobit poškození jater.

Je důležité, aby lékař provedl krevní testy ke zhodnocení správné funkce jater před zahájením léčby a dále prováděl tyto krevní testy v pravidelných intervalech v průběhu léčby.

Datum 1. jaterních testů:

Doporučuje se kontrolovat jaterní testy každý měsíc.

Vaše plánované kontroly jaterních testů:

<input type="checkbox"/> Leden	<input type="checkbox"/> Květen	<input type="checkbox"/> Září
<input type="checkbox"/> Únor	<input type="checkbox"/> Červen	<input type="checkbox"/> Říjen
<input type="checkbox"/> Březen	<input type="checkbox"/> Červenec	<input type="checkbox"/> Listopad
<input type="checkbox"/> Duben	<input type="checkbox"/> Srpen	<input type="checkbox"/> Prosinec