

▼ CAMZYOS (mavakamten)

KARTA PACIENTA



Tuto kartu noste stále u sebe a informujte každého zdravotnického pracovníka, v jehož péči jste, že užíváte přípravek CAMZYOS.

Přípravek CAMZYOS je indikován k léčbě symptomatické obstrukční hypertrofické kardiomyopatie. Další informace naleznete v **Příručce pro pacienta** a **příbalové informaci**.

BEZPEČNOSTNÍ INFORMACE PRO ŽENY VE FERTILNÍM VĚKU

- Přípravek CAMZYOS může při užívání v těhotenství poškodit nenarozené dítě.
- Přípravek CAMZYOS nesmíte užívat, pokud jste těhotná nebo jste ve fertilním věku a nepoužíváte účinnou metodu antikoncepce.
- Pokud je možnost, že byste mohla otěhotnět, musíte používat účinnou antikoncepční metodu po celou dobu léčby a po dobu 6 měsíců po Vaší poslední dávce.
- Pokud uvažujete o otěhotnění, poraďte se se svým lékařem.
- Pokud máte podezření, že můžete být těhotná nebo jste těhotná, musíte o tom **okamžitě** informovat svého ošetřujícího lékaře.

BEZPEČNOSTNÍ INFORMACE PRO VŠECHNY PACIENTY

- Pokud se u Vás objeví nové nebo zhoršující se příznaky srdečního selhání, včetně dušnosti, bolesti na hrudi, únavy, bušení srdce nebo otoků dolních končetin, **okamžitě** o tom informujte svého ošetřujícího lékaře nebo vyhledejte jinou lékařskou pomoc.
- Informujte svého ošetřujícího lékaře o všech nových nebo stávajících zdravotních potížích.
- Před zahájením užívání jakýchkoli nových léků (včetně léků na předpis a volně prodejných léků) nebo rostlinných doplňků stravy informujte svého ošetřujícího lékaře nebo lékárníka, protože některé z nich mohou zvýšit množství přípravku CAMZYOS ve Vašem těle a zvýšit pravděpodobnost výskytu nežádoucích účinků, z nichž některé mohou být závažné.
- Nepřestávejte užívat ani neměňte dávku žádného léku nebo rostlinného doplňku stravy, který již užíváte, aniž byste se nejprve poradil (a) se svým lékařem nebo lékárníkem, protože jiné léky mohou ovlivnit účinek přípravku CAMZYOS.

**Vyplňte, prosím, tuto část nebo požádejte o vyplnění
svého ošetřujícího lékaře, který Vám přípravek
CAMZYOS předepsal**

Jméno pacienta:

Jméno lékaře:

Telefonní číslo
do ambulance:

Telefonní číslo
mimo pracovní dobu:

Název nemocnice:

HLÁŠENÍ NEŽÁDOUCÍCH ÚČINKŮ

Pokud se u Vás vyskytne kterýkoli z nežádoucích účinků, sdělte to svému ošetřujícímu 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: <https://nezadoucicucinky.sukl.cz/>.

Adresa pro zasílání hlášení je Státní ústav pro kontrolu léčiv, odbor farmakovigilance, Šrobárova 48, 100 41 Praha 10, e-mail: farmakovigilance@sukl.gov.cz.

Informaci o nežádoucích účincích můžete nahlásit také společnosti Bristol Myers Squibb na e-mail: medinfo.czech@bms.com nebo na telefon: 221 016 173.