

**CAMZYOS®▼ (mavacamten)**  
**CARDUL PENTRU PACIENT**



**Instrucțiuni pentru pacient:** Trebuie să aveți **în permanență** acest card cu dumneavoastră. Spuneți oricărui profesionist din domeniul sănătății care vă consultă că luați CAMZYOS.

**CAMZYOS este indicat pentru tratamentul cardiomiopatiei hipertrofice obstructive simptomatice.** Consultați Ghidul pentru pacient și prospectul pentru mai multe informații sau contactați Departamentul de Informații Medicale al Bristol Myers Squibb, la următoarele date de contact: telefon: +40212721619, e-mail: [medinfo.romania@bms.com](mailto:medinfo.romania@bms.com).

**Informații privind siguranța pentru pacientele aflate la vârsta fertilă:**

- CAMZYOS poate dăuna copilului nenăscut dacă este utilizat în timpul sarcinii
- Nu luați CAMZYOS dacă sunteți gravidă sau vă aflați la vârsta fertilă și nu utilizați o măsură contraceptivă eficace
- Dacă vă aflați la vârsta fertilă, trebuie să utilizați o măsură contraceptivă eficace pe durata tratamentului și timp de 6 luni după ce ați luat ultima doză
- Discutați cu medicul dumneavoastră dacă intenționați să rămâneți gravidă
- Dacă suspectați că ați putea fi gravidă sau dacă sunteți gravidă, trebuie să informați **imediat** medicul dumneavoastră.

**Informații privind siguranța pentru toți pacienții:**

- Spuneți medicului dumneavoastră sau solicitați **imediat** asistență medicală dacă observați simptome nou apărute sau care se agravează, asociate cu insuficiența cardiacă, inclusiv respirație întretăiată, dureri în piept, oboseală, accelerare a bătăilor inimii (palpitații) sau umflare a picioarelor
- Spuneți medicului dumneavoastră despre orice afecțiuni medicale nou apărute sau existente
- Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului despre tratamentul dumneavoastră cu CAMZYOS înainte de a începe să luați orice noi medicamente (inclusiv medicamente pe bază de prescripție medicală și medicamente care se eliberează fără prescripție medicală) sau suplimente alimentare pe bază de plante, deoarece unele dintre acestea pot crește cantitatea de CAMZYOS din organismul dumneavoastră și pot crește probabilitatea apariției de reacții adverse (care pot fi severe). Nu opriți utilizarea și nu modificați doza niciunui medicament sau supliment alimentar pe bază de plante pe care îl luați deja, fără

a discuta mai întâi cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul, întrucât alte medicamente pot afecta modul în care acționează CAMZYOS.



**Completați această secțiune sau cereți medicului care vă prescrie CAMZYOS să o completeze.**

<b>Numele pacientului</b>	
<b>Numele medicului care prescrie medicamentul</b>	
<b>Numărul de telefon al punctului de lucru</b>	
<b>Numărul de telefon pentru contact în afara orelor de program:</b>	
<b>Numele spitalului (dacă este cazul)</b>	

▼ **CAMZYOS face obiectul unei monitorizări suplimentare. Acest lucru va permite identificarea rapidă de noi informații referitoare la siguranță. Puteți să fiți de ajutor raportând orice reacții adverse pe care le puteți avea.**

**Apel la raportarea reacțiilor adverse**

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice reacții adverse nemenționate în prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de raportare:

**Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România**

Str. Aviator Sănătescu nr. 48, sector 1

011478 - Bucuresti

Fax: +4 0213 163 497

tel: + 4 021 317 11 02

e-mail: [adr@anm.ro](mailto:adr@anm.ro)

Raportare online: <https://adr.anm.ro/>

Website: [www.anm.ro](http://www.anm.ro)

Reacțiile adverse suspectate se pot raporta și către reprezentanța locală a deținătorului autorizației de punere pe piață, la următoarele date de contact:

Telefon: +4 021 272 16 19

E-mail: [medinfo.romania@bms.com](mailto:medinfo.romania@bms.com)