

患者警示卡

關於 SUNVEPRA®(asunaprevir)，我該知道的最重要資訊是什麼？

服用 SUNVEPRA®(asunaprevir) 可能會發生的嚴重副作用包括：

1. 肝功能檢驗值異常

含 Sunvepra®(asunaprevir) 療法的臨床試驗中，有些患者因為發生嚴重肝功能檢驗值異常而退出試驗。目前尚不清楚導致肝功能檢驗值異常的可能機轉。

如果您目前接受的抗 C 型肝炎治療中包含 Sunvepra®(asunaprevir)，在開始治療的最初 4 個月，您必須監測肝臟酵素（丙胺酸轉胺酶，alanine aminotransferase，ALT；天門冬胺酸轉胺酶，aspartate aminotransferase，AST；和總膽紅素，total bilirubin），至少每 2 週一次，之後每 4 週一次直到治療結束。

服用 SUNVEPRA®(asunaprevir) 時，如果出現與肝功能檢驗值異常有關的任何症狀，請立即告知醫師：

- 進行性倦怠（覺得很累）
- 黃疸（皮膚或眼白變黃）

如果您出現這些症狀，或是症狀惡化的徵象，請告訴主治醫師。

請遵照醫師的建議，定期接受監測和血液檢驗。

SUNVEPRA®(asunaprevir) 的詳細資訊，請致電台灣必治妥施貴寶免付費醫療資訊專線：0800-666-132