

CAMZYOS®▼ (mavacamten) PATIENTKORT



Instruktioner til patienten: Hav **altid** dette kort på dig. Fortæl alle sundhedspersoner, der behandler dig, at du tager CAMZYOS.

CAMZYOS er indiceret til behandling af symptomatisk obstruktiv hypertrofisk kardiomyopati. Se patientbrochuren og indlægssedlen for at få flere oplysninger, eller kontakt Bristol Myers Squibb, Medicinsk Information tlf. 45280128, e-mail: medinfo.denmark@bms.com.

Sikkerhedsoplysninger til kvinder, der kan blive gravide:

- CAMZYOS kan skade det ufødte barn, hvis det anvendes under graviditeten.
- Du må ikke tage CAMZYOS, hvis du er gravid, eller hvis du kan blive gravid og ikke bruger sikker prævention.
- Hvis du kan blive gravid, skal du bruge sikker prævention under hele behandlingen og i 6 måneder efter din sidste dosis.
- Tal med lægen, hvis du overvejer at blive gravid.
- Hvis du har mistanke om, at du er gravid, eller hvis du er gravid, skal du **straks** fortælle det til lægen.

Sikkerhedsoplysninger til alle patienter:

- Kontakt **straks** den ordinerende læge eller din praktiserende læge eller søg anden lægehjælp, hvis du oplever nyopståede eller forværrede symptomer på hjertesvigt, herunder åndenød, smerter i brystet, træthed, hjertebanken (palpitationer) eller hævede ben.
- Fortæl den ordinerende læge eller din praktiserende læge om alle nye eller eksisterende lidelser.
- Fortæl det til lægen eller apotekspersonalet, hvis du er i behandling med CAMZYOS, inden du begynder at tage et nyt lægemiddel (dette gælder både receptpligtige lægemidler og håndkøbslægemidler) eller naturlægemidler, da visse af dem kan øge mængden af CAMZYOS i kroppen og gøre det mere sandsynligt, at du får bivirkninger (hvoraf nogle kan være alvorlige). Du må ikke holde op med at tage eller ændre dosis af lægemidler og naturlægemidler, som du allerede tager, uden først at tale med lægen eller apotekspersonalet, da andre lægemidler kan påvirke den måde, som CAMZYOS virker på.

Udfyld dette afsnit, eller bed den læge, der har ordineret CAMZYOS, om at udfylde det.

Patientens navn: _____

Ordinerende læges navn: _____

Telefonnummer i arbejdstiden: _____

Telefonnummer uden for arbejdstiden: _____

Hospitalets navn (hvis relevant): _____

▼ Dette lægemiddel er underlagt supplerende overvågning. Dermed kan der hurtigt tilvejebringes nye oplysninger om sikkerheden. Du kan hjælpe ved at indberette alle de bivirkninger, du får.