

CAMZYOS®▼(mawakamten)

KARTA PACJENTA



Instrukcja dla Pacjenta: Tę kartę Pacjent powinien mieć **zawsze** przy sobie. Pacjent powinien poinformować każdego pracownika ochrony zdrowia, z którym się kontaktuje o tym, że przyjmuje lek CAMZYOS.

CAMZYOS jest wskazany do leczenia objawowej kardiomiopatii przerostowej zawężającej. W celu uzyskania dalszych informacji należy zapoznać się z Przewodnikiem dla Pacjenta i Informacją dla Pacjenta dołączoną do opakowania leku lub skontaktować się z firmą Bristol-Myers Squibb dzwoniąc pod numer telefonu: +48 22 260 6404 lub elektronicznie: informacja.medyczna@bms.com

Informacje na temat bezpieczeństwa dotyczące kobiet w wieku rozrodczym:

- CAMZYOS może być szkodliwy dla nienarodzonego dziecka, jeśli jest stosowany w trakcie ciąży.
- Nie wolno przyjmować leku CAMZYOS, jeśli pacjentka jest w ciąży lub jest w wieku rozrodczym, ale nie stosuje skutecznej metody antykoncepcji.
- Jeśli pacjentka jest zdolna zajść w ciążę, musi stosować skuteczną metodę antykoncepcji w trakcie leczenia i przez 6 miesięcy po przyjęciu ostatniej dawki.
- Jeśli pacjentka rozważa zajście w ciążę, powinna porozmawiać z lekarzem.
- Jeśli pacjentka przypuszcza, że może być w ciąży, lub jest w ciąży, powinna **niezwłocznie** powiadomić o tym lekarza prowadzącego lub lekarza przepisującego lek.

Informacje na temat bezpieczeństwa dotyczące wszystkich pacjentów:

- Należy **niewłócznie** powiadomić lekarza prowadzącego lub lekarza przepisującego lek bądź zwrócić się o pomoc lekarską do innego pracownika należącego do fachowego personelu medycznego w przypadku pojawienia się nowych lub nasilających się objawów niewydolności serca, w tym duszności, bólu w klatce piersiowej, zmęczenia, bardzo szybkiego bicia serca (kołatanie serca) albo obrzęku nóg.
- Należy poinformować lekarza prowadzącego lub lekarza przepisującego lek o wszelkich nowych lub istniejących chorobach.
- Przed rozpoczęciem stosowania jakichkolwiek nowych leków (w tym na receptę i dostępnych bez recepty) bądź suplementów ziołowych należy powiedzieć o leczeniu lekiem CAMZYOS lekarzowi prowadzącemu bądź lekarzowi przepisującemu lek lub farmaceucie, ponieważ niektóre z tych substancji mogą zwiększać stężenie leku CAMZYOS w organizmie i zwiększać prawdopodobieństwo wystąpienia działań niepożądanych (w tym poważnych). Nie wolno zaprzestawać przyjmowania jakichkolwiek leków czy suplementów ziołowych ani zmieniać ich dawki bez uprzedniego skonsultowania się z lekarzem lub farmaceutą, ponieważ inne leki mogą wpływać na sposób działania leku CAMZYOS.

Należy uzupełnić dane w tabeli lub poprosić lekarza, który przepisał CAMZYOS o ich uzupełnienie.

Nazwisko pacjenta:

Nazwisko lekarza, który przepisał lek:

Numer telefonu do gabinetu:

Numer telefonu poza godzinami pracy gabinetu:

Nazwa szpitala, jeśli dotyczy:

▼ CAMZYOS jest produktem leczniczym, który jest dodatkowo monitorowany. Umożliwi to szybkie zidentyfikowanie nowych informacji o bezpieczeństwie. Pacjent może pomóc monitorować bezpieczeństwo leku poprzez zgłaszanie wszystkich przypadków działań niepożądanych, które u niego wystąpiły.

ZGŁASZANIE ZDARZEŃ NIEPOŻĄDANYCH

Wszelkie przypadki podejrzenia wystąpienia działania niepożądanego związanego ze stosowaniem produktu leczniczego CAMZYOS prosimy zgłaszać do Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, korzystając z następujących danych kontaktowych:

Departament Monitorowania Niepożądanych Działań Produktów Leczniczych
Urząd Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

ul. Al. Jerozolimskie 181C,

02-222 Warszawa,

tel: 22 49 21 301, faks: 22 49 21 309,

Strona internetowa: <https://smz.ezdrowie.gov.pl>

Jakiegokolwiek podejrzenie wystąpienia działania niepożądanego produktu leczniczego CAMZYOS można również zgłaszać telefonicznie pod numer telefonu +48 22 260 6404 lub drogą elektroniczną na adres informacja.medyczna@bms.com

© 2023 MyoKardia, Inc.,

a Bristol Myers Squibb company.

Data zatwierdzenia: 09.2023

Numer akceptacji: 3500-PL-2300020

 Bristol Myers Squibb™

