



# Ambrisentan Patient Huskekort

Dette huskekort indeholder vigtig information om medicinsikkerhed ved brug af Ambrisentan Mylan (ambrisentan) og vejledning i hvordan risici minimeres.

Dette huskekort er udarbejdet af Mylan Denmark ApS.

Rapportering af mistanke om bivirkninger efter et lægemiddel er godkendt er vigtigt, da dette medfører løbende overvågning af fordele/ulemper ved lægemidlet. Sundhedspersonale bedes indrapportere enhver mistanke om bivirkning til Lægemiddelstyrelsen: [www.meldenbivirkning.dk](http://www.meldenbivirkning.dk)

Uønskede hændelser/bivirkninger bedes også indrapporteret til Mylan på e-mail: [pv.denmark@mylan.com](mailto:pv.denmark@mylan.com) og/eller telefon nr: 28116932.

For at muliggøre effektiv sporbarhed ved indrapportering af bivirkninger eller uønsket effekt af et lægemiddel, beder vi om, at oplysninger om lægemidlets navn, samt batchnummer oplyses i forbindelse med indrapporteringen.



**Sundhedspersonale:** Venligst udlever dette huskekort til patienten ved enhver udlevering af Ambrisentan Mylan.

### **HVAD DU SKAL VÆRE OPMÆRKSOM PÅ**

Brug af Ambrisentan Mylan har forårsaget fosterskader hos dyr. Brug af Ambrisentan Mylan kan være skadelig for ufødte babyer undfanget før, under eller umiddelbart efter behandlingen.

Hvis du er kvinde:

- **Du må ikke tage Ambrisentan Mylan hvis du er gravid**, eller hvis du planlægger at blive gravid.
- **Kvinder i den fødedygtige alder skal benytte** pålidelig svangerskabsforebyggelse under behandling med Ambrisentan Mylan.
- En graviditetstest bør tages en gang om måneden.
- Du skal informere din læge med det samme, hvis en menstruation udebliver, eller hvis du tror du kan være gravid.

**Ambrisentan Mylan kan medføre leverskade.** Det er vigtigt at få taget blodprøver for at kontrollere, at din lever fungerer, som den skal, inden du starter med behandling, og fortsat få testet leverfunktionen med jævnlige mellemrum under behandlingen for at sikre korrekt leverfunktion.