

3

Kontakt hurtigst muligt lægen, der måske vil råde dig til at stoppe med at tage Agomelatin Mylan.

de ovennævnte symptomer)

- usædvanlig træthed (især i forbindelse med andre at
- smerter i den øverste højre del af maven
- lys afføring
- mørktarvning af urinen
- gulfarvning af huden

hvør du oplever nogen af følgende symptomer, kan det være tegn på, at din lever ikke fungerer som den skal:

leverproblemer

- Du skal være opmærksom på symptomerne på mængden af leverenzymmer stiger under behandlingen. Fortæl det straks til lægen, hvis du finder ud af, at

Husk at tage dette Patientkort med til lægen.

Hvis lægen øger din dosis til 50 mg, skal blodprøverne tages igen.

Blodprøver	For behandling eller ved dosis-øgning	Efter ca. 3 uger	Efter ca. 6 uger	Efter ca. 3 måneder	Efter ca. 6 måneder
▲	▲	▲	▲	▲	▲

Hvornår?

DINE BLODPRØVE-AFTALER

HUSK!

Imens du tager Agomelatin Mylan, er det vigtigt at du regelmæssigt får taget blodprøver.

Følgende tabel kan hjælpe dig med at holde styr på dine tider til blodprøvetagning.

Dato	
	Agomelatin Mylan 25 mg – behandlingsstart
	Blodprøve for leverenzymmer
	1. test (ved behandlingsstart)
	2. test (efter ca. 3 uger)
	3. test (efter ca. 6 uger)
	4. test (efter ca. 3 måneder)
	5. test (efter ca. 6 måneder)

Dato	
	Dosisøgning til 50 mg
	Blodprøve for leverenzymmer
	1. test (ved behandlingsstart)
	2. test (efter ca. 3 uger)
	3. test (efter ca. 6 uger)
	4. test (efter ca. 3 måneder)
	5. test (efter ca. 6 måneder)

Lægen vil afgøre, om du skal have foretaget yderligere prøver.

Husk at tage dette kort med dig, når du skal til læge.

Udarbejdet af Mylan



2

Det skal du gøre for at forebygge leverproblemer under behandlingen

Hvorfør?

- **Få foretaget regelmæssige blodprøver**

Din læge vil kontrollere, at din lever fungerer som den skal ved at tage blodprøver, **inden du starter behandlingen**. Resultaterne kan fortælle lægen, **hvordan din lever virker** og om Agomelatin Mylan er det rigtige for dig. Nogle patienter kan få et forhøjet indhold af leverenzymmer i blodet under behandling med **Agomelatin Mylan**. Indholdet af disse leverenzymmer viser om din lever fungerer korrekt og er et vigtigt værktøj for lægen til at kunne overvåge din behandling.

Spørg lægen til råds i følgende tilfælde:

- Hvis du har haft leverproblemer
- Hvis du lider af fedme eller er overvægtig
- Hvis du har sukkersyge (diabetes)
- Hvis du drikker alkohol
- Hvis du tager anden medicin (nogle af dem kan påvirke leveren)

• **Fortæl lægen, hvis du ved at du har leverproblemer: Tag ikke Agomelatin Mylan hvis det er tilfældet.**

• **Der kan være andre grunde til, at Agomelatin Mylan ikke er det rette lægemiddel til dig.**

• **Det skal du gøre, før du tager Agomelatin Mylan**

• **Fortæl lægen, hvis du ved at du har leverproblemer: Tag ikke Agomelatin Mylan hvis det er tilfældet.**

Vigtig information – Må ikke smides ud!
Agomelatin Mylan til behandling af svære depressive episoder hos voksne

Patientkort

Agomelatin er et antidepressivum til behandling af depression.

For at få det bedste resultat af din behandling er det vigtigt, at du følger lægens anvisninger om hvordan, du skal tage agomelatin (dosis, behandlingsvarighed, opfølgende konsultationer, blodprøver).

Anbefalinger for at undgå leverbivirkninger

Agomelatin Mylan kan give bivirkninger, som kan påvirke din leverfunktion.

Dette patientkort giver dig råd og vejledning om:

- **hvordan du undgår leverbivirkninger**
- **hvad du skal gøre, hvis du får leverbivirkninger, mens du tager Agomelatin Mylan**

Spørg lægen om yderligere information.

Se venligst indlægssedlen i æsken med Agomelatin Mylan for flere oplysninger.

Indberetning af bivirkninger

Hvis du oplever bivirkninger, bør du tale med din læge, sygeplejerske eller apoteket. Dette gælder også mulige bivirkninger, som ikke er medtaget i denne indlægsseddel. Du eller dine pårørende kan også indberette bivirkninger direkte til Lægemiddelstyrelsen via:

Lægemiddelstyrelsen, Axel Heides Gade 1, DK-2300 København S
 Websted: www.meldenbivirkning.dk, E-mail: dkma@dkma.dk
 Ved at indrapportere bivirkninger kan du hjælpe med at fremskaffe mere information om sikkerheden af dette lægemiddel.

Version: 01

1

Dato: 06-Feb-2019

Cut line

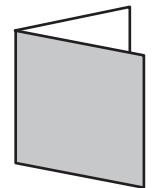


Fold line

Fold in half again



Cut out the alert card from the printed sheet and fold in half



Patient Alert Card INSTRUCTIONS

