



Informatie voor patiënten die ambrisentan gebruiken

WAAR U AAN MOET DENKEN

- In onderzoek bij dieren veroorzaakte ambrisentan geboortefwijkingen en het is daarom aannemelijk dat ambrisentan schadelijk kan zijn voor ongeboren baby's die voor, tijdens of vlak na de behandeling zijn verwekt.
- Voor vrouwen die zwanger zouden kunnen worden geldt daarom:
 - Wanneer u zwanger bent, kunt u niet beginnen met het gebruik van ambrisentan.
 - U moet maandelijks testen of u zwanger bent.
 - Het is zeer belangrijk dat u een betrouwbaar anticonceptiemiddel gebruikt terwijl u ambrisentan gebruikt.
 - Als u niet ongesteld bent geworden of als u zwanger denkt te zijn tijdens het gebruik van ambrisentan, neem dan direct contact met uw arts op.
 - Wanneer u zwanger raakt, tijdens het gebruik van ambrisentan, overleg dan zo snel mogelijk met uw arts over de risico's en voordelen van doorgaan met het gebruik van ambrisentan.
 - Bespreek met uw arts wanneer u plannen heeft om zwanger te worden.
 - Wanneer u stopt met het gebruik van ambrisentan, dient u tenminste 1 maand te wachten met zwanger worden.
 - Wanneer u moet stoppen met of veranderen van de anticonceptie die u gebruikt, overleg dan met uw arts.
- Ambrisentan kan uw leverfunctie beschadigen. Deze bijwerking komt soms voor; bij minder dan 1 op de 100 mensen. Het is belangrijk om regelmatig met bloedonderzoeken bij de arts na te gaan of uw lever goed werkt.

Referentie: Productinformatie ambrisentan (Volibris SmPC)
Versie 1.1, april 2019

Meld bijwerkingen bij het Nederlands Bijwerkingencentrum Lareb

Neem contact op met uw arts als u last krijgt van bijwerkingen. Doe dit ook bij bijwerkingen die niet in de bijsluiter staan. U kunt bijwerkingen melden via het Nederlands Bijwerkingen Centrum Lareb, website: www.lareb.nl. Door bijwerkingen te melden helpt u ons aan meer informatie over de veiligheid van dit medicijn.

Meer informatie

Deze informatie is ook terug te vinden op <https://nl.gsk.com/nl-nl/producten/productfolder/geneesmiddelen/volibris/> onder risico minimalisatie materialen.

Lees de bijsluiter voor meer informatie over uw medicijn.

Ga met vragen over uw medicijn naar uw arts of apotheker.

Dit materiaal is goedgekeurd door het Nederlandse College ter Beoordeling van Geneesmiddelen (www.cbg-meb.nl).

juni 2019 - NP-NL-AMB-CRD-190001