

# Ambrisentan Mylan patientkort

Detta utbildningsmaterial innehåller viktig säkerhetsinformation om Ambrisentan Mylan (ambrisentan) och råd om riskminimering.

Detta kort är framtaget av Mylan AB.

Det är viktigt att rapportera misstänkta biverkningar efter att läkemedlet godkännts. Det gör det möjligt att kontinuerligt övervaka läkemedlets nytta-riskförhållande. Hälso- och sjukvårdspersonal uppmanas att rapportera varje misstänkt biverkning till Läkemedelsverket, [www.lakemedelsverket.se](http://www.lakemedelsverket.se)

Biverkningar bör även rapporteras till Mylan:

E-post: [inform@mylan.se](mailto:inform@mylan.se)

Telefonnummer: 08-555 227 50.

**Hälso- och sjukvårdspersonal:** Se till att patienten får detta kort med varje förpackning med Ambrisentan Mylan.

## VAD DU BEHÖVER KOMMA IHÅG

Ambrisentan Mylan har visat sig orsaka fosterskador i djurstudier. Ambrisentan Mylan kan skada ofödda barn om kvinnan blir gravid före, under eller strax efter behandling.

### Om du är kvinna:

- **Får du inte ta Ambrisentan Mylan om du är gravid**, eller om du planerar att bli gravid.
- **I fertil ålder måste du använda** pålitligt preventivmedel medan du tar Ambrisentan Mylan.
- Graviditetstest ska utföras varje månad.
- Om din menstruation uteblir, eller om du tror att du kan vara gravid, måste du omedelbart tala med din läkare.

**Ambrisentan Mylan kan orsaka leverskada.** Det är viktigt med regelbundna blodprov före och under din behandling för att kontrollera att din lever fungerar som den ska.