

Informations importantes pour les patients prenant Ambrisentan Devatis (substance active Ambrisentan).



Contrôle de la fonction hépatique

- L'Ambrisentan peut endommager le foie. Il est donc important de faire contrôler régulièrement vos taux sanguins par votre médecin.
 - Les signes suivants peuvent indiquer que votre foie ne fonctionne pas correctement:
 - Perte d'appétit; nausées; vomissements; fièvre; fatigue inhabituelle; douleurs d'estomac;
 - Jaunissement de la peau ou du blanc des yeux;
 - Urine de couleur foncée; démangeaisons de la peau.
- Si vous remarquez un ou plusieurs de ces signes, parlez-en immédiatement à votre médecin.

Grossesse

- Ambrisentan Devatis peut provoquer des malformations congénitales graves chez les enfants à naître conçus avant, pendant ou peu après le traitement.
- Vous ne devez donc pas prendre Ambrisentan Devatis: si vous êtes enceinte ou prévoyez de l'être.
 - Vous devez utiliser une forme fiable de contraception pendant le traitement avec Ambrisentan.
 - Votre médecin décidera si vous avez besoin de réaliser des tests de grossesse réguliers.
 - Si vous tombez enceinte pendant l'utilisation d'Ambrisentan Devatis, consultez immédiatement votre médecin. N'allaitez pas votre bébé pendant l'utilisation d'Ambrisentan Devatis. Abordez ce sujet avec votre médecin.

La notification des effets secondaires présumés après l'autorisation de mise sur le marché est d'une grande importance. Elle permet une surveillance continue du rapport bénéfice / risque du médicament. Si vous remarquez des effets secondaires, contactez votre médecin ou votre pharmacien(ne). Ceci s'applique en particulier aux effets secondaires non mentionnés dans cette notice.

Version 1, date: février 2021