

## 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*