

Adresa pro zasílání je:
Státní ústav pro kontrolu léčiv,
odbor farmakovigilance
Šrobárova 49/48,
100 00 Praha 10
email: farmakovigilance@sukl.gov.cz

Tato informace může být také hlášena společnosti:
Biomapas UAB
e-mail: genepv.cz@biomapas.com

INFORMACE O KONTAKTECH

Jméno ošetřujícího lékaře:
Telefonní číslo ošetřujícího lékaře:
Kontaktní údaje zdravotnického zařízení:

Mějte tuto kartu vždy při sobě a ukažte jí každému lékaři, který Vás léčí.

Agamree▼ (Vamorolone) 40mg/ml perorální suspenze

KARTA PACIENTA

▼ Tento přípravek podléhá dalšímu sledování. To umožní rychlé získání nových informací o bezpečnosti. Žádáme zdravotnické pracovníky, aby hlásili jakákoli podezření na nežádoucí účinky.

Agamree/Patient Card/EU-RMPv1.2-Var.1st MA/Czech Republic Local v1.0 NCA 03/2025

Před předepsáním/vydáním dalších léků tomuto pacientovi si, prosím, prostudujte SmPC přípravku AGAMREE (Vamorolone) 40mg/ml perorální suspenze.

Tento pacient je dlouhodobě léčen přípravkem AGAMREE (vamorolon), disociativním kortikosteroidem pro chronickou léčbu Duchennovy svalové dystrofie, a proto je fyzicky závislý na každodenní terapii steroidy jako na kritickém léku.

Pokud se tento pacient necítí dobře (nadměrná únava, neočekávaná slabost, zvracení, průjem, závratě nebo zmatenost), je třeba vzít v úvahu akutní adrenální insuficienci nebo krizi.

Výzva k hlášení nežádoucích účinků léku Jakékoli podezření na závažný nebo neočekávaný nežádoucí účinek a jiné skutečnosti závažné pro zdraví léčených osob musí být hlášeno Státnímu ústavu pro kontrolu léčiv.

Podrobnosti o hlášení najdete na:
<http://www.sukl.cz/nahlasit-nezadouci-ucinek>