

Tolvaptan

KARTA PACIENTA

Verze: 03, Schváleno SÚKL: 06/2026, JIN-PATCARD-CZ

Verze: 03, Schváleno SÚKL: 06/2026, JIN-PATCARD-CZ

Důležité bezpečnostní informace pro pacienty

Tolvaptan může ovlivnit činnost Vašich jater.

Pokud se u Vás objeví zvýšená únava, nechutenství, bolesti nebo tlak v nadbřišku, horečka, tmavá moč, žluté zabarvení kůže nebo očí, bolest kloubů a svalů s horečkou (syndrom podobný chřipce), svědění, nevolnost nebo zvracení, kontaktujte svého lékaře.

Tolvaptan může způsobit závažnou dehydrataci.

Pijte hodně tekutin, abyste předešli rozvoji dehydratace nebo nadměrné ztrátě vody. Poradte se se svým lékařem, pokud nejste schopni přijímat tekutiny ústy.

Jméno pacienta:

Datum prvního předepsání tolvaptanu:

Jméno ošetřujícího lékaře:

Název zdravotnického zařízení a telefon:

Důležité bezpečnostní informace pro poskytovatele neodkladné péče

Tolvaptan může způsobit jaterní poškození. Krevní vyšetření jaterních funkcí musí být prováděna pravidelně (1x za měsíc v průběhu prvních 18 měsíců léčby, poté vždy 1x za 3 měsíce po celou dobu léčby). Léčba má být ukončena nebo přerušena, pokud přetrvává významné zvýšení hladin jaterních enzymů a/nebo klinické příznaky poškození jater.

Tolvaptan může způsobit zvýšení močení, což může vést k závažné dehydrataci nebo nadměrné ztrátě vody. Příznaky dehydratace zahrnují: zvýšenou žízeň, sucho v ústech, pocit únavy nebo ospalosti, snížené močení, bolest hlavy, suchou kůži, závratě, rychlou srdeční frekvenci, zmatenost, sníženou pružnost pokožky.