

CAMZYOS™▼(mavakamten) PATIENTKORT



Till patienter: Bär **alltid** med dig detta kort för att kunna informera sjukvårdspersonal att du är under behandling med CAMZYOS.

CAMZYOS är indicerat för behandling av symtomatisk obstruktiv hypertrofisk kardiomyopati. Se Patientguiden och bipacksedeln (www.ema.europa.eu) för att få mer information, eller ring Bristol Myers Squibb Medicinsk Information på 09-25121244.

Säkerhetsinformation för kvinnor i fertil ålder:

- CAMZYOS kan skada det ofödda barnet om det används under graviditet.
- CAMZYOS får inte tas om du är gravid eller i fertil ålder eller om du inte använder en effektiv preventivmetod.
- Om du kan bli gravid måste du använda en effektiv preventivmetod under hela behandlingen och under 6 månader efter den sista dosen.
- Tala med läkaren om du överväger att försöka bli gravid.
- Om du misstänker att du kan vara gravid eller är gravid måste du **omedelbart** informera din förskrivare eller läkare om det.

Säkerhetsinformation för alla patienter:

- Tala om för din läkare eller uppsök vård **omedelbart** om du får nya eller förvärrade symtom på hjärtsvikt, som andnöd, bröstsmärta, trötthet, hjärtklappning eller bensvullnad.
- Informera läkaren om eventuella nya och befintliga medicinska tillstånd.

- Berätta för din läkare eller apotekspersonal om din behandling med CAMZYOS innan du börjar att ta nya läkemedel (både receptbelagda och receptfria) eller växtbaserade kosttillskott eftersom vissa av dem kan öka mängden CAMZYOS i kroppen och öka risken för biverkningar (varav vissa kan vara svåra).

Sluta inte att ta och ändra inte dosen av något läkemedel eller växtbaserat kosttillskott som du redan tar utan att först prata med läkare eller apotekspersonal eftersom andra läkemedel kan påverka hur CAMZYOS fungerar.

Fyll i den här delen eller be din läkare som förskrivit CAMZYOS att fylla i den.

Patientens namn:

Läkarens namn:

Telefonnummer, kontorstid:

Telefonnummer, utanför kontorstid:

Vårdenhetens namn (om tillämpligt):

▼ *Detta läkemedel är föremål för utökad övervakning. Detta kommer att göra det möjligt att snabbt identifiera ny säkerhetsinformation. Om du får biverkningar, tala med läkare. Du kan också rapportera biverkningar till Fimea www.fimea.fi.*

 Bristol Myers Squibb™

© 2023 Bristol Myers Squibb.
06/2023_3500-FI-2300006