

כרטיס מידע למטופלים באمبرיסנטן טבע

ambreisentan טבע (Ambrisentan) 5 מ"ג טבליות מצופות
ambreisentan טבע (Ambrisentan) 10 מ"ג טבליות מצופות

לשם הפשטות והקלות הקריאה, כרטיס זה נوشת בלשון זכר, המידע מיועד לבני שני המינים.
על פי מחקרים בבעלי חיים, נמצא כי אمبرיסנטן טבע עלול לגרום למומים בעורב.

אם הינך איש:
• יש לוודא כי תוצאת בדיקת ההריון שלילית טרם תחילת הטיפול.

אל תיטלי אمبرיסנטן טבע אם הינך בהריון או מתכוננת להכנס להריון, וכן במשך חודש לאחר סיום הטיפול.

• עליך להשתמש באמצעות מניעת מהימן, בזמן שתאת נוטלת אمبرיסנטן טבע.
• אמצעים מהימנים למניעת הריון כוללים: אמצעי מניעה אחד בעל ייעילות גבוהה (כגון התקן תוך רחמי או קשירת החצוצרות), שילוב של שתי שיטות למניעת הריון (כגון אמצעי מניעה

بطاقة معلومات حول الأمان للمتعالجين بأمبريسنتان تيفع

- عازلتين لمنع الحمل), لتفاصيل إضافية يجب استشارة الطبيب المعالج.
- يجب إجراء فحص حمل شهرياً خلال فترة تناول الدواء وكذلك بعد شهر من إنتهاء العلاج.
- يجب التأكد من كون النتيجة سلبية في كل فحص حمل.

- إذا لم تتلقي الدورة الشهرية أو إذا كنت تعتقدين بأنه من الجائز أنك حامل، يجب إبلاغ الطبيب بشكل فوري.
- قد يسبب أمبريسنتان تيفع ضرراً للبدن. من المهم جداً إجراء فحوص الدم بشكل روتيني، وذلك للتأكد من عدم حصول ضرر للبدن.

- وفق أبحاث التي أجريت على الحيوانات، وجد أن أمبريسنتان تيفع قد يسبب تشوهات لدى الجنين.
- إذا كنت امرأة:

- يمكن التبليغ عن أعراض جانبية لوزارة الصحة من خلال الضغط على الرابط التالي: <https://sideeffects.health.gov.il>.

- لا تتناول أمبريسنتان تيفع إذا كنت في فترة الحمل أو تخططين لحصول حمل، وكذلك لمدة شهر بعد إنتهاء العلاج.

- يتوجب عليك استعمال وسيلة موثوقة لمنع الحمل، خلال فترة تناولك لأمبريسنتان تيفع.
- وسائل موثوقة لمنع الحمل تشمل: وسيلة منع حمل واحدة ذات نجاعة عالية (مثل لولب داخل الرحم أو ربط البوقين)، دمج طرقتين لمنع الحمل (مثل وسيلة منع حمل هرمونية ووسيلة منع حمل عازلة أو وسائلين إثنين

تم المصادقة على هذه البطاقة ومحتوها من قبل وزارة الصحة في أيار 2021

5

6

0321-04

Amb-card

DOR-Amb

- הורМОנלי ואמצUi מניעה חוץZ או שני אמצעUi מניעה חוץZים). לPIרוT נוSoF יש להתייעץ עם הרופא המטפL.
- יש לבצע בדיקת הריון מדי חודש במהלך הטיפול וכן חודש לאחר סיום הטיפול.
 - יש לוודא תוצאה שלילית בכל בדיקת הריון.
 - אם את לא מקבלת מחזור או אם את חושבת שיתכן שהינך בהריון, יש לדוח לרופא באופן מיידי.

← אמבריסנטן טבU עלול לגרום לפגיעה בכבד. חשוב מאד לבצע בדיקות דם באופן שגרתי, על מנת לוודא שאין פגיעה בכבד.

למיDU נוSoF יש לעין בעלון לצרכן. בכל שאלה אנא פנה לרופא המטפL שלך. ניתן לדוח תופעות לוואי למשרד הבריאות באמצעות לחיצה על הקישור הבא:
<https://sideeffects.health.gov.il>.

כמו-כן, ניתן לדוח יישרות לחברת טבU בטלפון: 03-6864212

כרטיס זה ותוכנו אישרו על ידי משרד הבריאות במאי 2021

AMBRISENTAN TEVA PATIENT SAFETY INFORMATION CARD

Ambrisentan Teva (Ambrisentan) 5 mg Film Coated Tablets

Ambrisentan Teva (Ambrisentan) 10 mg Film Coated Tablets

➔ Animal studies have shown that Ambrisentan Teva may cause fetal defects.

If you are a woman:

○ Ensure a negative pregnancy test before starting treatment.

Do not take Ambrisentan Teva if you are pregnant or planning to become pregnant and for one month after completing treatment.

For further information, read the patient leaflet. For any question, please refer to your attending physician.

Side effects can be reported to the Ministry of Health by clicking on the link:

<https://sideeffects.health.gov.il>.

In addition, you can report directly to Teva at: 03-6864212

The format and the content of this patient card were approved by the Ministry of

Health in May 2021

methods). For further details, consult with the attending physician.

- Take a pregnancy test every month while taking the medicine, and also, one month after completing the treatment.
- Ensure a negative result at each pregnancy test.
- If you do not get your period or if you think you might be pregnant, **report to the physician immediately**.

➔ Ambrisentan Teva may cause liver injury. It is very important to routinely undergo blood tests to confirm that there is no liver injury.

For further information, read the patient leaflet. For any question, please refer to your attending physician.

Side effects can be reported to the Ministry of Health by clicking on the link:
<https://sideeffects.health.gov.il>.

In addition, you can report directly to Teva at: 03-6864212

The format and the content of this patient card were approved by the Ministry of Health in May 2021