

## Informacije za partnere žena koje uzimaju lek Volibris.

### *Vaša partnerka uzima lek Volibris® (takođe poznat kao ambrisentan)*

### **ŠTA JE POTREBNO DA ZNATE**

Vašoj partnerki je propisan lek pod nazivom Volibris (ambrisentan).

Ona je dobila brošuru pod nazivom ‘Uzimanje leka Volibris (ambrisentan) — šta je potrebno da znate’, kao i Uputstvo za lek koje se nalazi u svakom pakovanju njenih Volibris tableta.

Kao njen partner, potrebno je da budete upoznati sa nekim važnim informacijama. Molimo pročitajte ovaj letak. Ako imate bilo kakva dodatna pitanja, razgovarajte sa lekarom.

#### ***Dok Vaša partnerka uzima lek Volibris...***

Volibris može potencijalno da šteti ili čak izazove defekt pri rođenju kod beba začetih pre, u toku ili ubrzo nakon lečenja. Žene ne smeju da uzimaju lek Volibris ako su trudne ili ako planiraju da ostanu u drugom stanju.

- Ako postoji mogućnost da Vaša partnerka zatrudni, vas dvoje morate da koristite **pouzdaní oblik kontrole rađanja** (kontracepcija) dok ona uzima lek Volibris. Poželjno je da Vi i Vaša partnerka koristite dve metode kontracepcije koje deluju na različite načine npr. metoda duple barijere plus neka druga metoda.
- Lekar može da Vas posavetuje o vrstama kontracepcije koje možete da koristite.
- Vaša partnerka će morati da se redovno podvrgava testovima na trudnoću.
- **Ako Vašoj partnerki izostane menstruacija ili smatra da je možda trudna, mora odmah da obavesti lekara.**
- Ako Vi i Vaša partnerka razmišljate da imate bebu, razgovarajte sa lekarom o mogućim rizicima pre nego što ona pokuša da zatrudni.
- Ako imate bilo kakva dodatna pitanja o ovome (ili bilo čemu što se odnosi na bolest Vaše partnerke ili lek) razgovarajte sa Vašom partnerkom i njenim lekarom.

Ukoliko se ispolji bilo koja neželjena reakcija, potrebno je da o tome obavestite lekara, farmaceuta ili drugog zdravstvenog radnika. Ovo uključuje i svaku moguću neželjenu reakciju koja nije navedena u Uputstvu za lek.

Prijavlivanjem neželjenih reakcija možete da pomognete u proceni bezbednosti ovog leka. Sumnju na neželjene reakcije na lek možete da prijavite Agenciji za lekove i medicinska sredstva Srbije (ALIMS) putem:

- ONLINE prijave dostupne na internet stranici [www.alims.gov.rs](http://www.alims.gov.rs) ili
- popunjavanjem obrasca za prijavu neželjene reakcije za pacijenta koji je dostupan na internet stranici [www.alims.gov.rs](http://www.alims.gov.rs) i slanjem poštom na adresu Agencije za lekove i medicinska sredstva Srbije, Nacionalni centar za farmakovigilancu, Vojvode Stepe 458, 11221 Beograd, Republika Srbija, ili elektronskom poštom na adresu [nezeljene.reakcije@alims.gov.rs](mailto:nezeljene.reakcije@alims.gov.rs)

Sumnju na neželjene reakcije na lek možete prijaviti i nosiocu dozvole za lek Volibris: GlaxoSmithKline d.o.o. Beograd – Novi Beograd, Omladinskih brigada 88, 11070 Beograd (Novi Beograd), Republika Srbija, tel. (011) 3105 700

GlaxoSmithKline je izradio letak za pacijente i njihove partnere Volibris® je zaštićeni naziv Gilead Science Inc. koji GlaxoSmithKline grupa kompanija koristi na osnovu licence.