

Agomelatine STADA

Ditt påminnelsekort för blodprovstagning

OBSERVERA

Regelbundna blodprov är viktiga när du tar Agomelatine Stada

Tabellen nedan hjälper dig att komma ihåg avtalade tider för blodprov.

| Agomelatin STADA – Datum när behandling startar: | |
|--|-------|
| Blodprov för leverenzzymer | Datum |
| 1: a blodprovet (vid behandlingsstart) | |
| 2: a blodprovet efter cirka 3 veckor | |
| 3: a blodprovet efter cirka 6 veckor | |
| 4: a blodprovet efter cirka 3 månader | |
| 5: a blodprovet efter cirka 6 månader | |

Samtliga blodproverna ska tas på nytt om läkaren ökar dosen till 50 mg:

| Dosökning till 50 mg – Datum när behandling startar: | |
|--|-------|
| Blodprov för leverenzzymer | Datum |
| 1: a blodprov när agomelatin 50 mg påbörjas | |
| 2: a blodprovet efter cirka 3 veckor | |
| 3: a blodprovet efter cirka 6 veckor | |
| 4: a blodprovet efter cirka 3 månader | |
| 5: a blodprovet efter cirka 6 månader | |

Din läkare kan besluta att ytterligare blodprov ska göras. Kom ihåg att ha detta kort med dig på läkarbesök. För mer detaljerad information, läs bipacksedeln från Agomelatine Stada

PATIENTBROSCHYR

Till: _____
Patientens namn

Från: _____
Kontaktinformation till läkaren

Agomelatine STADA tillhör en grupp läkemedel som kallas antidepressiva läkemedel och används för behandling av depression. För att få bäst nytta av ditt läkemedel följ läkarens anvisningar om hur du ska ta agomelatin (dos, behandlingens längd, uppföljningsbesök, blodprov).

Rekommendationer för att undvika leverrelaterade biverkningar

Agomelatin kan orsaka biverkningar som kan påverka din leverfunktion. Denna broschyr ger dig vägledning i hur leverrelaterade biverkningar kan undvikas och vad du ska göra om du får leverrelaterade biverkningar under behandlingen med agomelatin.

Fråga din läkare för mer information

Läs bipacksedeln som finns i förpackningen.

Rapportering av biverkningar:

Läkemedelsverket
Box 26
751 03 Uppsala
www.lakemedelsverket.se

Innan du börjar ta Agomelatine STADA

Tala om för din läkare om du vet att din lever inte fungerar normalt.

Ta inte Agomelatine STADA om så är fallet.

Det kan finnas orsaker till att Agomelatine Stada inte är lämplig för dig

Fråga din läkare om råd:

- om du har haft leverproblem
- om du har fetma eller övervikt
- om du har diabetes
- om du dricker alkohol
- om du tar andra läkemedel (som man vet påverkar levern).

Vad du kan göra för att undvika leverproblem under behandlingen

Gå på regelbundna blodprovskontroller

Varför?

Din läkare skall ha kontrollerat att din lever fungerar ordentligt **före behandlingen påbörjas**. Med hjälp av de blodprov som tas, kan läkaren utvärdera **hur din lever fungerar**, och se om Agomelatine STADA lämpar sig för dig.

Under behandlingen med Agomelatine STADA kan vissa patienter få förhöjda nivåer av leverenzymmer i blodet. Nivåer av dessa leverenzymmer visar om levern fungerar ordentligt och är ytterst viktiga i uppföljningen av din behandling.

När?

| | Före start eller vid dosökning | Efter cirka 3 veckor | Efter cirka 6 veckor | Efter cirka 3 månader | Efter cirka 6 månader |
|----------|--------------------------------|----------------------|----------------------|-----------------------|-----------------------|
| Blodprov | ✓ | ✓ | ✓ | ✓ | ✓ |

Om läkaren **ökar dosen till 50 mg** behöver **blodproven tas på nytt**.

Kom ihåg att ha detta kort med dig på läkarbesök.

Tala omedelbart om för läkaren om du får veta att du har förhöjda nivåer av leverenzymmer i blodet under behandlingen.

Var uppmärksam på tecken på leverproblem

Om du observerar något av följande är det möjligt att din lever inte fungerar ordentligt:

- gul hud/gula ögon
- mörkare urin
- ljus avföring
- smärta i övre, högra delen av buken
- onormal trötthet (speciellt i samband med andra symtom som anges ovan).

Rådfråga omedelbart läkare som kan uppmana dig att sluta ta Agomelatine STADA.