

Agomelatine NeuroPharma® (agomelatyna) w leczeniu dużych epizodów depresyjnych u dorosłych

Zalecenia dla pacjenta

Zalecenia jak zminimalizować występowanie działań niepożądanych dotyczących wątroby

Agomelatine NeuroPharma może powodować działania niepożądane, w tym zmiany czynności wątroby.

Ta broszura zawiera zalecenia, jak unikać występowania działań niepożądanych dotyczących wątroby oraz poradę, co należy zrobić, jeśli podczas leczenia lekiem Agomelatine NeuroPharma wystąpią tego typu działania niepożądane.

Należy poprosić lekarza o udzielenie dalszych informacji.

Agomelatine NeuroPharma jest lekiem przeciwdepresyjnym, który pomaga leczyć depresję.

Aby zoptymalizować leczenie, należy przestrzegać zaleceń lekarza dotyczących leczenia lekiem Agomelatine NeuroPharma (dawka, czas trwania terapii, ustalenie terminów wizyt, ocena badań krwi).

CO NALEŻY ZROBIĆ PRZED PRZYJĘCIEM LEKU AGOMELATINE NEUROPHARMA?

- Jeśli pacjent wie, że jego wątroba nie pracuje prawidłowo, powinien powiedzieć o tym lekarzowi: w takim przypadku nie należy przyjmować leku Agomelatine NeuroPharma.
- Mogą istnieć inne przyczyny, z powodu których lek Agomelatine NeuroPharma nie jest odpowiedni dla pacjenta. Proszę zwrócić się po poradę do lekarza w następujących sytuacjach:
 - jeśli pacjent kiedykolwiek miał zaburzenia czynności wątroby,
 - jeśli pacjent jest otyły lub ma nadwagę,
 - jeśli pacjent ma cukrzycę,
 - jeśli pacjent spożywa alkohol,
 - jeśli pacjent przyjmuje inne leki (o których wiadomo, że działają na wątrobę).

CO NALEŻY ZROBIĆ, ABY PODCZAS LECZENIA UNIKAĆ ZABURZEŃ CZYNNOŚCI WĄTROBY?

- Należy regularnie wykonywać badania krwi
- Dlaczego?

Przed rozpoczęciem leczenia lekarz powinien sprawdzić, czy wątroba pacjenta pracuje prawidłowo. Wykażą to zalecone przez lekarza badania krwi i lekarz zdecydował, czy Agomelatine NeuroPharma jest odpowiednim lekiem dla pacjenta.

Podczas leczenia lekiem Agomelatine NeuroPharma, u niektórych pacjentów może zwiększyć się aktywność enzymów wątrobowych we krwi. Aktywność tych enzymów wskazuje na prawidłową lub niepra-

widłową czynność wątroby oraz jest istotna dla lekarza do monitorowania leczenia.

• Kiedy?

	Badania krwi
przed rozpoczęciem leczenia lub po zwiększeniu dawki	<input type="checkbox"/>
po około 3 tygodniach leczenia	<input type="checkbox"/>
po około 6 tygodniach leczenia	<input type="checkbox"/>
po około 3 miesiącach leczenia	<input type="checkbox"/>
po około 6 miesiącach leczenia	<input type="checkbox"/>

Badania należy ponownie przeprowadzić, gdy lekarz zwiększy dawkę do 50 mg.

Należy pamiętać, aby zabrać ze sobą na wizytę do lekarza **ROZKŁAD PLANOWANYCH BADAŃ KRWI** (patrz poniżej).

Jeśli pacjent dowie się, że podczas leczenia zwiększyła się aktywność enzymów wątrobowych we krwi, należy natychmiast poinformować o tym lekarza.

Należy zachować czujność odnośnie objawów zaburzenia czynności wątroby

Jeśli pacjent zaobserwuje którykolwiek z następujących objawów świadczących o tym, że wątroba może pracować nieprawidłowo:

- zażółcenie skóry lub oczu,
- ciemno zabarwiony mocz,
- jasny stolec,
- ból w prawej górnej części brzucha,
- nietypowe zmęczenie (zwłaszcza związane z innymi objawami wymienionymi powyżej).

Należy natychmiast zwrócić się po poradę do lekarza, który może zalecić przerwanie przyjmowania leku Agomelatine NeuroPharma.

Badania krwi będą monitorowane przez lekarza zgodnie ze **Schematem Monitorowania Czynności Wątroby**.

Należy pamiętać, aby w przypadku wizyty u lekarza zabrać tę broszurę ze sobą.

W celu uzyskania bardziej szczegółowych informacji, należy zapoznać się z ulotką leku Agomelatine NeuroPharma załączoną do opakowania.

ROZKŁAD PLANOWANYCH BADAŃ KRWI

NALEŻY PAMIĘTAĆ: Ważne jest, aby podczas przyjmowania leku Agomelatine NeuroPharma regularnie wykonywać badania krwi.

PONIŻSZA TABELA POMOŻE PAMIĘTAĆ O TERMINACH BADAŃ KRWI.

	Data
AGOMELATINE NEUROPHARMA 25 mg – DATA PIERWSZEGO PRZYJĘCIA LEKU:	
Przerwy między badaniami poziomów enzymów wątrobowych we krwi	
Data pierwszego badania (<i>na początku</i>)	
Data drugiego badania (<i>po około 3 tygodniach</i>)	
Data trzeciego badania (<i>po około 6 tygodniach</i>)	
Data czwartego badania (<i>po około 3 miesiącach</i>)	
Data piątego badania (<i>po około 6 miesiącach</i>)	

Lekarz może zdecydować, że należy przeprowadzić dalsze badania krwi.

	Data
ZWIĘKSZENIE DAWKI DO 50 mg – DATA PIERWSZEGO PRZYJĘCIA LEKU:	
Przerwy między badaniami poziomów enzymów wątrobowych we krwi	
Data badania na początku leczenia lekiem Agomelatine NeuroPharma w dawce 50 mg	
Data drugiego badania (<i>po około 3 tygodniach</i>)	
Data trzeciego badania (<i>po około 6 tygodniach</i>)	
Data czwartego badania (<i>po około 3 miesiącach</i>)	
Data piątego badania (<i>po około 6 miesiącach</i>)	

Lekarz może zdecydować, że należy przeprowadzić dalsze badania krwi.