

Ambrisentán puede causar daño en el hígado por lo que deberá realizarse análisis de sangre periódicos.

Si experimenta cualquier tipo de efecto adverso, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de posibles efectos adversos que no aparecen en el prospecto.

También puede comunicarlos directamente a través del Sistema Español de Farmacovigilancia de medicamentos de Uso Humano:
<https://www.notificaRAM.es>

Tarjeta de información para pacientes que toman Ambrisentán

RECUERDE QUE:

Estudios en animales han detectado que Ambrisentán causa malformaciones en el feto.

Información sobre prevención de riesgos autorizada por la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS).
Fecha de revisión: Diciembre 2019

Disponible en la web de la AEMPS: www.aemps.gob.es

Lea estos materiales conjuntamente con el Prospecto del producto disponible en www.aemps.gob.es

→ Si es mujer:

- No tome Ambrisentán si está embarazada o si está planeando quedarse embarazada.

- Utilice un método anticonceptivo fiable (p.ej. dos métodos anticonceptivos complementarios) mientras está tomando Ambrisentán.

- Debe realizarse una prueba de embarazo mensualmente.

- Si tiene una falta o cree que puede estar embarazada, informe a su médico inmediatamente.