

كامزايوس® (مافاكامتن)

# بطاقة المريض

“المخاطر المحتمل حدوثها مع استخدام الدواء”.

“تم اعتماد هذا الملف من قبل الإدارة التنفيذية للتبيظ الدوائي  
بالمجلس العام للغذاء والدواء”.

**تعليمات للمريض :** يُرجى حمل هذه البطاقة  
معك في جميع الأوقات. أخبر أي أخصائي رعاية  
صحية يتبع حالي بأنك تتناول كامزايوس  
**يوصي كامزايوس لعلاج اعتلال عضلة القلب**  
**الضاممي الانسدادي.** انظر دليل المريض ونشرة  
المريض لمزيد من المعلومات.

## معلومات السلامة للمريضات اللاتي لديهن القدرة على الإنجاب :

- قد يتسبب كامزايوس في إلهاق الضرر بالأجنحة إذا  
استخدم في مرحلة الحمل.
- يجب الامتناع عن تناول كامزايوس إذا كنت حاملاً  
أو لديك القدرة على الإنجاب ولا تستخدمن  
وسيلة منع حمل فعالة.
- إذا كنت قادرة على الإنجاب، يجب عليك استخدام  
وسيلة فعالة لمنع الحمل طوال مدة العلاج  
بكامزايوس ولمدة 6 أشهر بعد الجرعة الأخيرة منه.
- استشيري طبيبك إذا كنت تفكرين في الحمل.
- إذا كنت حاملاً أو تشکین في أن تكوني حاملاً،  
يجب عليك إخبار مقدم الوصفة أو طبيبك  
على الفور.

## معلومات السلامة لجميع المرضى:

- أخبر مقدم الوصفة، أو الطبيب، أو اطلب عناية طبية  
أخرى فوراً عند ظهور أعراض جديدة أو تفاقم  
أعراض الفشل القلبي، بما في ذلك ضيق التنفس، أو  
ألم الصدر، أو الإعياء، أو تسارع ضربات القلب (خفقان)،  
أو تورم الساق.
- أخبر مقدم الوصفة أو الطبيب بأي حالات طبية  
جديدة أو حالية.

• أخبر مقدم الوصفة، أو الطبيب أو الصيدلي قبل البدء بتناول أدوية جديدة (بما في ذلك التي تصرف بوصفة طبية أو تلك المتابعة بدونها) أو المكمّلات العشبية. لا تتوّقف عن تناول أي دواء أو مكمّل عشبي تتناوله بالفعل أو تغيّر جرعته دون التحدث إلى طبيبك أو الصيدلي أولاً حيث يمكن أن تؤثّر الأدوية الأخرى على درجة فعالية كامزايوس.

• أخبر أي أخصائي رعاية صحية يتبعه حالتك في حالة ظهور أي آثار جانبية أثناء فترة العلاج بкамزايوس.

• تذكّر الحفاظ على جميع الموعيد، بالأخص مواعيد مخطّطات صدّي القلب (تُعرّف أيضًا بالإيكو)، لمراقبة صحة قلبك.

### يرجى إكمال هذا القسم أو طلب من مقدم الوصفة أن يكمله

اسم المريض \_\_\_\_\_

اسم مقدم الوصفة \_\_\_\_\_

رقم هاتف المكتب \_\_\_\_\_

رقم الهاتف للاتصال بعد ساعات العمل \_\_\_\_\_

اسم المستشفى (إن وجدت) \_\_\_\_\_

### ▼ يخضع كامزايوس® لمراقبة إضافية.

فهذا يتيح التعرّف السريع على معلومات جديدة حول مدى أمان هذا الدواء. ويمكنك المساعدة عن طريق الإبلاغ عن أي آثار جانبية قد تظهر عليك.

هذه البطاقة تم الموافقة عليها من قبل الهيئة العامة للغذاء والدواء السعودية

٧/٢٤

نسخة رقم

لإبلاغ عن أي آثار جانبية مشتبه بها عبر نظام الإبلاغ الوطني:

 Bristol Myers Squibb™

بريسستول مايرز سكويوب انترناشونال كوربوريشن، المملكة العربية السعودية

عبر البريد الإلكتروني: [medinfo.saudiarabia@bms.com](mailto:medinfo.saudiarabia@bms.com)

أو الاتصال على رقم: 800 844 7710

الهيئة العامة للغذاء والدواء - المركز الوطني للتيقظ:

مركز الاتصال: 19999

البريد الإلكتروني: [npic.drug@sfda.gov.sa](mailto:npic.drug@sfda.gov.sa)

الموقع الإلكتروني: <http://ade.sfda.gov.sa>