

**Prospect: Informații pentru utilizator****Bosentan Accord 125 mg comprimate filmate**

bosentan

**Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a lua acest medicament, deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.**

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați-vă medicului sau farmacistului.
- Acest medicament a fost prescris numai pentru dumneavoastră. Nu trebuie să-l dați altor persoane. Le poate face rău, chiar dacă au aceleași semne de boală ca dumneavoastră.
- Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect.

**Ce găsiți în acest prospect:**

1. Ce este Bosentan Accord și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să luați Bosentan Accord
3. Cum să luați Bosentan Accord
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Bosentan Accord
6. Conținutul ambalajului și alte informații

**1. Ce este Bosentan Accord și pentru ce se utilizează**

Bosentan Accord comprimate conține bosentan, care blochează un hormon natural, numit endotelina 1 (ET-1), care provoacă îngustarea vaselor de sânge. Prin urmare, Bosentan Accord provoacă lărgirea vaselor de sânge și aparține unei clase de medicamente numite „antagoniști ai receptorilor endotelinei”.

Bosentan Accord este utilizat pentru tratamentul:

- **Hipertensiunii arteriale pulmonare (HAP):** HAP este o boală datorată îngustării severe a vaselor de sânge din plămâni, ceea ce determină o presiune arterială crescută în vasele de sânge (arterele pulmonare) care transportă sângele de la inimă la plămâni. Această presiune scade cantitatea de oxigen care poate ajunge în sânge în plămâni, făcând activitatea fizică mult mai dificilă. Bosentan Accord lărgiște arterele pulmonare, facilitând astfel pomparea de sânge prin ele, de către inimă. Aceasta scade tensiunea arterială și ameliorează simptomele.

Bosentan Accord este utilizat pentru tratamentul pacienților cu HAP de clasă III, pentru a ameliora capacitatea fizică (capacitatea de a desfășura activități fizice) și simptomele. „Clasa” reflectă gravitatea bolii: „clasa III” implică o limitare marcată a activității fizice. De asemenea s-au evidențiat unele ameliorări la pacienții cu HAP de clasă II. „Clasa II” implică o limitare ușoară a activității fizice. Bosentan Accord este indicat în următoarele tipuri de HAP :

- primară (fără cauză identificată, sau familială);
- provocată de sclerodermie (numită de asemenea scleroză sistemică, o boală în care există o creștere anormală de țesut conjunctiv cu rol de suport pentru piele și alte organe);
- provocată de un defect congenital (innăscut) al inimii, cu formare de șunturi (căi anormale) care provoacă un flux anormal de sânge prin inimă și plămâni.

- **Ulcerelor digitale:** (inflamații ale degetelor de la mâini și picioare), la pacienți adulți care suferă de o boală denumită sclerodermie. Bosentan Accord scade numărul de ulcere nou apărute la nivelul degetelor de la mâini și picioare.

## 2. Ce trebuie să știți înainte să luați Bosentan Accord

### Nu luați Bosentan Accord

- **dacă sunteți alergic la bosentan** sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerat la pct. 6)
- **dacă aveți afecțiuni hepatice** (întrebați-l pe medicul dumneavoastră)
- **dacă sunteți gravidă, sau puteți rămâne gravidă** deoarece nu utilizați metode contraceptive eficiente. Vă rugăm să citiți informațiile de la paragraful „Contraceptive” și „Bosentan Accord împreună cu alte medicamente”
- **dacă luați ciclosporină A** (medicament utilizat după efectuarea unui transplant sau în tratamentul psoriazisului)

Spuneți medicului dumneavoastră dacă vă aflați în oricare dintre situațiile amintite mai sus.

### Atenționări și precauții

#### Testele pe care medicul dumneavoastră vi le va efectua înainte începerii tratamentului:

- un test de sânge pentru a vă verifica funcția hepatică
- un test de sânge pentru a verifica dacă aveți anemie (hemoglobină scăzută)
- un test de sarcină, dacă sunteți femeie cu potențial fertil

S-a constatat că unii pacienți care iau bosentan au rezultate anormale ale testelor funcției hepatice și anemie (hemoglobină scăzută).

#### Testele pe care medicul dumneavoastră vi le va efectua pe parcursul tratamentului

În cursul tratamentului cu Bosentan Accord, medicul dumneavoastră vă va programa pentru teste de sânge regulate, pentru a vă verifica funcția hepatică și valorile hemoglobinei.

Referitor la toate aceste teste, vă rugăm să consultați și cardul de alertă pentru pacient (în interiorul cutiei cu Bosentan Accord comprimate). Este important să faceți aceste teste de sânge periodic atâta timp cât luați Bosentan Accord. Vă sugerăm să vă notați pe cardul de alertă pentru pacient data celui mai recent test, precum și data testului următor (întrebați medicul dumneavoastră care este această dată), pentru a vă ajuta să vă amintiți când trebuie efectuat următorul test.

#### Teste de sânge pentru funcția hepatică:

Acestea vor fi făcute în fiecare lună, pe toată durata tratamentului cu Bosentan Accord. După creșterea dozei, va fi făcut un test suplimentar după 2 săptămâni.

#### Teste de sânge pentru anemie

Acestea vor fi făcute în fiecare lună în primele 4 luni de tratament, apoi la fiecare 3 luni, deoarece pacientul care ia Bosentan Accord poate dezvolta anemie.

Dacă rezultatele sunt anormale, medicul dumneavoastră poate decide să reducă doza sau să oprească tratamentul cu Bosentan Accord și să efectueze teste suplimentare, pentru a afla cauza.

#### Copii și adolescenți

Bosentan Accord nu este recomandat la copii și adolescenți cu scleroză sistemică și ulcer digital în evoluție. Vezi și punctul 3 „Cum să luați Bosentan Accord”.

### **Bosentan Accord împreună cu alte medicamente**

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă luați, ați luat recent sau s-ar putea să luați orice alte medicamente, inclusiv dintre cele eliberate fără prescripție medicală. În mod deosebit, este important să spuneți medicului dumneavoastră dacă luați:

- ciclosporină A (un medicament utilizat după transplant și pentru a trata psoriazisul), care nu trebuie utilizată împreună cu Bosentan Accord.
- sirolimus sau tacrolimus, medicamente utilizate după transplant, deoarece nu se recomandă asocierea cu Bosentan Accord.
- glibenclamidă (un medicament antidiabetic), rifampicină (un medicament antituberculos), fluconazol (un medicament antimicotic), ketoconazol (un medicament utilizat pentru a trata sindromul Cushing) sau nevirapină (un medicament pentru tratamentul infecției HIV), deoarece deoarece nu se recomandă asocierea cu Bosentan Accord.
- alte medicamente pentru tratamentul infecției HIV, care pot necesita monitorizare specială dacă sunt utilizate împreună cu Bosentan Accord.
- contraceptive hormonale (care nu sunt eficiente ca singura metodă de contracepție când luați Bosentan Accord). În interiorul cutiei cu Bosentan Accord comprimate se află un card de alertă pentru pacienți, care trebuie citit cu atenție. Medicul dumneavoastră și/sau medicul ginecolog va (vor) stabili ce metodă contraceptivă adecvată pentru dumneavoastră.
- alte medicamente pentru tratamentul hipertensiunii pulmonare: sildenafil și tadalafil;
- warfarină (un medicament anticoagulant);
- simvastatină (utilizată pentru a trata colesterolul mare).

### **Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor**

Bosentan Accord nu are nicio influență sau are influență neglijabilă asupra capacității de a conduce vehicule și de a folosi utilaje. Cu toate acestea, Bosentan Accord poate induce hipotensiune arterială (scăderea tensiunii arteriale), ceea ce vă poate face să vă simțiți amețit, vă afectează vederea și vă afectează capacitatea de a conduce vehicule și de a folosi utilaje. Prin urmare, dacă vă simțiți amețit sau dacă vi se încetosează vederea în timp ce luați Bosentan Accord, nu conduceți vehicule și nu folosiți utilaje.

### **Sarcina, alăptarea și fertilitatea**

Femei aflate la vârsta fertilă

NU luați Bosentan Accord dacă sunteți gravidă sau intenționați să rămâneți gravidă.

### **Teste de sarcină**

Bosentan Accord poate afecta copiii nenăscuți, concepuți înainte de începerea tratamentului sau în timpul acestuia. Dacă sunteți o femeie care poate rămâne gravidă, medicul dumneavoastră va solicita un test de sarcină înainte de a începe să luați Bosentan Accord, apoi în mod regulat în timpul tratamentului cu Bosentan Accord.

### **Contraceptive**

Dacă este posibil să rămâneți gravidă, utilizați o metodă de încredere pentru controlul sarcinii (contracepție) în timp ce luați Bosentan Accord. Medicul dumneavoastră sau ginecologul vă va sfătui cu privire la metode de contracepție de încredere în timp ce luați Bosentan Accord. Deoarece Bosentan Accord poate face contracepția hormonală să fie lipsită de efect (de exemplu, pe cale orală, injectabilă, prin implanturi sau plasturi aplicați pe piele), această metodă nu este de încredere utilizată singură. Prin urmare, dacă utilizați contraceptive hormonale trebuie să utilizați și o metodă de barieră (de exemplu, prezervativul pentru femei, diafragma, buretele contraceptiv, sau partenerul dumneavoastră trebuie, de asemenea, să utilizeze un prezervativ). În cutia dumneavoastră cu Bosentan Accord comprimate veți găsi și un Card de Alertă pentru Pacient. Trebuie să completați și să luați cu dumneavoastră acest card la medic la vizita următoare, pentru ca medicul sau ginecologul să poată aprecia dacă aveți nevoie de metode contraceptive de încredere, alternative sau suplimentare. Dacă sunteți o femeie de vârstă fertilă, se recomandă să faceți teste de sarcină în fiecare lună când luați Bosentan Accord.

Adresați-vă imediat medicului dacă ați rămas gravidă în timpul tratamentului cu Bosentan Accord, sau intenționați să rămâneți gravidă în viitorul apropiat.

### **Alăptarea**

**Spuneți imediat medicului dumneavoastră dacă alăptați.** Sunteți sfătuită să opriți alăptarea dacă vi se prescrie tratament cu Bosentan Accord, deoarece nu se cunoaște dacă acest medicament trece în laptele matern.

### **Fertilitatea**

Dacă sunteți bărbat și luați bosentan, este posibil ca acest medicament să vă scadă numărul de spermatozoizi. Nu se poate exclude posibilitatea ca acest lucru să afecteze capacitatea dumneavoastră de a concepe un copil. Discutați cu medicul dumneavoastră dacă aveți orice întrebări sau îngrijorări în legătură cu acest aspect.

### **Bosentan Accord conține sodiu**

Acest medicament conține sodiu mai puțin de 1 mmol (23 mg) per comprimat, adică practic „nu conține sodiu”.

## **3. Cum să luați Bosentan Accord**

Tratamentul cu Bosentan Accord trebuie început și monitorizat numai de către un medic cu experiență în tratamentul HAP sau sclerozei sistemice.

Luăți întotdeauna acest medicament exact așa cum v-a spus medicul dumneavoastră. Discutați medicul dumneavoastră sau farmacistul dacă nu sunteți sigur.

### **Bosentan Accord împreună cu alimente și băuturi**

Bosentan Accord poate fi luat cu sau fără alimente.

### **Doza recomandată**

#### **Adult**

Tratamentul la adulți începe, de obicei, cu doza de 62,5 mg de două ori pe zi (dimineața și seara) pentru primele 4 săptămâni, după care medicul vă va recomanda, de obicei, să luați un comprimat de 125 mg de două ori pe zi, în funcție de felul cum reacționați la Bosentan Accord.

#### **Utilizarea la copii și adolescenți**

Recomandarea privind doza la copii se referă numai la HAP. Pentru copii cu vârsta de 1 an și mai mari, tratamentul începe de obicei cu doza de 2 mg/kg greutate corporală, de două ori pe zi (dimineața și seara). Medicul dumneavoastră vă va sfătui în privința dozei.

Vă rugăm să aveți în vedere faptul ca sunt disponibile și alte forme farmaceutice de bosentan, ceea ce poate facilita dozajul corect la copii și pacienți cu greutate corporală mică sau cu dificultăți de înghițire a comprimatelor filmate.

Dacă considerați că efectul Bosentan Accord este prea puternic sau prea slab, adresați-vă medicului pentru a clarifica dacă este necesară modificarea dozei dumneavoastră.

### **Cum să luați Bosentan Accord**

Comprimatele trebuie luate (dimineața și seara), prin înghițire cu apă. Comprimatele pot fi luate cu sau fără alimente.

### **Dacă luați mai mult Bosentan Accord decât trebuie**

Dacă luați mai multe comprimate decât vi s-a recomandat, adresați-vă imediat medicului dumneavoastră.

### **Dacă uitați să luați Bosentan Accord**

Dacă uitați să luați Bosentan Accord, luați o doză imediat ce v-ați amintit, apoi continuați să luați comprimatele următoare la orele obișnuite. Nu luați o doză dublă pentru a compensa comprimatele uitate.

### **Dacă încetați să luați Bosentan Accord**

Oprirea bruscă a tratamentului cu Bosentan Accord vă poate agrava simptomele. Nu opriți tratamentul cu Bosentan Accord decât la recomandarea medicului dumneavoastră. Medicul dumneavoastră poate recomanda scăderea dozei timp de câteva zile înainte de oprirea tratamentului.

Dacă aveți orice întrebări suplimentare cu privire la acest medicament, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

## **4. Reacții adverse posibile**

Ca toate medicamentele, acest medicament poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

Reacțiile adverse cele mai grave cu Bosentan Accord sunt

- Rezultate anormale ale testelor funcției ficatului care pot afecta mai mult de 1 din 10 persoane
- Anemie (valori scăzute ale hemoglobinei în sânge) care poate afecta până la 1 din 10 persoane. Ocazional, anemia poate necesita transfuzie de sânge.

Valorile testelor de ficat și sânge vor fi monitorizate în timpul tratamentului cu Bosentan Accord (vezi punctul 2). Este important să efectuați aceste teste recomandate de medic.

Semnele care indică faptul că ficatul dumneavoastră ar putea să nu funcționeze în mod corespunzător includ:

- greață (senzație de rău)
- vărsături
- febră (temperatură crescută)
- durere la stomac (abdomen)
- icter (îngălbenire a pielii sau albului ochilor)
- urină de culoare închisă
- mâncărime a pielii
- letargie sau fatigabilitate (oboseală neobișnuită sau epuizare)
- simptome asemănătoare gripei (durere la nivelul articulațiilor și mușchilor asociată cu febră)

Dacă observați oricare dintre aceste semne, **spuneți imediat medicului dumneavoastră.**

### **Alte reacții adverse asociate cu utilizarea Bosentan Accord**

**Foarte frecvente** (pot afecta mai mult de una din 10 persoane):

- Durere de cap
- Edem (umflare a picioarelor și gleznelor, precum și alte semne de retenție de lichid)

**Frecvente** (pot afecta cel mult una din 10 persoane):

- Înrășirea bruscă a feței, sau înrășirea pielii
- Reacții de hipersensibilitate (care includ inflamarea pielii, mâncărime și erupție trecătoare pe piele)
- Boala de reflux gastro-esofagian (refluxul acidului din stomac în esofag)
- Diaree
- Sincopă (leșin)
- Palpitații (bătăi rapide sau neregulate ale inimii)
- Tensiune arterială scăzută

- Nas înfundat

**Mai puțin frecvente** (pot afecta **cel mult una din 100** persoane):

- Trombocitopenie (număr scăzut de plachete în sânge)
- Neutropenie/leucopenie (număr scăzut de celule albe în sânge)
- Valori crescute ale testelor funcției ficatului asociate cu hepatită (inflamație a ficatului), inclusiv exacerbarea posibilă a hepatitei subiacente, și/sau icter (îngălbenire a pielii sau albului ochilor)

**Rare** (pot afecta **cel mult una din 1000** persoane):

- Anafilaxie (reacție alergică generalizată), angioedem (umflare, cel mai frecvent în jurul ochilor, buzelor, limbii sau gâtului)
- Ciroză (scleroză) hepatică, insuficiență hepatică (tulburare gravă a funcției ficatului)

A fost de asemenea raportată încetșarea vederii, cu frecvență necunoscută (care nu poate fi estimată din datele disponibile).

### **Reacții adverse la copii și adolescenți**

Reacțiile adverse raportate la copii și adolescenți tratați cu Bosentan Accord sunt la fel ca cele de la adulți.

### **Raportarea reacțiilor adverse**

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct la

Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România Str.

Aviator Sănătescu nr. 48, sector 1

București 011478-RO

e-mail: [adr@anm.ro](mailto:adr@anm.ro)

website: [www.anm.ro](http://www.anm.ro)

Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

## **5. Cum se păstrează Bosentan Accord**

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe cutie și pe blister după EXP. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

Blistere din Al-Al

Acest medicament nu necesită condiții speciale de păstrare.

Blistere din PVC/PE/PVDC-Al

A nu se păstra la temperaturi mai mari de 30 °C.

**MEDICAMENTELE EXPIRATE ȘI/SAU NEUTILIZATE TREBUIE RETURNATE LA SPITALE PUBLICE SAU PRIVATE.**

Nu aruncați niciun medicament pe calea apei sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să eliminați medicamentele pe care nu le mai folosiți. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

## **6. Conținutul ambalajului și alte informații**

**Ce conține Bosentan Accord**

- **Bosentan Accord 125 mg comprimate filmate:** Substanța activă este bosentan sub formă de monohidrat. Fiecare comprimat conține 125 mg de bosentan (sub formă de monohidrat).
- **Celelalte componente** din nucleul comprimatului sunt amidon de porumb, amidon pregelatinizat (porumb), amidon glicolat de sodiu (tip A), povidonă și stearat de magneziu.
- **Filmul de acoperire** conține hipromeloză 2910 6cP, triacetină, talc, dioxid de titan (E171), oxid galben de fer (E172) și oxid roșu de fer (E172).

### Cum arată Bosentan Accord și conținutul ambalajului

Bosentan Accord 125 mg comprimate filmate sunt comprimate filmate biconvexe, de culoare portocaliu deschis, ovale, cu lungime de aproximativ 11,00 mm și lățime de aproximativ 5,00 mm, marcate cu „IB2” pe una din fețe și netede pe cealaltă față.

Bosentan Accord 125 mg comprimate filmate sunt ambalate în blistere din Al-Al și blistere din PVC/PE/PVDC/Al care conțin 14 comprimate filmate. Cutiile de carton conțin 56 sau 112 comprimate filmate.

Bosentan Accord 125 mg comprimate filmate sunt ambalate în blistere din Al-Al și blistere din PVC/PE/PVDC/Al care conțin 10 comprimate filmate. Cutiile de carton conțin 120 de comprimate filmate.

Este posibil ca nu toate mărimile de ambalaj să fie comercializate.

### Deținătorul autorizației de punere pe piață și fabricantul

#### Deținătorul autorizației de punere pe piață

**Accord Healthcare Polska Sp. z o.o.**

ul. Taśmowa 7

02-677, Warszawa

Polonia

#### Fabricantul

**Accord Healthcare Polska Sp.z o.o.,**

ul. Lutomińska 50,95-200 Pabianice, Polonia

**Accord Healthcare B.V.,**

Winthontlaan 200,

3526 KV Utrecht, Țările de Jos

**Acest medicament este autorizat în Statele Membre ale Spațiului Economic European sub următoarele denumiri comerciale:**

Statul Membru	Denumirea comercială
Marea Britanie (Irlanda de Nord)	Bosentan Accord 125 mg Film-coated Tablets
Austria	Bosentan Accord 125 mg Filmtabletten
Belgia	Bosentan Accord 125 mg filmomhulde tabletten
Bulgaria	Bosentan Акорд 125 мг филмирани таблетки
Cipru	Bosentan Accord 125 mg Film-coated Tablets
Republica Cehă	Bosentan Accord 125 mg potahované tablety

Germania	Bosentan Accord 125 mg filmtabletten
Danemarca	Bosentan Accord 125 mg filmovertrukne tabletter
Estonia	Bosentan Accord
Finlanda	Bosentan Accord 125 mg tabletti, Kalvopäällysteinen
Franța	BOSENTAN ACCORD 125 mg comprimé pelliculé
Italia	Bosentan Accord
Lituania	Bosentan Accord 125 mg plėvele dengtos tabletės
Țările de Jos	Bosentan Accord 125 mg filmomhulde tabletten
Norvegia	Bosentan Accord
Portugalia	Bosentan Accord
Suedia	Bosentan Accord 125 mg filmdragerad tablet
Republica Slovacă	Bosentan Accord 125 mg filmom obalené tablety
Polonia	Bosentan Accord
România	Bosentan Accord 125 mg comprimate filmate
Irlanda	Bosentan Accord 125 mg film-coated tablets
Letonia	Bosentan Accord

**Acest prospect a fost aprobat în februarie 2026.**

**CARD DE ALERTĂ PENTRU PACIENT**

(Coperta 1)

**Atenționări importante pentru siguranța pacienților care iau  
Bosentan Accord  
(bosentan)**

Acest card conține informații importante despre Bosentan Accord. Vă rugăm să citiți cu atenție acest card înainte de a începe tratamentul cu Bosentan Accord.

Numele dumneavoastră: \_\_\_\_\_

Medicul curant: \_\_\_\_\_

Dacă aveți întrebări referitoare la Bosentan Accord, întrebați-l pe medicul dumneavoastră.

Accord Healthcare Polska Sp. z o.o.

(Coperta 2)

**Contracepția**

Utilizați sau luați în prezent contraceptive?

Da

Nu

Dacă da, scrieți aici denumirile acestora:

\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_

Luați cu dumneavoastră acest card la următoarea vizită pe care o faceți la medicul dumneavoastră sau la medicul ginecolog și acesta vă va sfătui dacă trebuie să utilizați metode contraceptive suplimentare sau alternative.

((Pagina 1))

**Dacă sunteți femeie aflată la vârsta fertilă,, citiți cu atenție această pagină**

### **Sarcina**

Bosentan Accord poate fi dăunător pentru dezvoltarea fătului. De aceea, nu trebuie să luați Bosentan Accord dacă sunteți gravidă și nu trebuie să rămâneți gravidă în timp ce luați Bosentan Accord.

Mai mult, dacă suferiți de hipertensiune pulmonară, apariția unei sarcini poate agrava semnificativ simptomele bolii dumneavoastră. Dacă bănuți că este posibil să fiți gravidă, spuneți-i medicului dumneavoastră sau medicului ginecolog.

### **Contracepția**

Metode contraceptive hormonale – cum sunt contraceptivele orale (sau pilula), injecțiile cu hormoni, implanturile sau plasturii contraceptivi – nu sunt de încredere în prevenirea sarcinii la femeii care iau Bosentan Accord. Trebuie să utilizați în plus încă o metodă contraceptivă de tip barieră – cum este prezervativul, diafragma sau buretele vaginal – pe lângă oricare dintre aceste tipuri de contraceptive hormonale. Dacă aveți întrebări, adresați-vă medicului dumneavoastră sau medicului ginecolog. Completați detaliile de pe spatele acestui card și luați cardul cu dumneavoastră la următoarea vizită la medicul dumneavoastră sau la medicul ginecolog.

Înainte de începerea tratamentului cu Bosentan Accord și lunar pe parcursul tratamentului trebuie să efectuați un test de sarcină, chiar dacă nu credeți că sunteți gravidă.

Data primului test lunar: \_\_\_\_\_

((Pagina 2))

**Test de sânge pentru observarea funcției hepatice**

La unii pacienți care iau Bosentan Accord s-au observat valori anormale ale testelor pentru funcția ficatului. În timpul tratamentului cu Bosentan Accord, medicul dumneavoastră va recomanda periodic teste de sânge pentru a supraveghea modificările funcției ficatului.

**Țineți minte că trebuie să vi se efectueze în fiecare lună teste de sânge pentru supravegherea funcției ficatului.**

**După după 2 săptămâni de la creșterea dozei se va efectua un test suplimentar.**

Data primului test lunar: \_\_\_\_\_

Planificarea testelor de sânge din fiecare lună pentru supravegherea funcției ficatului:

- |                                    |                                    |                                    |
|------------------------------------|------------------------------------|------------------------------------|
| <input type="checkbox"/> Ian _____ | <input type="checkbox"/> Mai _____ | <input type="checkbox"/> Sep _____ |
| <input type="checkbox"/> Feb _____ | <input type="checkbox"/> Iun _____ | <input type="checkbox"/> Oct _____ |
| <input type="checkbox"/> Mar _____ | <input type="checkbox"/> Iul _____ | <input type="checkbox"/> Nov _____ |
| <input type="checkbox"/> Apr _____ | <input type="checkbox"/> Aug _____ | <input type="checkbox"/> Dec _____ |

