

**Patiënteninformatie
over Agomelatine en leverproblemen**

Agomelatine en leverproblemen

Agomelatine is een antidepressivum dat kan helpen om uw depressie te behandelen. Agomelatine kan bijwerkingen geven, waaronder op de werking van uw lever. Deze informatiefolder geeft u adviezen om bijwerkingen op de lever te voorkomen en geeft aan wat u moet doen als zulke bijwerkingen optreden tijdens de behandeling met Agomelatine. Vraag eventueel uw arts om meer informatie.

Wat moet u doen om leverproblemen te voorkomen tijdens uw behandeling?

➤ Laat regelmatig uw bloed onderzoeken

• Waarom?

Uw arts moet **vóór aanvang van de behandeling** controleren of uw lever goed werkt. Deze bloedonderzoeken, voorgeschreven door uw arts, zullen hem of haar informeren over de werking van uw lever en daardoor kan hij/zij besluiten of Agomelatine geschikt voor u is.

Bij sommige patiënten kunnen tijdens de behandeling met Agomelatine verhoogde bloedspiegels van leverenzymen worden vastgesteld. De waarden van deze leverenzymen geven een indicatie over het goed of onvoldoende werken van uw lever en zijn van vitaal belang voor de arts bij het volgen van uw behandeling.

• Wanneer?

| | Vóór aanvang of dosisverhoging | Na circa 3 weken | na circa 6 weken | na circa 3 maanden | na circa 6 maanden |
|---------------------|--------------------------------------|---------------------|---------------------|-----------------------|-----------------------|
| Bloed- onderzoek | ✓ | ✓ | ✓ | ✓ | ✓ |

Als uw arts de dosering verhoogt naar 50 mg moet het bloedonderzoek herhaald worden.

Vergeet niet om uw **afsprakenkaart voor bloedonderzoek** (zie volgende pagina) mee te nemen naar uw arts.

Informeert onmiddellijk uw arts als u weet dat uw leverenzymen zijn gestegen tijdens de behandeling.

➤ **Wees bedachtzaam op verschijnselen van leverproblemen**

Als u één van de volgende verschijnselen waarneemt, kan het zijn dat uw lever niet goed werkt:

- gele huid/ogen;
- donkere urine;
- ontkleurde ontlasting;
- pijn in de rechterbovenbuik;
- onverklaarbare vermoeidheid (vooral indien deze samenvalt met andere verschijnselen die hierboven genoemd zijn).

⇒ **Als u één van deze verschijnselen waarneemt, vraag dan onmiddellijk advies van een arts die u mogelijk zal adviseren om te stoppen met het innemen van Agomelatine.**

Uw afsprakenkaart voor bloedonderzoek

Niet vergeten:

Wanneer u Agomelatine gebruikt, is het belangrijk om regelmatig uw bloed te laten onderzoeken.

De tabel hieronder helpt u om uw afspraken voor bloedonderzoek te onthouden.

| Agomelatine 25 MG – DATUM EERSTE INNAME: | |
|---|--------------|
| Periode voor bloedonderzoek van leverenzymen | Datum |
| Datum voor 1e onderzoek (<i>vóór aanvang</i>) | |
| Datum voor 2e onderzoek (<i>na ca. 3 weken</i>) | |
| Datum voor 3e onderzoek (<i>na ca. 6 weken</i>) | |
| Datum voor 4e onderzoek (<i>na ca. 3 maanden</i>) | |
| Datum voor 5e onderzoek (<i>na ca. 6 maanden</i>) | |

Uw arts kan beslissen dat aanvullend bloedonderzoek nodig is.

| DOSISVERHOGING NAAR 50 MG - DATUM EERSTE INNAME: | |
|---|--------------|
| Periode voor bloedonderzoek van leverenzymen | Datum |
| Datum voor 1e onderzoek (<i>vóór aanvang</i>) | |
| Datum voor 2e onderzoek (<i>na ca. 3 weken</i>) | |
| Datum voor 3e onderzoek (<i>na ca. 6 weken</i>) | |
| Datum voor 4e onderzoek (<i>na ca. 3 maanden</i>) | |
| Datum voor 5e onderzoek (<i>na ca. 6 maanden</i>) | |

Uw arts kan beslissen dat aanvullend bloedonderzoek nodig is.

Vergeet niet deze kaart mee te nemen wanneer u uw arts bezoekt.

Voor meer informatie verwijzen wij u graag naar de patiëntenbijsluiter in de verpakking.