

Tarjeta de información para pacientes que toman Volibris (Ambrisentan)

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

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

Consulte el Prospecto del producto disponible en
[Información online de Medicamentos de la AEMPS
\(CIMA\)](#)

RECUERDE QUE:

- Estudios en animales han detectado que Volibris causa malformaciones en el feto.

- Si es mujer:

- No tome Volibris si está embarazada o si está planeando quedarse embarazada.
- Utilice un método anticonceptivo fiable (p.ej. dos métodos anticonceptivos complementarios) mientras está tomando Volibris.
- Debe realizarse una prueba de embarazo mensualmente.
- Si tiene una falta o cree que puede estar embarazada, informe a su médico inmediatamente.

Volibris 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>