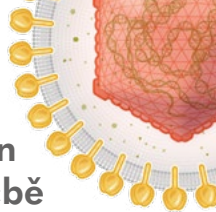


INFORMACE PRO PACIENTA,

kterému byl v transplantačním centru předepsán
přípravek LIVTENCITY (maribavir), určený k léčbě
cytomegalovirové (CMV) infekce nebo onemocnění.



Letáček má pouze informativní charakter; neměl by sloužit k diagnostice nebo k léčbě zdravotního stavu. Váš zdravotní stav konzultujte přímo s Vaším ošetřujícím lékařem.

Po transplantaci Vám byly předepsány léky, které Vaši imunitu cíleně snižují, aby Vaše tělo přijalo transplantovaný orgán či kostní dřeň od dárce, a řadu dalších léků, které preventivně pomáhají Vašemu tělu ubránit se virovým, bakteriálním i houbovým patogenům, či jiným komplikacím. Chodíte na pravidelné kontroly k Vašemu ošetřujícímu lékaři, a průběžně absolvujete řadu odběrů a dalších vyšetření s cílem sledovat, zda-li se Váš organismus po transplantaci dobře regeneruje. Podle výsledků Vám lékaři upravují dávkování léků. Jedním z vyšetření, které absolvujete, je také testování hladin cytomegaloviru v krvi. V případě, že u Vás bude zjištěna CMV infekce, i když o ní nemusíte vůbec vědět, bude Vám předepsáno antivirotikum (antivirový lék) na její léčbu.



Možnost prolistování nebo vytištění brožurky
Více informací o cytomegaloviru po transplantaci
můžete najít na www.CMVpoTRANSPLANTACI.cz



CYTOMEGALOVIRUS A LIVTENCITY

Přípravek LIVTENCITY je antivirový lék ve formě tablety, která obsahuje léčivou látku maribavir. Jedná se o lék používaný k léčbě dospělých, kteří podstoupili transplantaci orgánu nebo kostní dřeně a vyvinula se u nich **CMV (cytomegalovirová) infekce**, která po užití jiného antivirotika neustoupila nebo se vrátila.

CMV je virus, který má po prvotní infekci v těle mnoho lidí, aniž by jim působil jakékoliv zdravotní obtíže, protože jejich imunitní systém dokáže virus sám zvládnout. Pokud je však Váš imunitní systém oslabený po transplantaci orgánu nebo kostní dřeně, můžete být vystaveni většímu riziku, že u Vás dojde k tzv. reaktivaci CMV nebo nové nákaze, přestože hned po transplantaci Vám byly jako prevence předepsána antivirotika.



Řádným užíváním léků, pečlivým dodržováním termínů kontrol a včasným informováním Vašeho lékaře o všech obtížích zvýšíte své šance na rychlý návrat do aktivního života. I Vy tedy můžete přispět ke snížení rizika možných komplikací.



Při jakýchkoli pochybnostech ohledně Vašeho zdravotního stavu se obraťte na Vašeho ošetřujícího lékaře.

ČEMU VĚNOVAT POZORNOST PŘI LÉČBĚ PŘÍPRAVKEM LIVTENCITY

Vždy užívejte tento přípravek přesně podle pokynů svého lékaře nebo lékárníka. Důležité je **užívat ho pravidelně po celou dobu léčby**. V průběhu léčby Vám bude hladina CMV pravidelně vyšetřována v rámci krevních odběrů.



Elektronický záznamový arch
správného užívání léčivého přípravku LIVTENCITY



Dávkování přípravku LIVTENCITY

V některých případech, může lékař denní dávku zvýšit na 1200 mg

			
RÁNO 2x 200 mg	VEČER 2x 200 mg	RÁNO 3x 200 mg	VEČER 3x 200 mg
DOPORUČENÁ DENNÍ DÁVKA 800 mg		ZVÝŠENÁ DENNÍ DÁVKA 1200 mg	

ZPŮSOB PODÁNÍ	 Perorální podání. Tento přípravek můžete užívat s jídlem nebo bez jídla ve formě celé nebo rozdrčené tablety. Rozdrčením tablety není účinnost snížena.
DÉLKA LÉČBY	 Průměrná délka léčby je 8 týdnů. Trvání léčby může být zapotřebí individualizovat na základě klinických příznaků pacienta. Z tohoto důvodu bude hladina CMV pravidelně vyšetřována v rámci krevních odběrů.
VELIKOST BALENÍ	 56 potahovaných tablet. Jedna tableta obsahuje 200 mg maribaviru. Standardní délka léčby 8 týdnů (56 dnů). Při doporučené denní dávce 4 tbl./den jsou potřeba 4 balení a při zvýšené denní dávce 6 tbl./den celkem 6 balení.

Neužívejte přípravek LIVTENCITY **jestliže** jste alergický(á) na léčivou látku maribavir nebo na kteroukoli další složku tohoto přípravku (mikrokrytalická celulóza (E 460(i)), sodná sůl karboxymethylškrobu, magnesium-stearát (E 470b), polyvinylalkohol (E 1203), makrogol (E 1521), oxid titaničitý (E 171), mastek (E 553b), hlinitý lak brilantní modře FCF (E 133) a nebo užíváte-li ganciklovir nebo valganciklovir (používaný k léčbě CMV infekce).

LIVTENCITY A UŽÍVÁNÍ DALŠÍCH LÉČIVÝCH PŘÍPRAVKŮ

Přípravek LIVTENCITY může ovlivnit působení jiných léků a naopak některé léky mohou ovlivnit účinek přípravku LIVTENCITY. Jak bezpečně užívat Vaše léky Vám poradí ošetřující lékař.

Pokud už jste léčen/a cyklosporinem, takrolimem, sirolimem nebo everolimem (léky, které brání odmítnutí transplantátu), bude pravděpodobně nezbytné provést další krevní testy kvůli kontrole hladin těchto léků v krvi a případně upravit jejich dávku.

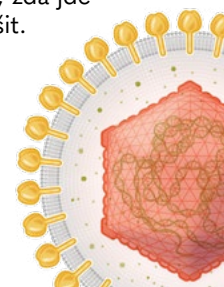
Informujte svého lékaře, pokud užíváte některý z následujících léků. To proto, že Váš lékař možná bude muset předepsat jiný lék nebo upravit dávku.

rifabutin, rifampicin	k léčbě tuberkulózy (TBC) nebo souvisejících infekcí
třezalka tečkovaná (Hypericum perforatum)	rostlinný léčivý přípravek k léčbě deprese a problémů se spánkem
statiny, jako např. atorvastatin, fluvastatin, rosuvastatin, simvastatin, pravastatin, pitavastatin	k léčbě vysokého cholesterolu karbamazepin, fenobarbital, fenytoin (obvykle k léčbě záchvatů nebo křečí (epilepsie))
efavirenz, etravirin, nevirapin	používané k léčbě infekce HIV
antacidum (suspenze hydroxidu hlinitého a hořečnatého podávaná ústy)	k léčbě pálení žáhy nebo poruchy trávení v důsledku nadbytku žaludeční kyseliny
famotidin	
digoxin	k léčbě onemocnění srdce
klarithromycin	antibiotikum
ketokonazol a vorikonazol	k léčbě plísňových infekcí
diltiazem	k léčbě onemocnění srdce
dextromethorfan	k léčbě onemocnění kašle
Warfarin	lék proti srážení krve
perorální antikoncepční steroidy	ke kontrole početí
midazolam	používaný jako sedativum

MOŽNÉ NEŽÁDOUCÍ ÚČINKY

Podobně jako všechny léky může mít i tento přípravek nežádoucí účinky, které se ale nemusí vyskytnout u každého.

Nepodceňujte žádný, ani zdánlivě banální příznak. Při každé pochybnosti se poraďte s Vaším ošetřujícím lékařem, který zná Vaši situaci a snáze rozliší, zda jde o nevýznamnou drobnost nebo o příznak komplikace, kterou je nutno řešit.



NEŽÁDOUCÍ ÚČINKY

VELMI ČASTÉ

(mohou postihnout 1 a více osob z 10)

změny ve vnímání chutí*, pocit na zvracení, průjem, zvracení, únava (vyčerpání)



* Změna ve vnímání chutí, tzv. **DYSGEUSIE** se může projevit jako nepříjemná kovová nebo hořká chuť v ústech. To může vést k odmítání některých nápojů, potravin nebo pokrmů. Tento nežádoucí účinek během léčby nebo krátce po jejím ukončení vymizí. V průběhu výskytu se snažte dodržovat správnou ústní hygienu a udržet si dostatečnou a vyváženou stravu. **Tento nežádoucí účinek není důvodem k vynechání dávky.**

ČASTÉ

(mohou postihnout až 1 z 10 osob)

bolest žaludku (břicha), ztráta chuti k jídlu a tělesné hmotnosti, bolest hlavy, zvýšené krevní hladiny léků používaných k předcházení odmítnutí transplantátu



Informační letáček:
Jak zvládnout polékovou dysgeuzii.



CO DĚLAT, KDYŽ ...

... jsem užil/a
více přípravku
LIVTENCITY?



Okamžitě informujte svého lékaře.

... jsem
zapomněl/a
užít přípravek
LIVTENCITY?



Pokud jste vynechal/vynechala dávku a do další pravidelné dávky zbývá méně než 3 hodiny, přeskočte vynechanou dávku a vraťte se k obvyklému plánu užívání. **Nezdvojnásobujte následující dávku.** Vynechanou dávku zaznamenejte do záznamového archu.

... jsem
přestal/a užívat
přípravek
LIVTENCITY?



I když se cítíte lépe, **nepřestávejte užívat přípravek LIVTENCITY** bez porady se svým lékařem. Užíváním přípravku LIVTENCITY, dle doporučení Vašeho ošetřujícího lékaře, nejlépe dosáhnete vyléčení CMV infekce a/nebo onemocnění. Pokud jste přestal/a přípravek užívat, kontaktujte svého lékaře.

... jsem
těhotná?



Pokud jste těhotná, domníváte se, že můžete být těhotná nebo plánujete otěhotnět, poraďte se se svým lékařem dříve, než začnete tento přípravek užívat. **Přípravek LIVTENCITY se v těhotenství nedoporučuje**, protože nebyl v těhotenství hodnocen a není známo, zda by během těhotenství neohrozilo poškození Vašeho dítěte.

... kojím?



Pokud kojíte nebo plánujete kojit, informujte svého lékaře, než začnete tento přípravek užívat. **Kojení se při užívání přípravku LIVTENCITY nedoporučuje**, protože není známo, zda přípravek LIVTENCITY prochází do lidského mateřského mléka a zda by to mohlo ovlivnit Vaše dítě.

... potřebuji
řídít dopravní
prostředek nebo
obsluhovat stroje?



Přípravek LIVTENCITY nemá žádný vliv na Vaši schopnost řídit nebo obsluhovat stroje.

Tento letáček Vám má pomoci zvládnout správnou léčbu léčivým přípravkem LIVTENCITY, aby jste docílili maximálního možného účinku léčby. V případě pochybností či dotazů se obraťte na svého ošetřujícího lékaře z transplantačního centra.

Pokud se u Vás vyskytne kterýkoli z nežádoucích účinků, sdělte to svému lékaři. Nežádoucí účinky můžete hlásit také přímo na adresu: Státní ústav pro kontrolu léčiv, Šrobárova 48, 100 41 Praha 10; případně na webu: www.sukl.cz/nahlasit-nezadouci-ucinek. Nahlášením nežádoucích účinků můžete přispět k získání více informací o bezpečnosti tohoto přípravku.

Takeda Pharmaceuticals Czech Republic s.r.o.

Panorama Business Center, Škrétova 490/12, 120 00 Praha 2

Datum přípravy: duben 2026 | C-ANPROM/CZ/LIV/0011

