

Monitorovací schéma funkce jater při užívání agomelatinu

agomelatin 25 mg

Před zahájením léčby ALT μ kat/l
AST μ kat/l

Týden 3 ALT μ kat/l
AST μ kat/l

Týden 6 ALT μ kat/l
AST μ kat/l

Týden 12 ALT μ kat/l
AST μ kat/l

Týden 24 ALT μ kat/l
AST μ kat/l

Prosím proveďte test kdykoliv, pokud je klinicky indikováno.

V případě zvýšení dávky na **50 mg**, znovuzahájení monitorovacího schématu.

Zahájení léčby ALT μ kat/l
dávku 50mg AST μ kat/l

Týden 3 ALT μ kat/l
AST μ kat/l

Týden 6 ALT μ kat/l
AST μ kat/l

Týden 12 ALT μ kat/l
AST μ kat/l

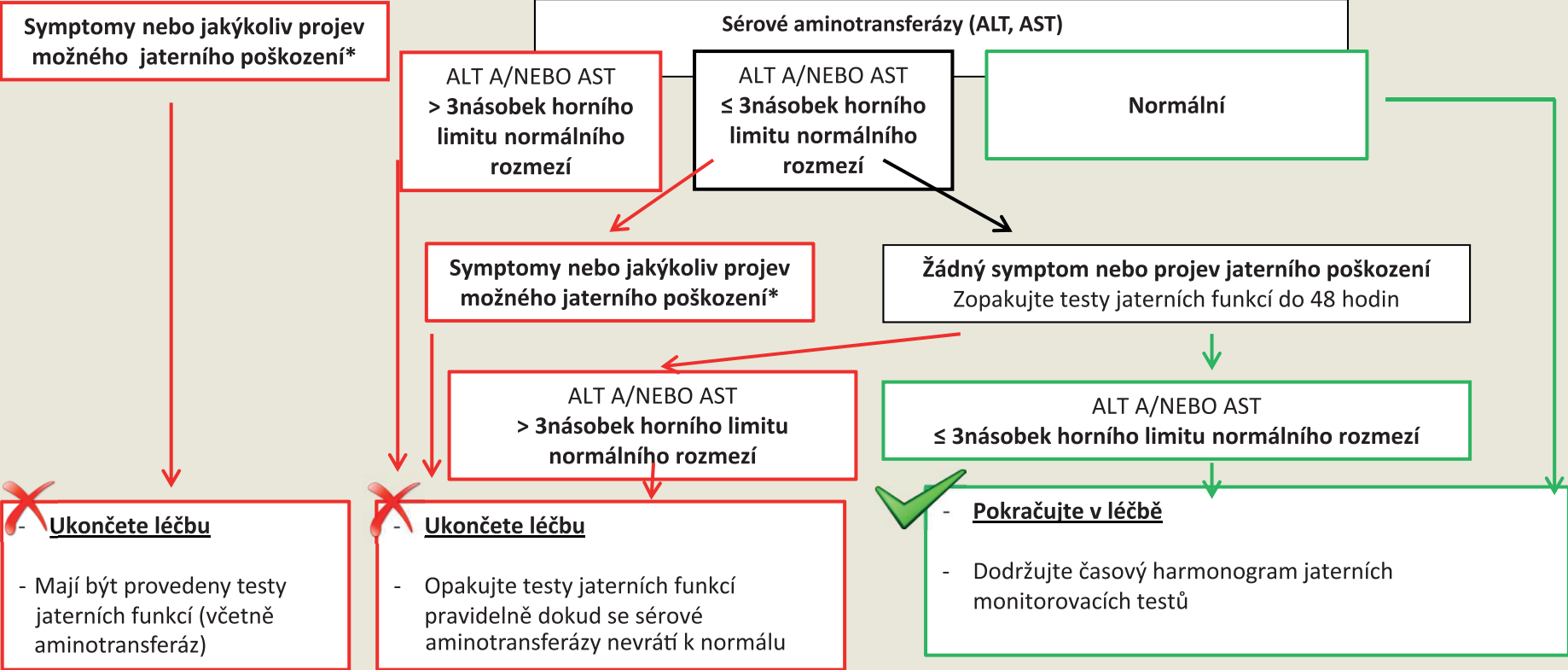
Týden 24 ALT μ kat/l
AST μ kat/l

Prosím proveďte test kdykoliv, pokud je klinicky indikováno.

Jméno pacienta: _____

Název léčivého přípravku: _____

Datum zahájení léčby: _____



* Jako je tmavá moč, světlé zbarvení stolice, zežloutnutí kůže/očí, bolest v pravé horní části břicha, neustupující nově vzniklá a nevysvětlitelná únava