

Fingolimod ratiopharm (fingolimodi):

Raskautta koskeva potilaan muistutuskortti

Ennen Fingolimod ratiopharm -hoidon aloittamista

- > Fingolimod ratiopharm -valmisteen käyttö on vasta-aiheista raskaana olevilla naisilla sekä naisilla, jotka voivat tulla raskaaksi (mukaan lukien teini-ikäiset tytöt), mutta eivät käytä tehokasta ehkäisyä.
- > Ennen kuin aloitat Fingolimod ratiopharm -hoidon ja säännöllisesti tämän jälkeen lääkärisi kertoo sinulle hoidon teratogeenisuusriskistä ja tarvittavista toimenpiteistä riskin minimoimiseksi.
- > Ennen hoidon aloittamista on tehtävä raskaustesti, ja lääkärin on varmistettava negatiivinen tulos.
- > Lääkärisi kertoo sinulle tehokkaan ehkäisyyn tarpeesta hoidon aikana ja vielä 2 kuukauden ajan lopettamisen jälkeen. Keskustele lääkärisi kanssa tehokkaimmista ehkäisyvaihtoehdoista.
- > Lue Fingolimod ratiopharm -hoitoa koskeva potilaan opas, jonka saat lääkäriltäsi.

Fingolimod ratiopharm -hoidon aikana

- > Hoidon aikana ei saa tulla raskaaksi.
- > Potilaiden on käytettävä tehokasta ehkäisyä Fingolimod ratiopharm -hoidon aikana.
- > Potilaat eivät saa tulla raskaaksi hoidon aikana, eikä vielä 2 kuukauden aikana hoidon päättymisen jälkeenkään.
- > Raskaustesti on toistettava sopivin väliajoin.

- > Lääkärisi antaa säännöllisesti neuvontaa Fingolimod ratiopharmin sikiöön kohdistuvasta vakavasta riskistä.
- > Jos tulet raskaaksi tai jos haluat tulla raskaaksi, keskustele tästä lääkärisi kanssa, koska Fingolimod ratiopharm -hoito on lopetettava.
- > Jos tulet raskaaksi, lääkärisi antaa sinulle neuvontaa.
- > Lääkärisi antaa sinulle lääketieteellistä neuvontaa Fingolimod ratiopharmin haitallisista vaikutuksista sikiöön ja arvion raskauden lopputuloksesta.
- > Sinulle tehdään ultraäänitutkimus, ja Fingolimod ratiopharm -hoito lopetetaan.

Fingolimod ratiopharm -hoidon lopettamisen jälkeen

Kun olet lopettanut Fingolimod ratiopharm -hoidon raskauden vuoksi, ilmoita heti lääkäriille, jos epäilet, että MS-tautisi pahenee (esim. heikotukset sunne tai näköhäiriöt) tai huomaat uusia oireita.

Tehokas ehkäisy on tarpeen vielä 2 kuukauden ajan lopettamisen jälkeen, koska Fingolimod ratiopharm -valmisteen poistuminen elimistöstä kestää näin pitkään.

Myyntiluvanhaltijan yhteystiedot:

Teva Finland Oy
infofinland@tevapharm.com
puh. 020 180 5900

Voit ilmoittaa mahdollisista haittavaikutuksista osoitteeseen

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri
PL 55
00034 FIMEA
(www.fimea.fi)

ja/tai myyntiluvanhaltijalle osoitteeseen
safety.finland@tevaeu.com

Fimean hyväksymispäivämäärä: 18.11.2021

ratiopharm
