

POTILASKORTTI

(Naisille, jotka voivat tulla raskaaksi)



Tähän lääkevalmisteeseen kohdistuu lisäseuranta.

Tietoa potilaalle

REBLOZYL[®]-valmistetta (luspatersepti) ei saa käyttää raskauden aikana. REBLOZYL[®]-valmisteen käyttö on lopetettava 3 kuukautta ennen kuin yrität tulla raskaaksi. REBLOZYL[®] voi vahingoittaa sikiötä.

Älä käytä REBLOZYL[®]-valmistetta, jos olet raskaana tai imetät tai jos voit tulla raskaaksi etkä käytä vähintään yhtä erittäin tehokasta ehkäisy-menetelmää.

Ennen REBLOZYL[®]-hoidon aloittamista:

1. Lääkettä määräävän lääkärin on vahvistettava, että raskaustestisi on negatiivinen.

2. Sinun on keskusteltava lääkärisi kanssa tehokkaista raskauden-ehkäisy menetelmistä sekä käytettävä vähintään yhtä erittäin tehokasta ehkäisy menetelmää REBLOZYL[®]-hoidon ajan ja vähintään 3 kuukautta REBLOZYL[®]-hoidon päättymisen jälkeen.

- Raskaustesti on toistettava säännöllisin väliajoin.
- Kerro lääkärille heti, jos olet tai epäilet olevasi raskaana REBLOZYL[®]-hoidon aikana tai jos raskaus alkaa 3 kuukauden aikana REBLOZYL[®]-hoidon päättymisestä.

Lääkettä määräävän lääkärin yhteystiedot ovat tämän potilaskortin taustapuolella.

Lisätietoja REBLOZYL[®]-pakkausselosteesta www.ema.europa.eu tai medinfo.finland@bms.com.

Jos haluat uuden potilaskortin, ota yhteyttä medinfo.finland@bms.com. Voit myös ladata potilaskortin www.fimea.fi.

Minulle on määrätty REBLOZYL[®] -hoito

Tärkeät yhteystiedot

REBLOZYL[®]-hoidon määrännyt lääkäri

Nimi:

Työpuhelinnumero:

Toimipaikan osoite:.....

Haittavaikutusepäilyt pyydetään ilmoittamaan:

Fimealle: www.fimea.fi tai Lääkealan turvalisuu- ja kehittämiskeskus Fimea,

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri, PL 55, 00034 FIMEA tai

Bristol Myers Squibb'n lääkeneuvontaan: puhelimitse 09-25121244 tai sähköpostitse
medinfo.finland@bms.com.

©2021 Bristol Myers Squibb, Kaikki oikeudet pidätetään.

Potilaskortti v2 12/2021 2007-FI-2100004