

PATIENTKORT

(För fertila kvinnor)



Detta läkemedel är föremål för utökad övervakning.

Patientinformation

REBLOZYL® (luspatercept) ska inte användas under graviditet och ska ha avslutats minst 3 månader innan du blir gravid. REBLOZYL® kan skada det ofödda barnet.

Använd inte REBLOZYL® om du är gravid eller ammar, eller kan bli gravid och inte använder minst en mycket effektiv preventivmetod.

Innan du börjar behandlingen med REBLOZYL®:

1. Du måste lämna ett negativt graviditetstest som bekräftas av din läkare.
2. Du måste diskutera effektiva preventivmetoder med din läkare och använda minst en mycket effektiv preventivmetod under tiden som du använder REBLOZYL® och i minst 3 månader efter avslutad behandling.

-
- Graviditetstest måste upprepas med lämpliga intervall.
 - Berätta omedelbart för din läkare om du blir gravid eller tror att du kan vara gravid under behandlingen med REBLOZYL® och under 3 månader efter avslutad behandling med REBLOZYL®.

Kontaktuppgifter till din läkare finns på baksidan av detta kort.

För mer information, se REBLOZYL® bipacksedeln www.ema.europa.eu eller kontakta medinfo.finland@bms.com.

För att få en kopia av detta kort, vänligen kontakta medinfo.finland@bms.com eller besök www.fimea.fi.

Jag tar REBLOZYL[®] på recept

Viktiga kontaktuppgifter

Min läkare som förskrivit REBLOZYL[®]:

Namn:

Läkarens telefonnummer till mottagningen:

Mottagningens adress:

Misstänkta biverkningar skall rapporteras till:

Fimea: www.fimea.fi eller Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea,

Biverknings-registret, PB 55, 00034 FIMEA eller

Bristol Myers Squibb Medicinsk Information: på telefonnummer 09-25121244 eller
medinfo.finland@bms.com.

©2021 Bristol Myers Squibb, All Rights Reserved.