

Fingolimod Accord

Graviditetsspesifikt patientkort

Innan behandling med Fingolimod Accord

- **Fingolimod Accord (fingolimod) är kontraindicerat hos gravida kvinnor och kvinnor i fertil ålder (inklusive tonårsflickor) som inte använder en effektiv preventivmetod.**
- Din läkare kommer att ge rådgivning före Fingolimod Accord behandlingsstarten och regelbundet därefter om den teratogena risken och de åtgärder som krävs för att minimera denna risk.
- Ett graviditetstest måste utföras och negativa resultat kontrolleras av din läkare innan behandlingen påbörjas.
- Din läkare kommer att informera dig om behovet av effektiv preventivmetod medan du tar Fingolimod Accord och i 2 månader efter att du slutat ta det. Tala med din läkare om tillförlitliga preventivmetoder.
- Läs Fingolimod Accord guiden för patienten som du får av din läkare.

Medan du tar Fingolimod Accord

- Kvinnor får inte bli gravida under behandlingen eller inom 2 månader efter avslutad behandling.
- Patienterna måste använda en effektiv preventivmetod medan de tar Fingolimod Accord och i 2 månader efter att du slutat ta det.
- Graviditetstester måste göras med lämpliga intervaller.
- Läkaren kommer regelbundet att ge dig information om de allvarliga riskerna för fostret vid behandling med Fingolimod Accord.
- Om du blir eller vill bli gravid, diskutera detta med din läkare eftersom du måste avsluta behandlingen med Fingolimod Accord.
- Om du blir gravid:
 - kommer din läkare att ge dig råd.
 - Din läkare kommer att ge dig effekterna av Fingolimod Accord på fostret och en bedömning av resultatet av din graviditet.
 - Du kommer att genomgå en ultraljudsundersökning och avbryta behandlingen med Fingolimod Accord.

Efter avslutad behandling med Fingolimod Accord

- Informera din läkare omedelbart om du tycker att din MS försämras (t.ex. svaghet eller synförändringar) eller om du märker några nya symtom efter att du har avslutat behandlingen med Fingolimod Accord på grund av en graviditet.
- Du måste använda en effektiv preventivmetod i 2 månader efter avslutad behandling med Fingolimod Accord eftersom det tar så lång tid för Fingolimod Accord att lämna kroppen.

Du kan rapportera biverkningar till Fimea: Säkerhets- och utvecklingscentret
för läkemedelsområdet Fimea, Läkemedelsbiverkningsregistret, PB 55, 00034 FIMEA.
www.fimea.fi

Du kan också rapportera biverkningar direkt till innehavaren av
försäljningstillståndet:

Accord Healthcare Oy, Oksasenkatu 10 A 6,
00100 Helsinki, tel. 010 2314 180,
www.accord-healthcare.fi

HUSLAB Teratologisk information
ger råd om användning av läkemedel
under graviditet och amning.
Tel. (09) 4717 6500