

**Fingolimod Tillomed  
Patient  
Information**

# **Fingolimod Tillomed: Graviditetsspecifikt patientpåminnelsekort**

# Innan behandlingen med fingolimod påbörjas

**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 behandlingsstarten och regelbundet därefter om den teratogena risken med fingolimod och de åtgärder som krävs för att minimera denna risk.

Innan behandlingen påbörjas måste du göra ett graviditetstest som bekräftas vara negativt av en läkare.

Läkaren kommer att informera dig om behovet av en effektiv preventivmetod under behandlingen och i 2 månader efter avslutad behandling. Tala med din läkare om vilka tillförlitliga preventivmetoder du kan använda.

Läs fingolimod guiden för patienten som du får av din läkare.

# Under behandlingen med fingolimod

Kvinnor får inte bli gravida under behandling.

Patienten måste använda en effektiv preventivmetod under behandlingen med fingolimod.

Patienten får inte bli gravid under behandlingen eller inom 2 månader efter avslutad behandling.

Graviditetstester måste upprepas med lämpliga intervall.

Din läkare kommer regelbundet att ge information om de allvarliga riskerna för fostret vid behandling med fingolimod.

Om du blir gravid eller vill bli gravid, diskutera detta med din läkare eftersom du måste avsluta behandlingen med fingolimod.

Om du blir gravid kommer din läkare att ge dig råd.

Din läkare kommer att ge medicinsk rådgivning om fingolimod behandlingens skadliga effekter på fostret och utvärdera eventuella resultat av graviditeten.

Du kommer att genomgå ultraljudsundersökning och behandlingen med fingolimod avbryts.

Din läkare kommer att fråga ditt lov att registrera dig i graviditetsregistret för fingolimod.

Syftet med detta register är att övervaka resultaten av graviditeten hos kvinnor som utsätts för fingolimod under graviditeten.

## **Efter avslutad behandling med fingolimod**

Informera din läkare omedelbart om du misstänker att din MS förvärras (t.ex. svaghet eller synförändringar) eller om du märker några nya symtom efter att du avslutat behandlingen med fingolimod på grund av graviditet.

Du måste använda en effektiv preventivmetod ännu i 2 månader efter avslutad behandling med fingolimod, eftersom det tar så lång tid för fingolimod att lämna kroppen.

# Rapportera biverkningar

Om du får biverkningar, tala med din läkare eller apotekspersonal. Du kan också rapportera biverkningar direkt till:

webbplats: [www.fimea.fi](http://www.fimea.fi)

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea,  
Biverkningsregistret,  
PB 55, 00034 FIMEA.

Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

Du kan också rapportera biverkningar direkt till innehavaren av godkännande för försäljning:  
[PVUK@tillomed.com](mailto:PVUK@tillomed.com).

För ytterligare information vänligen kontakta Tillomed's medicinska avdelning:  
[PVUK@tillomed.com](mailto:PVUK@tillomed.com).

Information om riskerna i samband med användning under graviditet och amning ges av HUS Teratologiska informationstjänst, tel. (09) 4717 6500.

Tillomed Laboratories Limited.

Fingolimod

Översynsdatum: Februari 2024

Version 3.0, Mars 2024