

Fingolimod Reddy (fingolimod)

Patientkort med graviditetsinformation

Innan behandling med fingolimod påbörjas

Fingolimod är kontraindicerat hos gravida kvinnor och fertila kvinnor (inklusive tonårsflickor) som inte använder en effektiv preventivmetod.

När du börjar med behandlingen kommer läkaren att informera dig om risken för fosterskada och de åtgärder du måste vidta för att minimera denna risk. Informationen kommer att upprepas regelbundet.

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

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

Läs patientguiden om fingolimod som du får av din läkare.

Medan du tar fingolimod

Kvinnor får inte bli gravida under behandling.

Patienterna måste använda en effektiv preventivmetod medan de tar fingolimod.

Kvinnor får inte bli gravida under behandlingen eller inom 2 månader efter avslutad behandling.

Graviditetstester måste göras regelbundet.

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

Om du blir 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.

Läkaren kommer att informera dig om de fosterskadande effekter som fingolimod kan ha och göra en bedömning av det möjliga utfallet av graviditeten.

En ultraljudsundersökning ska göras och behandlingen med fingolimod kommer att avslutas.

Efter avslutad behandling med fingolimod

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 på grund av en graviditet.

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

Rapportering av biverkningar

Misstänkta biverkningar kan rapporteras till Fimea:

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret, PB 55, 00034 FIMEA.

www.fimea.fi

Du kan även rapportera misstänkta biverkningar direkt till
försäljningstillståndsinnehavaren Reddy Holding GmbH

SafetyDRL.Finland@pharmalex.com

+358 40 9401476