

# Fingolimod Accord

## Raskautta koskeva potilaan muistutuskortti

## Ennen Fingolimod Accord -hoidon aloittamista

- **Fingolimod Accord -valmisteen käyttö on vasta-aiheista raskaana olevilla naisilla sekä naisilla, jotka voivat tulla raskaaksi (mukaan lukien teini-ikäiset tytöt), mutta eivät käytä tehokasta ehkäisyä.**
- Ennen kuin aloitat Fingolimod Accord –hoidon ja säännöllisesti tämän jälkeen, lääkärisi kertoo sinulle hoidon teratogeenisuusriskistä ja tarvittavista toimenpiteistä riskin minimoimiseksi.
- Ennen hoidon aloittamista on tehtävä raskaustesti, ja lääkärin on varmistettava negatiivinen tulos.
- Lääkärisi kertoo sinulle tehokkaan ehkäisyn tarpeesta hoidon aikana ja vielä 2 kuukauden ajan lopettamisen jälkeen. Keskustele lääkärisi kanssa tehokkaimmista ehkäisyvaihtoehdoista.
- Lue Fingolimod Accord -hoitoa koskeva potilaan opas, jonka saat lääkäriltäsi.

## **Fingolimod Accord -hoidon aikana**

- Potilaat eivät saa tulla raskaaksi fingolimodihoidon aikana, eikä vielä 2 kuukauden aikana hoidon päättymisen jälkeenkään.
- Potilaiden on käytettävä tehokasta ehkäisyä hoidon aikana ja 2 kuukauden aikana hoidon päättymisen jälkeen.
- Raskaustesti on toistettava sopivin väliajoin.
- Lääkärisi antaa säännöllisesti neuvontaa Fingolimod Accordin sikiöön kohdistuvasta vakavasta riskistä.
- Jos tulet raskaaksi tai haluat tulla raskaaksi, keskustele tästä lääkärisi kanssa, koska Fingolimod Accord -hoito on lopetettava.
- Jos tule raskaaksi, lääkärisi antaa sinulle neuvontaa.
- Lääkärisi antaa sinulle Fingolimod Accordin haitallisista vaikutuksista sikiöön ja arvion raskauden lopputuloksesta.
- Sinulle tehdään ultraäänitutkimus ja Fingolimod Accord -hoito lopetetaan.

## **Fingolimod Accord-hoidon lopettamisen jälkeen**

- Kun olet lopettanut Fingolimod Accord -hoidon raskauden vuoksi, ilmoita heti lääkäriille, jos epäilet, että MS-tautisi pahenee (esim. heikotuksen tunne tai näköhäiriöt) tai huomaat uusia oireita.
- Tehokas ehkäisy on tarpeen vielä 2 kuukauden ajan fingolimodihoidon lopettamisen jälkeen, koska fingolimodin poistuminen elimistöstä kestää näin pitkään.

Voit ilmoittaa haittavaikutuksista Fimeaan: Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus  
Fimea, Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri, PL 55, 00034 FIMEA.

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

Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan myyntiluvan haltijalle:

Accord Healthcare Oy, Oksasenkatu 10 A 6,  
00100 Helsinki, puh. 010 2314 180,

**[www.accord-healthcare.fi](http://www.accord-healthcare.fi)**

Raskauden- ja imetyksenaikaiseen  
käyttöön liittyvistä riskeistä voi tiedustella  
HUSLAB:n Teratologisesta tietopalvelusta.

**Puh. (09) 4717 6500**