

# Perhesuunnitteluun liittyvä potilaskortti

## Velsipity (etrasimodi)

▼ Tähän lääkevalmisteeseen kohdistuu lisäseuranta. Tällä tavalla voidaan havaita nopeasti turvallisuutta koskevaa uutta tietoa. Katso lisätietoja kohdasta Haittavaikutusten raportoiminen.

### Tietoa potilaalle

Jos etrasimodi-hoitoa käytetään raskauden aikana, se voi vahingoittaa syntymätöntä lasta. Mahdollisia riskejä ovat syntymättömän lapsen menetys ja synnyttämisestä epämuodostumat.

- Älä käytä etrasimodia, jos olet raskaana tai imetät, tai jos voit tulla raskaaksi etkä käytä tehokasta ehkäisyä.

### Ennen etrasimodihoidon aloittamista:

1. Lääkäri kertoo sinulle mahdollisista sikiön vahingoittumisen riskeistä, jos tulet raskaaksi etrasimodihoidon aikana, ja antaa säännöllisesti tietoa kuinka minimoida riskejä.
  2. Sinun täytyy käyttää tehokasta ehkäisyä etrasimodihoidon aikana ja vähintään 14 päivän ajan hoidon lopettamisen jälkeen.
  3. Lääkäri tekee sinulle raskaustestin ja sen tuloksen on oltava negatiivinen. Raskaus-testejä voidaan tehdä myös hoidon aikana.
- Raskaustesti on tehtävä säännöllisin väliajoin. Ota heti yhteyttä lääkäriin, jos tulet raskaaksi etrasimodihoidon aikana tai vähintään 14 päivän aikana hoidon lopettamisen jälkeen.

Lääkäri kertoo sinulle hoitoon liittyvistä lapsen vahingoittumisen riskeistä ja voi määrätä lisätutkimuksia, kuten esim. ultraäänitutkimuksen. Etrasimodihoido on lopetettava raskauden aikana.

- Ota heti yhteyttä lääkäriin, jos olet raskaana tai imetät, epäilet olevasi raskaana tai jos suunnittelet lapsen hankkimista.
- Pidä tämä potilaskortti mukana ja näytä sitä kaikille hoitoosi osallistuville lääkäreille ja apteekkihenkilökunnalle.
- Katso lisätietoja VELSIPITY-valmisteen pakkausselosteesta.

### Haittavaikutusten raportoiminen

Etrasimodin turvallisuutta seurataan tarkasti, koska kyseessä on uusi lääkevalmiste.

On tärkeää raportoida kaikista haittavaikutuksista, myös niistä, joita ei ole mainittu pakkauksen mukana tulevassa pakkausselosteessa. Haittavaikutuksista raportoimalla voit auttaa saamaan lääkehoitosi turvallisuutta koskevaa uutta tietoa.

Ilmoita Velsipity-hoitoon liittyvistä epäillyistä haittavaikutuksista:

#### Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

FI-00034 Fimea

lisätietoja www-sivusto: [www.fimea.fi](http://www.fimea.fi)

tai

Pfizer Oy:n puhelinvaihteen (09-430 040)

kautta tai sähköpostitse [FIN.AEReporting@pfizer.com](mailto:FIN.AEReporting@pfizer.com)

### Muuta tietoa (täytä tiedot)

Potilaan nimi: \_\_\_\_\_

Lääkärin nimi: \_\_\_\_\_

Lääkärin puhelinnumero: \_\_\_\_\_

### Muistiinpanoja

\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_