

# Patientkort avseende graviditet

## Velsipity (etrasimod)

▼ Detta läkemedel är föremål för utökad övervakning. Detta kommer att göra det möjligt att snabbt identifiera ny säkerhetsinformation. Ytterligare information finns i avsnittet om rapportering av biverkningar.

### Patientinformation

Om etrasimod används under graviditet kan det ofödda barnet skadas. Möjliga risker inkluderar missfall och medfödda missbildningar.

- Använd inte etrasimod om du är gravid, ammar eller skulle kunna bli gravid och inte använder ett effektivt preventivmedel.

#### Innan behandling med etrasimod påbörjas:

1. Din förskrivare kommer att förklara de möjliga riskerna för ett ofött barn om du blir gravid medan du tar etrasimod och kommer att informera dig regelbundet om hur du minimerar riskerna.
  2. Du ska använda ett effektivt preventivmedel medan du tar etrasimod och under minst 14 dagar efter att du har slutat ta etrasimod.
  3. Din läkare kommer att utföra ett graviditetstest och det ska vara negativt. Graviditetstester kommer också att utföras under behandlingen.
- Graviditetstest ska göras regelbundet. Tala omedelbart om för din läkare om du blir gravid under behandlingen med etrasimod eller under 14 dagar efter att du har slutat ta etrasimod.

Din läkare kommer att diskutera risken för skadliga effekter hos barnet som är förknippat med behandlingen och kommer eventuellt att ordna med ytterligare tester, t.ex. ett ultraljud. Behandling med etrasimod ska avbrytas under graviditet.

- Tala omedelbart om för din läkare om du är gravid eller ammar, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn.
- Ha detta kort med dig och visa det för all hälso- och sjukvårdspersonal som du behandlas av.
- Se bipacksedeln för Velsipity för ytterligare information.

### Rapportering av biverkningar

Säkerheten för etrasimod övervakas noggrant eftersom det är ett nytt läkemedel.

Det är viktigt att eventuella biverkningar rapporteras, även de som inte anges i bipacksedeln. Genom att rapportera biverkningar hjälper du andra då du bidrar med mer information om läkemedlets säkerhet.

Rapportera misstänkta biverkningar till:

#### Säkerhets-och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

00034 FIMEA

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

eller

per telefon till Pfizer Oy (09-430 040) eller

per e-post till [FIN.AEReporting@pfizer.com](mailto:FIN.AEReporting@pfizer.com)

### Övrig information (fylls i nedan)

Patientens namn: \_\_\_\_\_

Läkarens namn (som  
förskrivit Velsipity): \_\_\_\_\_

Läkarens telefonnummer: \_\_\_\_\_

### Anteckningar

\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_