

Fingolimod Krka (fingolimodi) Raskautta koskeva potilaan muistutuskortti

Ennen fingolimodihoidon aloittamista

- Fingolimodin käyttö on vasta-aiheista raskaana olevilla naisilla sekä naisilla, jotka voivat tulla raskaaksi (mukaan lukien teini-ikäiset tytöt), mutta eivät käytä tehokasta ehkäisyä.
- Jos fingolimodia käytetään raskauden aikana, se voi aiheuttaa haittaa sikiölle (lääke on ns. "teratogeeninen"). Ennen kuin aloitat fingolimodihoidon, 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 fingolimodihoitoa koskeva potilaan, vanhempien ja huoltajien opas, jonka saat lääkäriltäsi.

Fingolimodihoidon aikana

- Et saa tulla raskaaksi hoidon aikana, etkä vielä 2 kuukauteen hoidon päättymisen jälkeen.
- Sinun on käytettävä tehokasta ehkäisyä fingolimodihoidon aikana ja 2 kuukauden ajan hoidon päättymisen jälkeen.
- Lääkärisi pyytää sinua tekemään raskaustestin sopivin väliajoin.
- Lääkärisi antaa säännöllisesti neuvontaa fingolimodin sikiöön kohdistuvasta vakavasta riskistä.
- Ota välittömästi yhteys lääkäriisi, jos tulet raskaaksi tai haluat tulla raskaaksi fingolimodihoidon aikana. Lääkärisi lopettaa fingolimodihoidon.
- Lääkärisi antaa sinulle neuvontaa fingolimodin haitallisista vaikutuksista sikiöön ja sinulle tehdään ultraäänitutkimus.

Fingolimodihoidon lopettamisen jälkeen

- Ilmoita heti lääkärille, jos epäilet, että MS-tautisi pahenee (esim. heikotuksen tunne tai näköhäiriöt) tai huomaat uusia oireita sen jälkeen, kun fingolimodihoito on lopetettu raskauden vuoksi.
- Tehokas ehkäisy on tarpeen vielä 2 kuukauden ajan lopettamisen jälkeen, koska fingolimodin poistuminen elimistöstä kestää näin pitkään.

Katso lisätiedot pakkausselosteesta.

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

www-sivusto: www.fimea.fi
Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea
Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri
PL 55
00034 FIMEA

Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan myyntiluvan haltijan paikalliselle edustajalle:

KRKA Finland Oy
Puh. 020 754 5330
laaketurva.fi@krka.biz

Versio 1.0
Laadittu: 11/2024
Fimean hyväksymispäivämäärä: 21.11.2024