

Fingolimod Krka (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.
- Fingolimod är fosterskadande (läkemedlet är en så kallad "teratogen"). Innan du börjar med behandlingen kommer läkaren att informera dig om den teratogena risken och de åtgärder du måste vidta för att minimera denna risk.
- Ett graviditetstest måste utföras och negativa resultat kontrolleras av din läkare innan behandlingen påbörjas.
- Din läkare kommer att informera dig om behovet av effektiv preventivmetod medan du tar fingolimod och i 2 månader efter att du slutat ta det. Tala med din läkare om effektiva preventivmetoder.
- Läs guiden för patienter, föräldrar och vårdnadshavare om fingolimod som du får av din läkare.

Medan du tar fingolimod

- Du får inte bli gravid under behandlingen och inom 2 månader efter avslutad behandling.
- Du måste använda effektivt preventivmedel under behandling med fingolimod och inom 2 månader efter avslutad behandling.
- Graviditetstester måste göras regelbundet.
- Läkaren kommer regelbundet att ge dig information om de allvarliga riskerna för fostret vid behandling med fingolimod.
- Om du blir gravid eller om du vill bli gravid, tala med din läkare eftersom behandlingen med fingolimod måste avbrytas.
- Din läkare kommer att ge medicinsk rådgivning om de fosterskadande effekter som fingolimod kan ha och du kommer att genomgå ultraljudsundersökning.

Efter avslutad behandling med fingolimod

- Informera din läkare omedelbart om du tror att din MS försämras (t.ex. svaghet eller synförändringar) eller om du märker några nya symtom efter avslutad behandling med fingolimod på grund av graviditet.
- Effektiv preventivmetod behövs under 2 månader efter avslutad behandling eftersom det tar så länge för fingolimod att försvinna ur kroppen.

Se bipacksedeln för ytterligare information.

Rapportering av biverkningar

webbplats: www.fimea.fi
Säkerhets- och utvecklingscentret för
läkemedelsområdet Fimea
Biverkningsregistret
PB 55
00034 FIMEA

Du kan också rapportera biverkningar direkt till
ombudet för innehavaren av godkännandet för
försäljning:

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

Version 1.0
Senast ändrat: 11/2024
Godkänd av Fimea: 21.11.2024