

Tillomed Laboratories Limited.

Fingolimod

Fingolimod

Pasient

Informasjon

Fingolimod ▼

Graviditetsspesifikk pasientpåminnelsekort

Dette legemidlet er underlagt særlig overvåking for å oppdage ny sikkerhetsinformasjon så raskt som mulig. For mer informasjon, vennligst se baksiden.

Se oppdatert preparatomtale (SPC) og opplæringsmateriell på www.felleskatalogen.no.

Før du starter behandling med Fingolimod

Fingolimod er kontraindisert hos gravide kvinner og kvinner i fertil alder (inkludert ungdom) som ikke bruker effektiv prevensjon.

Når behandlingen starter og deretter regelmessig, legen din vil informere deg om den teratogene risikoen (forårsaker feil hos ufødte babyer) og nødvendige tiltak for å minimere denne risikoen.

En graviditetstest må utføres og det negative resultatet bekreftes av en lege før behandlingen starter.

Legen din vil informere deg om behovet for effektiv prevensjon under behandling og i 2 måneder etter seponering. Snakk med legen din om de mest effektive prevensjon alternativene tilgjengelig for deg.

Vennligst les Fingolimod Brosjyre for pasient veiledning fra legen din.

Mens du er tar Fingolimod

Kvinner må ikke bli gravide mens de er i behandling.

Pasienter må bruke effektiv prevensjon mens de tar Fingolimod.

Kvinner må ikke bli gravide under behandlingen og i 2 måneder etter avsluttet behandling.

Pregnancy tests must be repeated at appropriate intervals.

Tillomed Laboratories Limited.

Fingolimod

Legen din vil gir regelmessig rådgivning om alvorlig risiko for Fingolimod for fosteret.

Hvis du blir gravid eller hvis du vil bli gravid vennligst diskuter dette med legen din fordi behandling med Fingolimod må avbrytes.

I tilfelle av graviditet legen din vil gir rådgivning.

Legen din vil gi deg medisinsk råd angående de skadelige effektene av Fingolimod til fosteret og vil gi en evaluering av det potensielle resultatet.

Etter avsluttet behandling med Fingolimod

Informér legen din umiddelbart hvis du tror at MS blir verre (f.eks. Svakhet eller visuelle endringer) eller hvis du merker noen nye symptomer etter avsluttet behandling med Fingolimod på grunn av graviditet.

Effektiv prevensjon er nødvendig i 2 måneder etter avsluttet behandling med Fingolimod på grunn av lengden på tid det tar for Fingolimod å forlate kroppen.

Rapportere bivirkninger

Hvis du får bivirkninger med noen medisiner du tar, snakk med legen din, apoteket eller sykepleieren. Dette inkluderer eventuelle bivirkninger som ikke er nevnt i informasjonsvedlegget som følger med pakningen.

Du kan også rapportere bivirkninger.

Bivirkninger kan meldes på elektronisk skjema til Legemiddelverket: www.legemiddelverket.no/pasientmelding.

Ved å rapportere bivirkninger du kan hjelpe med å gi mer informasjon om sikkerheten til medisinen din.

Alle svangerskap bør rapporteres av:

- **Telefon/e-post:** Ring til Tillomed legemiddelovervaking avdelingen på +44 (0) 800 9706115 eller e-post på medical.information@tillomed.co.uk

Ved å rapportere bivirkninger du kan hjelpe med å gi mer informasjon om sikkerheten til medisinen din.

Dette legemidlet er underlagt særlig overvåking for å oppdage ny sikkerhetsinformasjon så raskt som mulig. Du kan bidra ved å melde enhver mistenkt bivirkning, se www.legemiddelverket.no/pasientmelding.

For mer informasjon, vennligst kontakt medisinsk informasjonsavdeling: +44 (0) 800 9706115 eller e-post på: medical.information@tillomed.co.uk

Dato for forberedelse: juli-2021

Versjon 2.0, godkjent av MHRA på MMM-ÅÅÅÅ