



Tillomed Pharma GmbH

Fingolimod**Pasient Informasjon**

Fingolimod

Graviditetsspesifikk pasientpåminnelsekort

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

Før du starter behandling med fingolimod

Fingolimod er teratogent, det vil si at det forårsaker skade eller unormal utvikling av embryoet eller fosteret etter eksponering under graviditet, noe som kan føre til fosterskade eller medfødte misdannelser. Ved bruk under graviditet, kan fingolimod skade det ufødte barnet ditt.

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 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-brosjyren for pasientveiledning 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 og i 2 måneder etter avsluttet behandling.

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

Graviditetstester bør gjentas med passende intervaller.

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 mulige utfallet av en eventuell graviditet.

Etter avsluttet behandling med fingolimod

Informert 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.

**Tilleggsinformasjon og spørsmål**

Se pakningsvedlegget for mer informasjon om riktig bruk av fingolimod. Pakningsvedlegget og opplæringsmateriell på www.felleskatalogen.no.

Rådfør deg med legen din hvis du har spørsmål om informasjonen i dette pasientkortet.

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 DMP: www.dmp.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.com