

Fingolimod Tillomed
Potilastiedote

Fingolimod Tillomed:

Raskautta koskeva

potilaan muistutuskortti

Ennen fingolimodihoidon aloittamista

Fingolimod on teratogeeninen lääkeaine, joka aiheuttaa epämuodostumia sikiön raskaudenaikaisen altistuksen jälkeen. Mikäli fingolimodia käytetään raskauden aikana, se voi vahingoittaa sikiötä.

Fingolimodin käyttö on vasta-aiheista raskauden aikana sekä naisilla, jotka voivat tulla raskaaksi (mukaan lukien teini-ikäiset tytöt), mutta eivät käytä tehokasta ehkäisyä.

Ennen fingolimodihoidon aloittamista ja säännöllisesti tämän jälkeen lääkärisi kertoo sinulle hoidon teratogeenisuusriskistä (sikiövaurioista) ja tarvittavista toimenpiteistä tämän riskin minimoimiseksi.

Ennen hoidon aloittamista on tehtävä raskaustesti, ja lääkärin on varmistettava negatiivinen tulos.

Lääkärisi kertoo sinulle tehokkaan ehkäisyyn tarpeesta hoidon aikana ja vielä 2 kuukauden ajan hoidon lopettamisen jälkeen. Keskustele lääkärisi kanssa tehokkaimmista ehkäisyvaihtoehdoista.

Lue fingolimodihoitoa koskeva potilaan opas, jonka saat lääkäriltäsi.

Fingolimodihoidon aikana

Hoidon aikana ei saa tulla raskaaksi.

Potilaan on käytettävä tehokasta ehkäisyä fingolimodihoidon aikana sekä 2 kuukauden ajan hoidon päättymisen jälkeen

Potilas ei saa tulla raskaaksi hoidon aikana eikä vielä 2 kuukauden aikana hoidon päättymisen jälkeenkään.

Raskaustesti on toistettava sopivin väliajoin.

Lääkärisi antaa säännöllisesti neuvontaa fingolimodin sikiöön kohdistuvasta vakavasta riskistä.

Jos tulet raskaaksi tai jos haluat tulla raskaaksi, keskustele asiasta lääkärisi kanssa, koska tällöin fingolimodihoito on lopetettava.

Ota välittömästi yhteyttä lääkäriisi, jos epäilet olevasi raskaana.

Lääkärisi antaa sinulle lääketieteellistä neuvontaa fingolimodin haitallisista vaikutuksista sikiöön ja arvion raskauden lopputuloksesta.

Fingolimodihoidon lopettamisen jälkeen

Kun olet lopettanut fingolimodihoidon raskauden vuoksi, ilmoita heti lääkärille, jos epäilet, että MS-tautisi pahenee (esim. heikotuksen tunne tai näköhäiriöt) tai huomaat uusia oireita.

Tehokasta raskaudenehkäisyä on käytettävä 2 kuukauden ajan fingolimodihoidon lopettamisen jälkeen, koska fingolimodin poistuminen elimistöstä kestää näin kauan.

Lisätietoja ja kysymykset

Perehdy pakkausselosteeseen, jossa kerrotaan fingolimodin turvallisesta käytöstä.

Mikäli sinulla on kysyttävää tämän oppaan sisällöstä, pyydämme ottamaan yhteyttä hoitavaan lääkäriin.

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle. Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan seuraavalle taholle:

www-sivusto: www.fimea.fi

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55, 00034 FIMEA.

Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisteen turvallisuudesta.

Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan myyntiluvanhaltijalle tai sähköpostitse osoitteeseen PVUK@tillomed.com.

Lisätietoja saat ottamalla yhteyttä Tillomedin lääketieteelliseen yksikköön: PVUK@tillomed.com.

Raskauden- ja imetyksenaikaiseen käyttöön liittyvistä riskeistä voi tiedustella HUSin Teratologisesta tietopalvelusta, puh. (09) 4717 6500.