

**Fingolimod Tillomed**  
**Potilastiedote**

# **Fingolimod Tillomed: Raskautta koskeva potilaan muistutuskortti**

Versio 3.0, maaliskuu-2024

# Ennen fingolimodihoidon aloittamista

**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 ehkäisyn 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.

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.

Jos tulet raskaaksi, lääkärisi antaa sinulle neuvontaa.

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

Sinulle tehdään ultraäänitutkimus, ja fingolimodihoito lopetetaan.

Lääkärisi pyytää sinulta lupaa liittää sinut fingolimodiraskausrekisteriin.

Rekisterin tarkoituksena on seurata raskauksien lopputuloksia naisilla, jotka ovat altistuneet fingolimodivalmisteelle raskauden aikana.

# **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.

# Haittavaikutuksista ilmoittaminen

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

www-sivusto: [www.fimea.fi](http://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](mailto:PVUK@tillomed.com).

Lisätietoja saat ottamalla yhteyttä Tillomedin lääketieteelliseen yksikköön: [PVUK@tillomed.com](mailto:PVUK@tillomed.com).

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

Tillomed Laboratories Limited.

Fingolimod

Tekstin muuttamispäivä: helmikuu 2024

Versio 3.0, maaliskuu 2024