

Fingolimod Teva

**Kartica za
pacijentkinje
sa podsetnikom
o trudnoći**

Pre početka terapije fingolimodom

Fingolimod je kontraindikovano kod trudnica i žena u reproduktivnom periodu (uključujući adolescente) koje ne koriste efikasnu kontracepciju.

Lekar će Vas obavestiti na početku lečenja i redovno nakon toga o teratogenom riziku i potrebnim merama da se ovaj rizik minimizira.

Pre početka lečenja potrebno je uraditi test za trudnoću, a negativan rezultat mora da potvrdi lekar.

Lekar će Vas obavestiti o potrebi za efikasnom kontracepcijom tokom i 2 meseca nakon prekida terapije. Razgovarajte sa lekarom o najefikasnijim mogućnostima kontracepcije koje su Vam dostupne.

Pročitajte Vodič za bolesnike koji Vam je dao Vaš lekar.

Dok uzimate fingolimod

Tokom lečenja žene ne smeju ostati u drugom stanju.

Pacijentkinje moraju koristiti efikasnu kontracepciju dok uzimaju fingolimod.

Žene ne smeju ostati u drugom stanju tokom i 2 meseca nakon prekida terapije.

Testovi za trudnoću se moraju ponavljati u odgovarajućim intervalima.

Lekar će Vas redovno obavestavati o ozbiljnim rizicima fingolimoda na plod.

Ukoliko ostanete u drugom stanju ili ukoliko to želite, molimo vas da razgovarate o tome sa svojim lekarom jer ćete morati da prekinete terapiju fingolimodom.

U slučaju da **zatrudnite** ili želite da zatrudnite, obavezno se obratite Vašem lekaru za savet, jer ćete morati da prekinete terapiju fingolimodom.

U slučaju da zatrudnite, obavezno se obratite lekaru za savet. Lekar će vam dati medicinski savet o štetnim efektima fingolimoda na plod i daće Vam procenu mogućeg ishoda.

Biće potrebno da se uradi ultrazvučni pregled, a terapija fingolimodom će biti prekinuta.

Posle prekida terapije fingolimodom

Odmah obavestite svog lekara ako mislite da vam se MS pogoršava (npr. slabost ili promene vida) ili ako primetite bilo kakve nove simptome nakon prestanka terapije fingolimodom zbog trudnoće.

Potrebna je efikasna kontracepcija 2 meseca nakon prekida lečenja fingolimodom zbog dužine vremena potrebnog da fingolimod napusti telo.

Prijavljivanje neželjenih reakcija

Ukoliko Vam se ispolji bilo koja neželjena reakcija, potrebno je da o tome obavestite lekara, farmaceuta ili drugog zdravstvenog radnika. Ovo uključuje i svaku moguću neželjenu reakciju koja nije navedena u Uputstvu za lek. Prijavljivanjem neželjenih reakcija možete da pomognete u proceni bezbednosti ovog leka. Sumnju na neželjene reakcije na lek možete da prijavite Agenciji za lekove i medicinska sredstva Srbije (ALIMS) putem:

- ONLINE prijave dostupne na internet stranici www.alims.gov.rs ili

- popunjavanjem obrasca za prijavu neželjene reakcije za pacijenta koji je dostupan na internet stranici www.alims.gov.rs i slanjem poštom na adresu Agencija za lekove i medicinska sredstva Srbije, Nacionalni centar za farmakovigilancu, Vojvode Stepe 458, 11221 Beograd, Republika Srbija, ili elektronskom poštom na adresu nezeljene.reakcije@alims.gov.rs

Sumnju na neželjene reakcije na lek možete prijaviti i nosiocu dozvole za lek:

Actavis d.o.o. Beograd

Đorđa Stanojevića 12, 11070 Novi Beograd

Telefon: +381 11 209 93 00

