

Fingolimod Accord

Graviditetsspecifikt patientkort

Innan påbörjad behandling med Fingolimod Accord

- **Fingolimod Accord (fingolimod) är får inte användas av hos gravida kvinnor och fertila kvinnor (inklusive tonårsflickor) som inte använder en effektiv preventivmetod.**
- När du börjar med behandlingen kommer läkaren att informera dig om risken för fosterskada och de åtgärder du måste vidta för att minimera denna risk. Informationen kommer att upprepas regelbundet.
- Innan behandlingen påbörjas måste du lämna ett graviditetstest som bekräftas vara negativt av en läkare.
- Läkaren kommer att informera dig om att du måste använda en effektiv preventivmetod under behandlingen och i 2 månader efter avslutad behandling. Tala med din läkare om vilka effektiva preventivmetoder du kan använda.
- Läs patientguiden om Fingolimod Accord som du får av din läkare.

Medan du tar Fingolimod Accord

- Du får inte bli gravid under behandlingen med fingolimod eller inom 2 månader efter avslutad behandling.
- Du måste använda en effektiv preventivmetod medan du tar fingolimod, och i 2 månader efter avslutad behandling.
- Läkaren kommer be dig göra graviditetstester regelbundet.
- Läkaren kommer informera dig om de allvarliga riskerna för foster vid behandling med fingolimod.
- Om du blir eller vill bli gravid, diskutera detta med din läkare eftersom du måste avsluta behandlingen med Fingolimod Accord.
- Om du blir gravid måste fingolimod-behandlingen avslutas. Läkaren kommer att informera dig om de riskerna för fostret, och kommer göra ultraljudsundersökningar.

Efter avslutad behandling med Fingolimod Accord

- Informera din läkare omedelbart om du tycker att din MS försämras (t.ex. svaghet eller synförändringar) eller om du märker några nya symtom efter att du har avslutat behandlingen med Fingolimod Accord på grund av en graviditet.
- Du måste använda en effektiv preventivmetod i 2 månader efter avslutad behandling med Fingolimod Accord eftersom det tar så lång tid för Fingolimod Accord att lämna kroppen.

Anmäl biverkningar

Rapportering av biverkningar kan också ske via Läkemedelsverket, www.lakemedelsverket.se

Du hittar mer information i bipacksedeln.