

ZEPOSIA®(ozanimod)

PATIENTKORT

Detta patientkort är till för fertila kvinnor.

Till patienter:

Om Zeposia (ozanimod) tas under graviditet kan det skada det ofödda barnet. Eventuella risker är bland annat missfall och missbildningar.

Använd inte ozanimod om du är gravid eller ammar, eller kan bli gravid och inte använder en effektiv preventivmetod.

Före behandlingsstart:

- Du måste lämna ett negativt graviditetstest som bekräftas av din läkare.
- Din läkare kommer att förklara de möjliga risker för fostret om du blir gravid under tiden som du tar ozanimod och regelbundet berätta hur du ska minimera riskerna.
- Du måste använda en effektiv preventivmetod under tiden som du använder ozanimod och i minst tre (3) månader efter avslutad behandling.

Under och efter behandlingen:

Graviditetstest måste upprepas med lämpliga intervall under behandlingen med ozanimod.

Berätta omedelbart för din läkare om du blir gravid, om du tror att du kan vara gravid eller om du planerar att skaffa barn och planerar att amma ditt barn.

Om du blir gravid under behandlingen ska du sluta ta ozanimod. Din läkare kommer att ge dig rådgivning om de skadliga effekter som ozanimod kan orsaka barnet och du bör genomgå ~~ultraljudsundersökningar.~~

Du ska sluta ta ozanimod tre (3) månader innan planerad graviditet.

Om du slutar att ta ozanimod ska du omedelbart berätta för din läkare om dina symtom förvärras, eftersom det finns en risk för att dina sjukdomssymtom återkommer.

För mer information, se ZEPOSIA bipacksedel:
www.fass.se eller www.ema.europa.eu

Du hittar aktuellt utbildningsmaterial på
www.fass.se

Biverkningar kan rapporteras till Läkemedelsverket:
www.lakemedelsverket.se

För mer information, kontakta Bristol Myers Squibb
Medicinsk Information: +46 8 58507304 eller
medinfo.sweden@bms.com

Jag har blivit ordinerad behandling med ozanimod.

Kontaktuppgifter till min läkare (förskrivare):

Läkarens namn:

Mottagning:

Mottagningens telefonnummer:

*För mer information till hälso- och
sjukvårdspersonal, se ZEPOSIA
produktresumé: www.fass.se eller
www.lakemedelsverket.se/lakemedelsfakta
eller www.ema.europa.eu*
