

Fingolimod Medical Valley

(fingolimod)

Patientkort med graviditetsinformation

version 2.0/march-2025

Innan behandling med fingolimod påbörjas

Fingolimod är kontraindicerat hos gravida patienter 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 Medical Valley som du får av din läkare.

Medan du tar fingolimod

Fingolimod är fosterskadande och får ej ges till patienter med barnafödande förmåga (inklusive tonåringar) om inte en effektiv preventivmetod används medan de tar fingolimod.

Kvinnor får inte bli gravida under behandlingen eller inom 2 månader efter avslutad behandling.

Graviditetstester måste göras regelbundet.

Läkaren kommer att regelbundet ge dig information om de allvarliga riskerna för fostret vid behandling med fingolimod.

Om du blir eller vill bli gravid, diskutera detta med din läkare eftersom du måste avsluta behandlingen med fingolimod.

Om du blir gravid kommer din läkare att ge dig råd.

Läkaren kommer att informera dig om de fosterskadande effekter som fingolimod kan ha och göra en bedömning av det möjliga utfallet av graviditeten.

En ultraljudsundersökning ska göras och behandlingen med fingolimod kommer att avslutas.

Efter avslutad behandling med fingolimod

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 på grund av en graviditet.

Du måste använda en effektiv preventivmetod i 2 månader efter avslutad behandling med fingolimod eftersom det tar så lång tid för fingolimod att lämna kroppen.

För att bestämma effekterna av exponering av fingolimod hos gravida patienter med MS, uppmanas läkare att rapportera gravida patienter som kan ha behandlats med fingolimod, när som helst under graviditeten (från 8 veckor före sista menstruation och framåt) till Läkemedelsverket (<https://www.lakemedelsverket.se/sv/rapportera-biverkningar>).

Rapportering av biverkningar kan också ske till Läkemedelsverket (<https://www.lakemedelsverket.se/sv/rapportera-biverkningar>).

KONTAKTUPPGIFTER

För information, frågor om och beställning av riskhanteringsmaterial för Fingolimod Medical Valley, kontakta Medical Valley via safety@medicalvalley.se

