

Patientenkarte zur sicheren Anwendung zu Fingolimod



Bitte lesen Sie auch die Gebrauchsinformation (Packungsbeilage) zu Fingolimod aufmerksam durch und beachten Sie die den Leitfaden für Patienten.

Fingolimod kann bei einer Anwendung während der Schwangerschaft zu **schwerwiegenden Schädigungen oder Missbildungen** beim ungeborenen Kind führen. Es darf daher von schwangeren Frauen sowie Mädchen und Frauen im gebärfähigen Alter, die keine zuverlässige Verhütungsmethode anwenden, **nicht eingenommen** werden.

Patientinnen dürfen während der Behandlung mit Fingolimod und bis zu 2 Monate danach **nicht schwanger** werden. Die Behandlung muss abgebrochen werden, wenn eine Schwangerschaft vorliegt oder geplant ist. Informieren Sie umgehend Ihren Arzt, falls Sie glauben, schwanger zu sein.

Ihr Arzt wird Sie zu Beginn der Behandlung und regelmäßig danach über das **Risiko von Fingolimod für das ungeborene Kind aufklären** und Sie über Maßnahmen beraten, um dieses Risiko möglichst gering zu halten.

Vor Beginn der Behandlung muss ein **durch den Arzt überprüfter, negativer Schwangerschaftstest** vorliegen. Schwangerschaftstests müssen in regelmäßigen Abständen während der Behandlung wiederholt werden.

Da Fingolimod nach Absetzen der Behandlung noch bis zu ca. 2 Monate im Körper verbleibt, müssen Sie **während der Behandlung und bis zu 2 Monate danach eine zuverlässige Verhütungsmethode** anwenden. Sprechen Sie mit Ihrem Frauenarzt über zuverlässige Verhütungsmethoden und legen Sie gemeinsam eine geeignete Methode fest.

Informieren Sie umgehend Ihren Arzt, falls Sie während der Behandlung mit Fingolimod oder bis zu 2 Monate danach glauben, schwanger zu sein, oder planen, schwanger zu werden. Die Behandlung mit Fingolimod muss dann sofort abgebrochen werden.

Falls Sie während der Behandlung mit Fingolimod schwanger geworden sind, wird Ihr Arzt Sie über das Risiko für das ungeborene Kind beraten und die Auswirkungen auf die Schwangerschaft einschätzen.

Bitte informieren Sie umgehend Ihren Arzt, falls Sie nach Beendigung der Behandlung eine **Verschlimmerung der Multiplen Sklerose oder neue Symptome** bei sich bemerken.

Alle Schulungsmaterialien für Patienten (Leitfaden für Patienten und Patientenkarte) sowie die Gebrauchsinformation sind auch online durch Scannen des QR-Codes oder über **<https://www.abz.de/medikamente-von-abis-z/rezeptpflichtige-medikamente/buchstabe-F.html>** verfügbar.

Gedruckte Exemplare können Sie über AbZ-Pharma GmbH, Graf-Arco-Str. 3, 89079 Ulm bestellen.



Medizinische Produktauskunft

(Montag bis Donnerstag 08 bis 17 Uhr, Freitag 08 bis 14 Uhr)

AbZ-Pharma GmbH – Graf-Arco-Str. 3 – 89079 Ulm

Telefon: 0800 800 5022, **Fax:** 0800 589 4083

E-Mail: Medical.Information.Service@teva.de