

## ПАМ'ЯТКА ДЛЯ ПАЦІЄНТА ЩОДО ЛІКУВАННЯ ФІНГОЛІМОДОМ

Тактрол (далі – фінголімод) не рекомендований до застосування у випадку захворювань серця або у випадку одночасного прийому лікарських засобів, що знижують частоту серцевих скорочень. Тому перед початком лікування фінголімодом обов'язково повідомте свого лікаря стосовно всіх захворювань та будь-яких препаратів, що Ви приймаєте на даний момент.

Якщо Ваш лікар вважає, що Ви можете застосовувати фінголімод, то попередньо необхідно пройти додаткове медичне обстеження.

Перший прийом препарату слід здійснювати в умовах стаціонару. Ваш лікар попросить Вас залишитись протягом 6 або більше годин після першого прийому фінголімоду, щоб вжити всіх необхідних заходів у випадку виникнення побічних реакцій.

### ЗНИЖЕННЯ ЧАСТОТИ СЕРЦЕВИХ СКОРОЧЕНЬ

На початку лікування фінголімодом часто спостерігається зниження частоти серцевих скорочень. Тому негайно повідомте лікаря, якщо після прийому 1-ї дози фінголімоду у Вас виникли такі симптоми як *запаморочення, головокружіння (вертиго), нудота або відчуття серцебиття*.

#### Якщо Ви приймаєте фінголімод вперше

Ваш лікар попросить Вас залишитися в лікарні протягом 6 або більше годин після першого прийому препарату, щоб вжити всіх необхідних заходів у випадку виникнення побічних реакцій.

*Перед прийомом 1-ї дози* препарату Вам буде проведене ЕКГ-обстеження та вимірний артеріальний тиск.

*Впродовж 6 годин після прийому 1-ї дози фінголімоду*, Вам:

- щогодини вимірюватимуть частоту пульсу та артеріальний тиск, з можливим проведенням безперервного моніторингу показників ЕКГ впродовж перших 6 годин.
- *через 6 годин* буде повторно виконане ЕКГ.

В деяких випадках моніторинг може потребувати перебування у медичному закладі всю ніч.

#### Якщо Ви припинили прийом препарату на 1 день і більше

Необхідно звернутися до лікаря, оскільки, в залежності від тривалості перерви та часу, який минув від початку лікування фінголімодом, може виникнути потреба у повторенні процедури моніторингу, що проводилася після прийому 1-ї дози препарату (див. вище).

### ІНФЕКЦІЇ

Слід негайно повідомляти лікаря, який призначив препарат, про ознаки і симптоми інфекції\*, що виникають впродовж лікування фінголімодом та протягом 2-х місяців після його завершення.

*\* Типові ознаки інфекційних захворювань: підвищення температури, грипоподібні симптоми, головний біль, чутливість до світла, нудота і/або сплутаність свідомості.*

### ПОРУШЕННЯ ЗОРУ

Негайно сповістіть лікаря, який призначив препарат, про *будь-які порушення зору* (в тому числі розмитість, зниження гостроти зору), що виникли в період лікування фінголімодом, або впродовж 2-х місяців після його завершення.

## ВАГІТНІСТЬ

Прийом фінголімоду може завдати шкоди ненародженій дитині, тому, якщо ви є жінкою репродуктивного віку, у разі призначення Вам фінголімоду Ви повинні:

- ✓ Мати негативні результати тесту на вагітність.
- ✓ Користуватися ефективними засобами контрацепції впродовж лікування препаратом і щонайменше протягом 2 місяців після його припинення.
- ✓ Негайно сповіщати лікаря, який призначив препарат, про настання запланованої чи незапланованої вагітності в період лікування фінголімодом і впродовж 2 місяців після його припинення.

## ФУНКЦІЇ ПЕЧІНКИ

Перед початком лікування фінголімодом необхідно провести аналіз показників функції печінки, регулярно їх контролювати впродовж 1, 3, 6, 9, 12 місяців лікування і періодично в подальшому.

При появі *жовтого забарвлення шкіри, склер очей, темного кольору сечі або нудоти, блювання або втоми*, негайно повідомте про це свого лікаря.

## ДОДАТКОВО

Якщо під час лікування фінголімодом Ви будете звертатися до інших лікарів, обов'язково повідомте їм про те, що приймаєте цей лікарський засіб.

Перед застосуванням ознайомтеся з інструкцією для медичного застосування препарату Тактрол.

## ПОВІДОМЛЕННЯ ПРО ПОБІЧНІ РЕАКЦІЇ

При підозрі на наявність побічної реакції, пов'язаної із застосуванням лікарського засобу Тактрол, повідомте про це Вашого лікаря або відділ фармаконагляду компанії ТОВ «Тева Україна» будь-яким зручним для Вас способом.

### Наші контакти:

Тел: +38 044 594 70 80

Моб: +38 050 462 17 67 (функція голосової пошти працює цілодобово)

Факс: +38 044 594 70 81

E-mail: [Safety.Ukraine@teva.ua](mailto:Safety.Ukraine@teva.ua)

Про побічні реакції слід також повідомити Державний Експертний Центр МОЗ за посиланням: <https://aisf.dec.gov.ua/> .