

Гіленія* (фінголімод): картка-нагадування для пацієнтів щодо вагітності

* Інструкція для медичного застосування лікарського засобу Гіленія, Наказ МОЗ України від 15.09.2016 № 973.
Реєстраційне посвідчення № UA/11704/01/01.

ПІБ пацієнта: _____

Ця інформація призначена для спеціалістів сфери охорони здоров'я, які призначають фінголімод, і/або пацієнтів, які його застосовують. Ця інформація може бути передана особисто зазначеним вище спеціалістам сфери охорони здоров'я та/або пацієнтам. Розповсюдження цієї інформації будь-якими іншими способами, які надають доступ до неї невизначеному колу осіб, забороняється.

На допомогу практикуючому лікарю. Видано в рамках програми по управлінню ризиками. Не є рекламою.

При виникненні побічних реакцій необхідно повідомляти Державний експертний центр за телефоном +38 044 202 17 00 або за посиланням: <https://aisf.dec.gov.ua>, а також Представництво «Новартіс Фарма Сервісез АГ» в Україні за телефоном +38 044 389 39 30.

За додатковою інформацією звертайтеся в представництво «Новартіс Фарма Сервісез АГ» в Україні: м. Київ, 04073, просп. С. Бандери, 28а, БЦ SP Hall.

ID code 14561/GIL/12/2019/1

Перед початком лікування фінголімодом



Фінголімод протипоказаний вагітним жінкам і жінкам з репродуктивним потенціалом, які не використовують ефективні методи контрацепції.

На початку лікування та регулярно надалі лікар інформуватиме Вас про тератогенний ризик і необхідні дії для його мінімізації.



Необхідно виконати тест на вагітність, і перед початком лікування лікар має перевірити та підтвердити негативний результат.



Лікар проінформує Вас про необхідність ефективної контрацепції під час лікування та протягом 2 місяців після його припинення. Поговоріть з лікарем про найбільш ефективні методи контрацепції, які Вам підходять.

Будь ласка, ознайомтеся з ліфлетом «Настанови для пацієнта», отриманим від лікаря.

Перед початком лікування фінголімодом



Під час лікування жінкам слід уникати настання вагітності.

Пацієнти повинні використовувати ефективні методи контрацепції під час лікування фінголімодом.

Жінкам слід уникати вагітності під час лікування та протягом 2 місяців після його припинення.

Через визначені проміжки часу слід проводити тест на вагітність.



Лікар регулярно консультуватиме Вас щодо серйозних ризиків для плода з боку фінголімоду.



У випадку настання вагітності або появи бажання завагітніти, обговоріть це питання з лікарем, оскільки лікування фінголімодом необхідно припинити.

Під час лікування фінголімодом



У випадку настання вагітності Вас проконсультує лікар.

Лікар проінформує Вас щодо шкідливого ефекту на плід з боку фінголімоду та виконає оцінку можливого результату.



Слід виконати УЗД і припинити лікування фінголімодом.

Після припинення лікування фінголімодом



Негайно проінформуйте лікаря, якщо, на Вашу думку, Ваш стан стосовно розсіяного склерозу погіршився (наприклад, з'явилися слабкість або порушення зору) або Ви помітили будь-які нові симптоми після припинення лікування фінголімодом через вагітність.



Упродовж 2 місяців після припинення лікування фінголімодом необхідно використовувати ефективні методи контрацепції, оскільки на виведення препарату з організму потрібен час.

Для нотаток

Для нотаток

ПІБ пацієнта: _____

Ця інформація призначена для спеціалістів сфери охорони здоров'я, які призначають фінголімод, і/або пацієнтів, які його застосовують. Ця інформація може бути передана особисто зазначеним вище спеціалістам сфери охорони здоров'я та/або пацієнтам. Розповсюдження цієї інформації будь-якими іншими способами, які надають доступ до неї невизначеному колу осіб, забороняється.

На допомогу практикуючому лікарю. Видано в рамках програми по управлінню ризиками. Не є рекламою.

При виникненні побічних реакцій необхідно повідомляти Державний експертний центр за телефоном +38 044 202 17 00 або за посиланням: <https://aisf.dec.gov.ua>, а також Представництво «Новартіс Фарма Сервісез АГ» в Україні за телефоном +38 044 389 39 30.

За додатковою інформацією звертайтеся в представництво «Новартіс Фарма Сервісез АГ» в Україні: м. Київ, 04073, просп. С. Бандери, 28а, БЦ SP Hall.

ID code 14561/GIL/12/2019/1

