

Chantico® (fingolimod) **Nėštumui specifinė pacientės priminimo kortelė**

Ieškant daugiau informacijos, prašau taip pat perskaityti Jūsų gydytojo pateikiamame Chantico® informaciniame lapelyje

Chantico® (fingolimodą) draudžiama vartoti nėštumo metu ir vaisingo amžiaus moterims ir merginoms, kurios nenaudoja veiksmingos kontracepcijos.

Gydymo pradžioje ir reguliariai gydymo metu Jūsų gydytojas Jus informuos apie teratogeninę riziką (sukeliančią negimusio vaiko vystymosi defektus) ir reikalingus veiksmus, kurie sumažina šią riziką.

Gydymo metu ir du mėnesius užbaigus gydymą vaisingos moterys ir merginos neturi pastoti. Prieš pradėdant gydymą vaisingo amžiaus moterys ir merginos turi atlikti nėštumo testą, siekiant įsitikinti, kad jos nėra nėščios; neigiamą testo rezultatą turi patvirtinti gydytojas. Nėštumo testą reikia kartoti tinkamais laiko intervalais.

Jūsų gydytojas informuos apie veiksmingos kontracepcijos vartojimą gydymosi laikotarpiu ir du mėnesius užbaigus gydymą. Pasitarkite su gydytoju, dėl Jums tinkamos labiausiai veiksmingos kontracepcijos.

Jeigu pastojote arba norite pastoti, pasitarkite su gydytoju, nes gydymas fingolimodu turi būti nutrauktas.

Nėštumo atveju Jus konsultuos gydytojas. Jūsų gydytojas pateiks medicininės žinias apie fingolimodo žalingą poveikį vaisiui ir pateiks galimų pasekmių įvertinimą.

Vaisingo amžiaus moterys ir merginos, vartojančios fingolimodą nėštumo laikotarpiu, raginamos apie savo nėštumą pranešti el. paštu registruotojo atstovui (office@gl-pharma.lt).

Fingolimodo vartojimo nutraukimas gali sukelti ligos atsinaujinimą. Jūsų gydytojas nuspręs, ar reikia ir kaip reikia stebėti Jūsų būklę, nutraukus gydymą fingolimodu. Nedelsiant praneškite savo gydytojui, jeigu manote, kad IS ligos eiga blogėja nutraukus gydymą fingolimodu.

Jeigu pasireiškė šalutinis poveikis, įskaitant pakuotės lapelyje nenurodytą, pasakykite gydytojui, vaistininkui arba slaugytojui. Apie šalutinį poveikį taip pat galite pranešti Valstybinei vaistų kontrolės tarnybai prie Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos šiais būdais:

- tiesiogiai užpildant formą internetu Valstybinės vaistų kontrolės tarnybos prie Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministerijos Vaistinių preparatų informacinėje sistemoje <https://vapris.vvkt.lt/vvkt-web/public/nrv>;
- užpildant paciento pranešimo apie įtariamą nepageidaujamą reakciją formą, kuri skelbiama <https://www.vvkt.lt/index.php?4004286486>, ir atsiunčiant elektroniniu paštu (adresu NepageidaujamaR@vvkt.lt);
- nemokamu telefonu 8 800 73 568.