

سفينقولن (فينجوليمود) بطاقة تذكير المريض (الخاصة بالحمل)

تمت الموافقة على هذه الوثيقة من قبل الإدارة التنفيذية للتيقظ الدوائي بالهيئة العامة للغذاء والدواء

قبل البدء في علاج سفينقولن (فينجوليمود)

لا يجب استخدام سفينقولن (فينجوليمود) في النساء الحوامل والنساء القادرات على الإنجاب (بما في ذلك المراهقات) الذين لا يستخدمون وسائل منع الحمل الفعالة.

عند بدء العلاج والانتظام عليه، سيخبرك طبيبك بخطر حدوث تشوهات خلقية للجنين والإجراءات المطلوبة لتقليل هذا الخطر.

يجب إجراء اختبار الحمل والتحقق من النتيجة السلبية من قبل الطبيب قبل بدء العلاج.

طبيبك سوف يبلغك عن الحاجة إلى وسائل منع الحمل الفعالة أثناء العلاج ولمدة شهرين بعد التوقف. تحدثي إلى طبيبك حول خيارات منع الحمل الأكثر فعالية المتاحة لك.

يرجى قراءة نشرة دليل المريض سفينقولن (فينجوليمود) المقدمة من طبيبك.

أثناء تناول سفينجولين (فينجوليمود)

أثناء العلاج يجب ألا تصبح النساء حوامل. يجب على المرضى استخدام وسائل منع الحمل الفعالة أثناء تناول سفينجولين (فينجوليمود).

يجب ألا تصبح المرأة حاملا أثناء العلاج ولمدة شهرين بعد التوقف عن العلاج.

يجب تكرار اختبارات الحمل على فترات مناسبة.

سيقدم طبيبك استشارات منتظمة حول مخاطر سفينقولن (فينجوليمود) الجسيمة على الجنين.

إذا أصبحت حاملا أو إذا كنت ترغبين في الحمل ، فيرجى مناقشة هذا الأمر مع طبيبك لأنه يجب إيقاف علاج سفينقولن (فينجوليمود) في حالة الحمل ، سيقدم طبيبك المشورة.

سيقدم لك طبيبك المشورة الطبية فيما يتعلق بالآثار الضارة لسفينقولن (فينجوليمود) على الجنين وسيقدم لك تقييما للنتيجة المحتملة.

يجب إجراء فحص بالموجات فوق الصوتية ، وسيتم إيقاف علاج سفينقولن (فينجوليمود).

بعد التوقف عن علاج سفينجولين (فينجوليمود)

أخبر طبيبك على الفور إذا كنت تعتقد أن مرض التصلب العصبي المتعدد يزداد سوءا (مثل الضعف أو التغيرات البصرية) أو إذا لاحظت أي أعراض جديدة بعد التوقف عن العلاج ب سفينقولن (فينجوليمود) بسبب الحمل. هناك حاجة إلى وسائل منع الحمل الفعالة لمدة شهرين بعد وقف علاج سفينغولين (فينجوليمود) بسبب طول الوقت الذي يستغرقه سفينغولين (فينجوليمود) لمغادرة الجسم.

معلومات الاتصال بحامل ترخيص التسويق:

شركة أماروكس السعودية الصناعية

رزان المالكي

أخصائي التيقظ الدوائي

شارع الجامعة - الملز - الرياض كود 12629 ، المملكة العربية

السعودية.

الهاتف: +966 11 266 8850

جوال: +966531215235

البريد الإلكتروني: r.almalki@amaroxpharma.com

الإبلاغ عن الآثار الجانبية:

للإبلاغ عن أي ردود فعل سلبية مشتبه بها يرجى التواصل مع:

المركز الوطني للتيقظ الدوائي في الهيئة العامة للغذاء والدواء

مركز الاتصال الموحد: 19999

البريد الإلكتروني: npc.drug@sfd.gov.sa

الموقع الإلكتروني: https://ade.sfd.gov.sa