

▼ **Admiraz (siponimod): Gebelięe özgü hasta hatırlatma kartı**

▼ Bu ilaç ek izlemeye tabidir. Bu üçgen yeni güvenlilik bilgisinin hızlı olarak belirlenmesini sağlayacaktır. Sağlık mesleği mensuplarının şüpheli advers reaksiyonları bildirmeleri beklenmektedir. Raporlama yapılması, ilacın yarar/risk dengesinin sürekli olarak izlenmesine olanak sağlamaktadır. Herhangi bir şüpheli advers reaksiyonu Türkiye Farmakovijilans Merkezi (TÜFAM)'ne (www.titck.gov.tr; e-posta: tufam@titck.gov.tr; tel: 0800 314 00 08; faks: 0312 218 35 99) ve/veya Farmanova Sağlık Hizmetleri Ltd. Şti.'ne (www.farmanova.com.tr; Farmanova İletişim Merkezi (FiM) tel: 0850 470 0 777) bildirmeniz gerekmektedir.

Bakanlık Onay Tarihi: 18.11.2022

İçindekiler

Admiraz (siponimod) tedavisine başlamadan önce	3
Admiraz (siponimod) tedavisi sırasında	4
Admiraz (siponimod) tedavisi durdurulduktan sonra	6
Hekim iletişim bilgileri	7

Admiraz (siponimod) tedavisine başlamadan önce



Admiraz gebe kadınlarda veya etkili doğum kontrol yöntemi kullanmayan çocuk doğurma potansiyeline sahip (gebelik çağındaki kadınlarda) kullanılmamalıdır.

Tedaviye başlamadan önce gebelik çağındaki kadınlarda gebelik testi yapılmalı ve negatif sonuç bir doktor tarafından doğrulanmalıdır.



Tedavi sırasında ve Admiraz tedavisi bırakıldıktan sonra en az 10 gün boyunca kullanmanız gereken güvenilir doğum kontrol yöntemleri hakkında doktorunuzla konuşun.

Lütfen ürün kutusunda yer alan Admiraz Kullanım Talimatı'nı okuyun.

Admiraz (siponimod) tedavisi sırasında



Tedavi sırasında, kadınlar gebe kalmamalıdır.

Hastalar tedavi sırasında ve tedavi bırakıldıktan sonra en az 10 gün boyunca etkili doğum kontrol yöntemleri kullanmalıdır.



Eğer gebe kalmayı planlıyorsanız, tedaviyi kesmeniz gerekebileceği için lütfen bu konuyu doktorunuz ile konuşun. Doktorunuz Admiraz tedavisinin fetüs üzerindeki olası riskleri hakkında size bilgilendirme yapacak ve hastalık aktivitesinin geri dönebileceğini hakkında size danışmanlık verecektir.



Admiraz tedavisini alırken gebe kalmanız halinde, derhal doktorunuzu bilgilendirin, çünkü tedavinin bırakılması gerekebilir.

Gerekli durumda doktorunuz size danışmanlık verecek, ayrıca tıbbi izlem muayeneleri (örn. ultrasonografi muayenesi) sunulacaktır.

Admiraz (siponimod) tedavisi sırasında



Admiraz tedavisi sırasında bir gebeliğin meydana gelmesi durumunda, lütfen bunu hekiminize ve/veya Türkiye Farmakovijilans Merkezi (TÜFAM)'ne (www.titck.gov.tr; e-posta: tufam@titck.gov.tr; tel: 0800 314 00 08; faks: 0312 218 35 99) ve/veya Farmanova Sağlık Hizmetleri Ltd. Şti.'ne (www.farmanova.com.tr; Farmanova İletişim Merkezi (FiM) tel: 0850 470 0 777) bildirmeniz numaralı telefonu arayarak bildirin.

Admiraz (siponimod) tedavisi durdurulduktan sonra



Admiraz tedavisi kesildikten sonra en az 10 gün boyunca etkili doğum kontrol yöntemleri kullanılmalıdır.



Tedavinin kesilmesini takiben 10 gün içinde bir gebeliğin meydana gelmesi durumunda, olumsuz sonuçların gözlenip gözlenmemesine bakılmaksızın, lütfen bunu hekiminize ve/veya Türkiye Farmakovijilans Merkezi (TÜFAM)'ne (www.titck.gov.tr; e-posta: tufam@titck.gov.tr; tel: 0800 314 00 08; faks: 0312 218 35 99) ve/veya Farmanova Sağlık Hizmetleri Ltd. Şti.'ne (www.farmanova.com.tr; Farmanova İletişim Merkezi (FiM) tel: 0850 470 0 777) bildirmeniz numaralı telefonu arayarak bildirin.

Admiraz tedavisi kesildikten sonra, MS hastalığınızın kötüleştiğini düşünüyorsanız (örn. güçsüzlük veya görme değişiklikleri) veya herhangi bir yeni semptom fark ederseniz doktorunuzu acilen bilgilendirin.

Hekiminizin iletişim bilgileri

- *Hekim bilgilerinizi buraya ekleyebilirsiniz.*

Eğitim materyalinin hazırlanma tarihi / versiyonu: Ocak

2021 Bakanlık Onay Tarihi: 18.11.2022

▼ Bu ilaç ek izlemeye tabidir. Bu üçgen yeni güvenlilik bilgisinin hızlı olarak belirlenmesini sağlayacaktır. Sağlık mesleği mensuplarının şüpheli advers reaksiyonları bildirmeleri beklenmektedir. Raporlama yapılması, ilacın yarar/risk dengesinin sürekli olarak izlenmesine olanak sağlamaktadır. Herhangi bir şüpheli advers reaksiyonu Türkiye Farmakovijilans Merkezi (TÜFAM)'ne (www.titck.gov.tr; e-posta: tufam@titck.gov.tr; tel: 0800 314 00 08; faks: 0312 218 35 99) ve/veya Farmanova Sağlık Hizmetleri Ltd. Şti.'ne (www.farmanova.com.tr; Farmanova İletişim Merkezi (FiM) tel: 0850 470 0 777) bildirmeniz gerekmektedir.