

karta složená
130x80 mm

**Důležité informace
které byste měli mít na paměti
při léčbě přípravkem GILENYA®
(fingolimod)**



Tento přípravek podléhá dalšímu sledování. To umožní rychlé získání nových informací o bezpečnosti. Můžete přispět tím, že nahlásíte jakékoli nežádoucí účinky, které se u Vás vyskytnou.



Při prvním užití přípravku GILENYA® (fingolimod)

Váš lékař vás požádá, abyste zůstal/a v ordinaci nebo na klinice 6 hodin nebo déle po užití první dávky, aby bylo možné podniknout potřebné kroky, pokud by se objevily nežádoucí účinky. Přípravek GILENYA® (fingolimod) se nedoporučuje u pacientů s některými srdečními chorobami a u pacientů, kteří současně užívají léky, o kterých je známo, že snižují srdeční frekvenci. Před zahájením léčby přípravkem GILENYA® informujte o takovýchto onemocněních svého lékaře. Pokud se lékař domnívá, že je pro vás léčba přípravkem GILENYA® přínosná, může být nezbytná další péče a sledování, včetně pobytu v nemocnici přes noc.

Na začátku léčby způsobuje přípravek GILENYA® pomalou nebo nepravidelnou srdeční činnost. To může vést k tomu, že se vám bude točit hlava nebo vám klesne krevní tlak. Pokud se u vás vyskytnou příznaky jako točení hlavy, závrať, nevolnost nebo bušení srdce, anebo pokud se po podání první dávky necítíte dobře, informujte o tom neprodleně svého lékaře.

Před užitím první dávky

- Vám bude provedeno vstupní vyšetření EKG (elektrokardiogram) pro vyhodnocení činnosti Vašeho srdce.
- Vám bude změřen krevní tlak.





Během šestihodinového sledování

- Vám bude každou hodinu kontrolován puls a krevní tlak,
– během této doby můžete být nepřetržitě monitorován(a)
pomocí EKG
- po uplynutí 6 hodin vám bude provedeno EKG.

Za určitých okolností může být nutné, abyste zůstal(a) v nemocnici přes noc. Pokud vysadíte přípravek GILENYA® na 1 den nebo více dní během prvních 2 týdnů léčby, na více než 7 dní během 3. a 4. týdne léčby nebo na více než 2 týdny po uplynutí prvního měsíce terapie, může se při opětovném nasazení znovu objevit ovlivnění srdeční frekvence. Proto může lékař zopakovat šestihodinové sledování srdeční frekvence, krevního tlaku a EKG a v případě nutnosti sledovat váš zdravotní stav přes noc.

Během léčby přípravkem GILENYA® (fingolimod)

Infekce – během léčby přípravkem GILENYA® můžete být náchylnější k infekcím. Pokud se budete během léčby nebo během 2 měsíců po jejím skončení domnívat, že máte infekci, budete mít horečku nebo budete mít pocit, že máte chřipku nebo budete mít bolesti hlavy doprovázeny pocitem ztuhlého krku, citlivost na světlo, nevolnost a/nebo zmatenost (mohou to být příznaky meningitidy) v průběhu léčby a během 2 měsíců po jejím ukončení, ihned kontaktujte svého lékaře.

Pokud máte pocit, že se vaše RS zhoršuje (např. slabost nebo změny zraku) nebo pokud zaznamenáte jakékoli nové příznaky, řekněte to svému lékaři, jakmile to bude možné, protože to mohou být příznaky vzácného mozkového onemocnění způsobeného infekcí a které se jmenuje progresivní multifokální leukoencefalopatie (PML).





Během léčby přípravkem GILENYA® (fingolimod)

Kožní změny – u pacientů s RS léčených přípravkem GILENYA® byl hlášen typ kožního nádoru nazývaný karcinom bazálních buněk, bazaliom (BCC). Poradte se s lékařem, pokud objevíte na pokožce jakékoli uzlíky (např. uzlíky s perleťově lesklým povrchem), skvrny nebo týdny se nehojící otevřené rány (mohou být příznakem BCC). Pokud se objeví jakýkoli kožní problém, může vás lékař odeslat k dermatologovi, který po konzultaci může rozhodnout, že je pro Vás důležité podrobit se kontrole pravidelně.

Pokud musíte navštívit jiné lékaře, nezapomeňte je informovat o tom, že užíváte přípravek GILENYA® (fingolimod).



Poruchy zraku – přípravek GILENYA® může způsobit otok očního pozadí, tj. stav označovaný jako makulární edém (otok žluté skvrny). Informujte svého lékaře o jakýchkoli změnách vidění během léčby a během 2 měsíců po jejím skončení.



Jaterní funkce – přípravek GILENYA® může způsobovat abnormální výsledky jaterních funkčních testů. Bude zapotřebí, abyste podstoupil/a vyšetření krve před zahájením léčby, dále v 1., 3., 6., 9. a 12. měsíci během léčby přípravkem GILENYA® a pravidelně i poté.



Těhotenství – než začnete užívat přípravek GILENYA®, je třeba vyloučit těhotenství. Během léčby přípravkem GILENYA® a dva měsíce po jejím skončení byste neměla otěhotnět, neboť existuje riziko poškození plodu. Poradte se se svým lékařem o spolehlivých metodách antikoncepce, které byste měla během léčby a dva měsíce po jejím skončení používat. Okamžitě informujte svého lékaře, pokud během léčby přípravkem GILENYA® nebo do 2 měsíců po jejím skončení otěhotníte.

PROSÍME, NOSTE TUTO KARTIČKU VŽDY U SEBE

Pokud navštívíte další lékaře, nezapomeňte jim říci, že užíváte přípravek GILENYA®.

Tato patientská informační kartička obsahuje důležité bezpečnostní informace, které byste měl(a) znát před léčbou přípravkem GILENYA® a během ní.

Pro více informací si **přečtete** příbalovou informaci přípravku GILENYA®.



Pokud se u vás vyskytne kterýkoli z nežádoucích účinků, sdělte to svému lékaři nebo lékárníkovi. Stejně postupujte i v případě jakýchkoli nežádoucích účinků, které nejsou uvedeny v příbalové informaci. Nežádoucí účinky můžete hlásit také přímo prostřednictvím národního systému hlášení nežádoucích účinků.

Podrobnosti o hlášení najdete na:

<http://www.olecich.cz/hlaseni-pro-sukl/nahlasit-nezadouci-ucinek>

Adresa pro zasílání je

Státní ústav pro kontrolu léčiv, oddělení farmakovigilance

Šrobárova 48, Praha 10, 100 41

e-mail: farmakovigilance@sukl.cz

Tato informace může být také hlášena společnosti Novartis na adresu:

Novartis s.r.o., Gemini, budova B

Na Pankráci 1724/129, 140 00 Praha 4

tel.: +420 800 40 40 50

fax: +420 225 775 205

email: farmakovigilance.cz@novartis.com



**karta složená
130x80 mm**

**Novartis s. r. o., Pharma, Gemini, budova B,
Na Pankráci 1724/129, 140 00 Praha 4
tel.: 225 775 111, fax: 225 775 222, www.novartis.cz**

CZ1606491662/06/2016