

Contraccezione e gravidanza

Fingolimod Spirig HC® può causare gravi danni al feto. Fingolimod Spirig HC® non deve essere assunto da donne in gravidanza né da ragazze e donne in età fertile che non utilizzano un metodo contraccettivo affidabile. Durante il trattamento con Fingolimod Spirig HC® e fino a 2 mesi dopo, le pazienti non devono rimanere incinte.

Il medico vi informerà all'inizio del trattamento e regolarmente in seguito sul rischio che Fingolimod Spirig HC® rappresenta per il feto e vi consiglierà sulle misure da adottare per ridurre al minimo questo rischio. Prima di iniziare il trattamento, deve essere effettuato un test di gravidanza negativo, verificato dal medico. I test di gravidanza devono essere ripetuti a intervalli regolari durante il trattamento. Poiché Fingolimod Spirig HC® può rimanere nel corpo fino a circa 2 mesi dopo l'interruzione del trattamento, è necessario utilizzare un metodo

contraccettivo affidabile durante il trattamento e fino a 2 mesi dopo. Parlate con il vostro ginecologo riguardo ai metodi contraccettivi affidabili e scegliete insieme il metodo più adatto.

Informate immediatamente il vostro medico se pensate di essere incinta durante il trattamento con Fingolimod Spirig HC® o fino a 2 mesi dopo, o se pianificate una gravidanza. Il trattamento con Fingolimod Spirig HC® deve essere interrotto immediatamente.

Se rimani incinta durante il trattamento con Fingolimod Spirig HC®, il tuo medico ti informerà dei rischi per il nascituro e valuterà gli effetti sulla gravidanza. Si prega di informare immediatamente il medico se si nota una ricomparsa dell'attività della sclerosi multipla dopo l'interruzione del trattamento.



**Patientenkarte für Patientinnen,
die mit Fingolimod Spirig HC® behandelt werden**

Bitte beachten Sie ebenfalls den Leitfaden für Patientinnen und Patienten sowie die Packungsbeilage zu Fingolimod Spirig HC®.

**Carte de patient pour les patientes
traitées avec Fingolimod Spirig HC®**

Veuillez également consulter le guide pour les patientes et les patients ainsi que la notice d'emballage de Fingolimod Spirig HC®.

**Carta del paziente per le pazienti
trattate con Fingolimod Spirig HC®**

Si prega di consultare anche la guida per i pazienti e il foglietto illustrativo di Fingolimod Spirig HC®.

Spirig HealthCare AG
Industriestrasse 30
CH - 4622 Egerkingen

Tel.: +41 62 388 85 00
Fax: +41 62 388 85 85

E-Mail: info@spirig-healthcare.ch
Web: www.spirig-healthcare.ch

2025_02_104

Empfängnisverhütung und Schwangerschaft

Fingolimod Spirig HC® kann beim ungeborenen Kind zu schwerwiegenden Schädigungen führen. Fingolimod Spirig HC® darf von schwangeren Frauen sowie Mädchen und Frauen im gebärfähigen Alter, die keine zuverlässige Verhütungsmethode anwenden, nicht eingenommen werden. Während der Behandlung mit Fingolimod Spirig HC® und bis zu 2 Monate danach dürfen Patientinnen nicht schwanger werden.

Ihr Arzt wird Sie zu Beginn der Behandlung und regelmässig danach über das Risiko von Fingolimod Spirig HC® für das ungeborene Kind aufklären und Sie über Massnahmen beraten, um dieses Risiko möglichst gering zu halten. Vor Beginn der Behandlung muss ein durch den Arzt/die Ärztin überprüfter, negativer Schwangerschaftstest vorliegen. Schwangerschaftstests müssen in regelmässigen Abständen während der Behandlung wiederholt werden. Da Fingolimod Spirig HC® nach Absetzen der Behandlung noch bis zu ca. 2

Monate im Körper verbleibt, müssen Sie während der Behandlung und bis zu 2 Monate danach eine zuverlässige Verhütungsmethode anwenden. Sprechen Sie mit Ihrem Frauenarzt über zuverlässige Verhütungsmethoden und legen Sie gemeinsam eine geeignete Methode fest.

Informieren Sie umgehend Ihren Arzt/Ihre Ärztin, falls Sie während der Behandlung mit Fingolimod Spirig HC® oder bis zu 2 Monate danach glauben, schwanger zu sein, oder planen, schwanger zu werden. Die Behandlung mit Fingolimod Spirig HC® muss dann sofort abgebrochen werden.

Falls Sie während der Behandlung mit Fingolimod Spirig HC® schwanger geworden sind, wird Ihr Arzt/Ihre Ärztin Sie über das Risiko für das ungeborene Kind beraten und die Auswirkungen auf die Schwangerschaft einschätzen. Bitte informieren Sie umgehend Ihren Arzt, falls Sie nach Beendigung der Behandlung eine Rückkehr der Krankheitsaktivität der Multiplen Sklerose bei sich bemerken.

Contraception et grossesse

Fingolimod Spirig HC® peut causer des dommages graves à l'enfant à naître. Fingolimod Spirig HC® ne doit pas être pris par les femmes enceintes ni par les filles et femmes en âge de procréer qui n'utilisent pas de méthode contraceptive fiable. Pendant le traitement par Fingolimod Spirig HC® et jusqu'à 2 mois après, les patientes ne doivent pas tomber enceintes.

Votre médecin vous informera au début du traitement et régulièrement par la suite du risque que Fingolimod Spirig HC® présente pour l'enfant à naître et vous conseillera sur les mesures à prendre pour minimiser ce risque. Avant de commencer le traitement, un test de grossesse négatif, vérifié par le médecin, doit être en place. Les tests de grossesse doivent être répétés à intervalles réguliers pendant le traitement. Comme Fingolimod Spirig HC® peut rester dans l'organisme jusqu'à environ 2 mois après

l'arrêt du traitement, vous devez utiliser une méthode contraceptive fiable pendant le traitement et jusqu'à 2 mois après. Discutez avec votre gynécologue des méthodes contraceptives fiables et déterminez ensemble la méthode appropriée.

Informez immédiatement votre médecin si vous pensez être enceinte pendant le traitement par le Fingolimod Spirig HC® ou jusqu'à 2 mois après, ou si vous prévoyez une grossesse. Le traitement par le Fingolimod Spirig HC® doit alors être interrompu immédiatement.

Si vous tombez enceinte pendant le traitement par Fingolimod Spirig HC®, votre médecin vous informera des risques pour l'enfant à naître et évaluera les effets sur la grossesse. Veuillez informer immédiatement votre médecin si vous remarquez une réapparition de l'activité de la sclérose en plaques après l'interruption du traitement.