

Herinneringskaart voor de patiënt met betrekking tot zwangerschap

Informatie voor vrouwen die zwanger kunnen worden

Let op bij gebruik van ponesimod. Ponesimod is het werkzame bestanddeel in het medicijn. Uw medicijn kan ook een andere (merk)naam dragen. Kijk dus goed over welk medicijn dit gaat.

Voordat u met ponesimod begint

Gebruik ponesimod niet als u zwanger bent of als u borstvoeding geeft. Gebruik het ook niet als u zwanger kunt worden en geen effectieve anticonceptie gebruikt

- Voordat u met de behandeling met ponesimod kunt beginnen, moet er eerst een zwangerschapstest worden gedaan. Uw arts moet bevestigen dat de uitslag negatief is.
- Voordat u met de behandeling begint, legt uw arts aan u uit welke mogelijke schadelijke gevolgen dit medicijn kan hebben voor het ongeboren kind als u tijdens de behandeling zwanger zou worden. U krijgt ook uitleg wat u kunt doen om dit risico zo klein mogelijk te houden. Ook tijdens de behandeling zal uw arts u hierop blijven wijzen.
- Praat met uw arts over welke betrouwbare voorbehoedsmiddelen u het best kunt gebruiken. U moet die anticonceptie gebruiken tijdens de behandeling en tot minimaal 1 week nadat u met de behandeling bent gestopt.

Zolang u ponesimod gebruikt

Zolang u dit medicijn gebruikt, mag u absoluut niet zwanger worden. Tijdens uw behandeling moet u af en toe weer een zwangerschapstest (laten) doen.

- U moet effectieve voorbehoedsmiddelen gebruiken tijdens uw behandeling en tot minimaal 1 week na de laatste dosis.
- Wilt u proberen zwanger te worden? Dan moet u minimaal 1 week voordat u dit gaat proberen, stoppen met dit medicijn. Neem contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige over het risico van schadelijke effecten op het ongeboren kind. Hij of zij kan u advies geven.
- Wordt u zwanger, denkt u dat u zwanger kunt zijn of wilt u zwanger worden? Neem dan contact op met uw arts om een afspraak te maken. De behandeling moet onmiddellijk worden stopgezet. Verderop vindt u informatie over het melden dat u zwanger bent.
- Geef geen borstvoeding.

Als u bent gestopt met ponesimod

- Stopt u met ponesimod omdat u zwanger bent of wilt proberen zwanger te worden? Dan kunnen uw problemen van multiple sclerose terugkomen of erger worden. U kunt ook nieuwe klachten krijgen. Zeg het onmiddellijk tegen uw arts als u dit merkt nadat u met dit medicijn bent gestopt.
- Bent u met dit medicijn gestopt? Dan moet u nog minstens 1 week wachten voordat u probeert om zwanger te worden. U moet dus minstens 1 week doorgaan met effectieve voorbehoedsmiddelen.
- Wordt u zwanger binnen 1 week na het stoppen met de behandeling? Zeg het dan onmiddellijk tegen uw arts. Hierna vindt u informatie over het melden van uw zwangerschap.

Wordt u zwanger tijdens de behandeling of binnen 1 week na de laatste dosis?



Wordt u zwanger, denkt u dat u zwanger kunt zijn of wilt u zwanger worden? Dan moet u stoppen met uw behandeling.

Zeg het meteen tegen uw arts als u zwanger wordt tijdens de behandeling of binnen 1 week na het stoppen met de behandeling.

De fabrikant van het medicijn heeft een zwangerschapsregister opgezet (Pregnancy Outcomes Enhanced Monitoring (POEM)). Hiermee wordt informatie verzameld over zwangerschap bij patiënten die ponesimod kort voor en/of tijdens hun zwangerschap hebben gebruikt. Ook wordt bijgehouden hoe het gaat met de baby's die uit die zwangerschappen worden geboren.

Meld bijwerkingen bij het Nederlands Bijwerkingencentrum Lareb

▼ Dit medicijn staat onder extra toezicht. Dit zorgt ervoor dat we snel nieuwe informatie over de veiligheid van dit medicijn verkrijgen.

Neem contact op met uw arts als u last krijgt van bijwerkingen. Doe dit ook bij bijwerkingen die niet in de bijsluiter staan. U kunt bijwerkingen melden via het Nederlands Bijwerkingen Centrum Lareb, website: www.lareb.nl. Door bijwerkingen te melden helpt u ons aan meer informatie over de veiligheid van dit medicijn.

Meer informatie

Deze informatie is ook terug te vinden op www.janssen.com/netherlands/onze-geneesmiddelen.

Lees de bijsluiter voor meer informatie over uw medicijn.

Ga met vragen over uw medicijn naar uw arts of apotheker.

Dit materiaal is goedgekeurd door het Nederlandse College ter Beoordeling van Geneesmiddelen (www.cbg-meb.nl).