



Jeg har fået ordineret ozanimod.
Vigtige kontaktoplysninger
Læge, der har ordineret ozanimod:
Navn:.....
Klinikens telefonnummer:.....
Klinikens adresse:.....



ZEPOSIA® (ozanimod)
Patientkort
(til fertile kvinder)

Patientinformation

Hvis ozanimod anvendes under graviditeten, kan det skade det ufødte barn. De potentielle risici omfatter spontan abort og misdannelser hos fosteret.

- Du må ikke anvende ozanimod, hvis du er gravid eller ammer, hvis du er en kvinde der kan blive gravid og du ikke anvender sikker prævention.
- Inden behandling med ozanimod starter:
 1. Din læge vil informere dig om risikoen for at skade det ufødte barn, hvis du bliver gravid, mens du tager ozanimod, og vil regelmæssigt informere dig om, hvordan du minimerer risici
 2. Du skal benytte sikker prævention, mens du tager ozanimod og i mindst 3 måneder efter at du er holdt op med at tage det
 3. Der skal udføres en graviditetstest, og et negativt resultat skal bekræftes af din læge. Den skal gentages med passende mellemrum.
- Hvis du bliver gravid, mens du tager ozanimod, skal behandlingen stoppes. Din læge vil rådgive dig om risikoen for skadelige virkninger på fosteret i forbindelse med behandlingen med ozanimod, og der skal udføres ultralydsundersøgelser.
- Du skal ophøre med at tage ozanimod 3 måneder før der planlægges en graviditet.
- Fortæl straks til lægen, hvis du mener, at din sygdom forværres, efter du har stoppet behandlingen med ozanimod eftersom der er risiko for, at sygdommen bryder ud på ny.
- Fortæl med det samme til lægen, hvis du er gravid eller ammer, har mistanke om, at du er gravid eller planlægger at blive gravid.

Din ordinerende læges kontaktoplysninger står på bagsiden af dette patientkort. For yderligere oplysninger, se venligst indlægssedlen for ozanimod på www.indlaegsseddel.dk eller ring til Bristol Myers Squibb, Medicinsk Information tlf. 45 28 01 28, mail: medinfo.denmark@bms.com

Hvis du oplever bivirkninger, bør du tale med din læge, sygeplejerske eller apoteket. Du eller dine pårørende kan også indberette bivirkninger direkte til Lægemiddelstyrelsen, Axel Heides Gade 1, DK-2300 København S

Websted: www.meldenbivirkning.dk