

**Pakkauseloste: Tietoa käyttäjälle**  
**Fingolimod Zentiva 0,5 mg kova kapseli**  
fingolimodi

**Lue tämä pakkauseloste huolellisesti ennen kuin aloitat lääkkeen käyttämisen, sillä se sisältää sinulle tärkeitä tietoja.**

- Säilytä tämä pakkauseloste. Voit tarvita sitä myöhemmin.
- Jos sinulla on kysyttävää, käännny lääkärin tai apteekkichenkilökunnan puoleen.
- Tämä lääke on määritetty vain sinulle eikä sitä tule antaa muiden käyttöön. Se voi aiheuttaa haittaa muille, vaikka heillä olisikin samanlaiset oireet kuin sinulla.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, käännny lääkärin tai apteekkichenkilökunnan puoleen. Tämä koskee myös sellaisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkauselosteessa. Ks. kohta 4.

**Tässä pakkauselosteessa kerrotaan:**

1. Mitä Fingolimod Zentiva on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin otat Fingolimod Zentiva-valmistetta
3. Miten Fingolimod Zentiva-valmistetta otetaan
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Fingolimod Zentiva-valmisten säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

**1. Mitä Fingolimod Zentiva on ja mihin sitä käytetään**

**Mitä Fingolimod Zentiva on** Fingolimod Zentiva sisältää vaikuttavana aineena fingolimodia.

**Mihin Fingolimod Zentivaa käytetään**

Fingolimod Zentiva on tarkoitettu aikuisille ja lapsille ja nuorille (vähintään 10-vuotiaille ja > 40 kg painaville) aaltomaisen (relapsoivan-remittoivan) multippeliskleroosin (MS-taudin) hoitoon, erityisesti:

- Potilaille, joilla toinen MS-hoito ei ole antanut haluttua vastetta.  
Tai
- Potilaille, joilla on nopeasti etenevä vaikea MS.

Fingolimod Zentiva ei paranna MS-tautia, mutta se auttaa vähentämään pahenemisvaiketa ja hidastaa MS-taudin aiheuttamien fyysisen toimintahäiriöiden kehittymistä.

**Mikä on multippeliskleroosi**

MS on krooninen sairaus, joka vaikuttaa keskushermostoon eli aivoihin ja selkäytimeen. MS-taudissa tulehdus tuhoaa keskushermoston hermosyötä suojaavan vaipan (myeliinituppi) ja estää hermoja toimimasta normaalista. Tätä ilmiötä kutsutaan myeliinikadoksi.

Toistuvat hermoston oirejaksot (pahenemisvaheet, relapsit), jotka ovat merkki keskushermoston tulehuksista, ovat tyypillisesti relapsoivalle-remittoivalle MS-taudille. Oireet vaihtelevat, mutta tyypillisesti oireita ovat kävelvyvikeudet, puutuminen, näköhäiriöt tai tasapainohäiriöt.

Pahenemisvaheen oireet saattavat hävitä kokonaan, kun pahenemisvahe päättyy, mutta jotkut oireet saattavat jäädä pysyviksi.

**Miten Fingolimod Zentiva vaikuttaa**

Fingolimod Zentiva auttaa elimistöä suojaumaan immuunijärjestelmän hyökkäyksiltä

keskushermostossa vähentämällä tiettyjen valkosolujen (lymfosyyttien) kykyä liikkua vapaasti elimistössä ja estämällä niitä pääsemästä aivoihin ja selkäytimeen. Tämä rajoittaa MS-taudista aiheutuvia hermovaarioita. Fingolimod Zentiva myös hillitsee joitakin elimistön immuunireaktioita.

Fingolimodia, jota Fingolimod Zentiva sisältää, voidaan joskus käyttää myös muiden kuin tässä pakkausselosteessa mainittujen sairauksien hoitoon. Kysy neuvoa lääkäriltä, apteekkikenkilökunnalta tai muulta terveydenhuollon ammattilaiselta tarvittaessa ja noudata aina heiltä saamiasi ohjeita.

## 2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin otat Fingolimod Zentivaa

### Älä otta Fingolimod Zentivaa

- **jos olet allerginen** fingolimodille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6).
- **jos sinulla on alentunut immuunivaste** (immuunivajausoireyhtymästä, sairaudesta tai immuunivastetta vähentävästä lääkeyksestä johtuen).
- **jos sinulla on vakava aktiivinen infektio tai aktiivinen krooninen infektio**, kuten hepatiitti tai tuberkuloosi.
- **jos sinulla on aktiivinen syöpä.**
- **jos sinulla on vakava maksasairaus.**
- **jos sinulla on ollut edeltävien 6 kuukauden aikana sydänkohtaus, rasitusrintakipua, aivohalvaus tai aivohalvauksen ensioireita tai tiettytyyppinen sydämen vajaatoiminta.**
- **jos sinulla on tiettytyyppistä epäsäännöllistä tai poikkeavaa sydämen sykettä** (arytmia), tai EKG-tutkimuksessa todettavaa QT-ajan pitenemistä ennen Fingolimod Zentiva -hoidon aloittamista.
- **jos käytät tai olet äskettäin käyttänyt rytmihäiriölääkettä** kuten kimidiiniä, disopyramidia, amiodaronia tai sotalolia.
- **jos olet raskaana tai olet nainen, joka voi tulla raskaaksi mutta et käytä tehokasta ehkäisyä.**

Jos jokin näistä koskee sinua tai olet epävarma, **keskustele lääkäriksi kanssa ennen kuin otat Fingolimod Zentivaa.**

### Varoitukset ja varotoimet

Keskustele lääkärin kanssa ennen kuin otat Fingolimod Zentivaa:

- **jos sinulla on vaikeita hengitysvaikeuksia nukkuessasi (vaikea uniapnea)**
- **jos sinulla on kerrottu olevan poikkeava sydänfilmi**
- **jos sinulla on sydämen hidasyöntisyyden oireita (esim. huimausta, pahoinvointia tai sydämentykytystä)**
- **jos käytät tai olet äskettäin käyttänyt sydämensykettä hidastavia lääkkeitä** (kuten beetasalpaajia, verapamiilia, diltiatseemia tai ivabradiinia, digoksiinia, antikoliinisteraasien typpisiä lääkkeitä tai pilokarpinia)
- **jos sinulla on aiemmin ilmennyt äkillistä tajunnan menetystä tai pyörtyilyä (synkopeekohtauksia)**
- **jos suunnittelet rokotuksen ottamista**
- **jos sinulla ei koskaan ole ollut vesirookkoa**
- **jos sinulla on tai on ollut näköhäiriötä** tai muita turvotuksen oireita tarkan näön alueella (makulassa) silmän takaosassa (tila, jota kutsutaan makulaariseksi turvotukseksi, ks. jäljempänä), silmän tulehdus tai infektiot (uveütti), **ta** **sinulla on**

**diabetes** (joka voi aiheuttaa silmävaivoja)

- **jos sinulla on maksavaivoja**
- **jos sinulla on kohonnut verenpaine, jota ei saada hoitotasapainoon lääkityksellä**
- **jos sinulla on vakava keuhkosairaus tai tupakkayskä.**

Jos jokin näistä koskee sinua tai olet epävarma, **keskustele lääkärisi kanssa ennen kuin otat**

### **Fingolimod Zentivaa.**

#### Hidas sydämensyke (bradykardia) ja epäsäännöllinen sydämensyke

Fingolimod Zentiva aiheuttaa sydämensykkeen hidastumista hoidon alussa tai ensimmäisen 0,5 mg annoksen jälkeen siirryttäässä 0,25 mg vuorokausiannoksesta 0,5 mg vuorokausiannokseen. Sen vuoksi saatat tuntea huimausta tai väsymystä, saatat tiedostaa sydämensykkeesi tai verenpaineesi voi alentua. **Kerro lääkärllesi, jos nämä vaikutukset ovat voimakkaita, koska saatat tarvita välitöntä hoitoa.** Fingolimod Zentiva voi aiheuttaa myös epäsäännöllistä sydämensykettä erityisesti ensimmäisen annoksen jälkeen. Epäsäännöllinen sydämensyke palautuu yleensä normaaliksi alle vuorokaudessa. Hidas sydämensyke palautuu normaaliksi yleensä kuukauden kuluessa. Klinisesti merkittäviä sydämensykkeen muutoksia ei ole yleensä odotettavissa tämän ajanjakson aikana.

Ensimmäisen Fingolimod Zentiva -annoksen jälkeen tai ensimmäisen 0,5 mg annoksen jälkeen 0,25 mg vuorokausiannoksesta siirtymisen yhteydessä lääkäri pyytää sinua jäämään vastaanotolle vähintään 6 tunnin ajaksi seurantaan, jonka aikana sydämensyke ja verenpaine mitataan kerran tunnissa ja jotta tarvittaviin hoito- ja tutkimustoimenpiteisiin voidaan ryhtyä, jos hoidon alussa esiintyviä sivuvaiktuksia ilmenee. Sinulta otetaan sydänfilm i ennen ensimmäistä Fingolimod Zentiva -annosta ja 6 tunnin seurannan jälkeen. Lääkäri voi monitoroida sydänfilmiä reaaliaikaisesti täänä aikana. Jos 6 tunnin jälkeen sydämensykkeesi on erittäin hidas tai hidastumassa tai sydänfilmissä näkyy poikkeavuuksia, seurantaa saatetaan pidentää (vähintään kahdella tunnilta ja mahdollisesti yön yli) siihen asti, kunnes tilasi on korjaantunut. Sama saattaa myös päteä, jos aloitat Fingolimod Zentiva n uudestaan hoidon keskeytyksen jälkeen riippuen sekä tauon pituudesta että siitä, kuinka kauan olit käyttänyt Fingolimod Zentivaa ennen hoidon keskeytymistä.

Jos sinulla on, tai sinulla on riski saada epäsäännöllinen tai poikkeava sydämensyke, jos sydänfilmissä näkyy poikkeavuuksia tai jos sinulla on sydänsairaus tai sydämen vajaatoiminta, Fingolimod Zentiva ei ehkä sovi sinulle.

Jos sinulla on aiemmin ilmennyt äkillinen tajunnanmenetys tai hidastunut sydämensyke, Fingolimod Zentiva ei ehkä sovi sinulle. Kardiologi (sydänlääkäri) tutki sinut ja neuvoo sinua Fingolimod Zentiva -hoidon aloituksesta, mukaan lukien yön yli kestävästä monitoroinnista.

Jos käytät lääkkeitä, jotka voivat hidastaa sydämensykettä, Fingolimod Zentiva ei ehkä sovi sinulle. Kardiologin on tutkittava sinut ja määritettävä voidaanko lääkkeesi vaihtaa sellaiseen lääkkeeseen, joka ei hidasta sydämensykettä, voidaksesi aloittaa Fingolimod Zentiva -hoidon. Jos vaihto ei ole mahdollinen, kardiologi neuvoo sinua Fingolimod Zentiva -hoidon aloituksesta, mukaan lukien yön yli kestävästä monitoroinnista.

#### Jos sinulla ei koskaan ole ollut vesirokkoa

Jos sinulla ei koskaan ole ollut vesirokkoa, lääkäri tarkistaa vastustuskykysi vesirokkoa aiheuttavalle virukselle (varicella zoster -virus). Jos sinulla ei ole suoja virusta vastaan, sinut täytyy ehkä rokottaa ennen kuin voit aloittaa Fingolimod Zentiva -hoidon. Siinä tapauksessa lääkäri siirtää Fingolimod Zentiva -hoidon aloittamista, kunnes rokotusohjelman viimeisen annoksen antamisesta on kulunut yksi kuukausi.

#### Infektiot

Fingolimod Zentiva vähentää valkosolujen määrää veressäsi (erityisesti lymfosyyttejä). Valkosolut torjuvat infektiota. Kun käytät Fingolimod Zentivaa (ja kahden kuukauden ajan hoidon lopettamisen jälkeen), voit saada infektiota tavanomaista herkemmin. Jos sinulla on jo jokin infektio, se voi

pahentua. Infektiot voivat olla vakavia ja henkeä uhkaavia. Jos arvelet, että sinulla on infektio, sinulla on kuumetta, tunnet olosi flunssaiseksi, sinulla on vyöruusu tai sinulla on päänsärkyä, johon liittyy niskajäykkyyttä, valoherkkyyttä, pahoilvointia, ihottumaa ja/tai sekavuutta tai kohtauksia (nämä voivat olla oireita aivokalvotulehduksesta ja/tai aivotulehduksesta, joka voi johtua sieni-infektiosta tai herpesvirusinfektiosta), ota välittömästi yhteys lääkäriisi, koska kyseessä voi olla vakava ja henkeä uhkaava sairaus. Jos epäilet, että MS-tautisi on pahanemassa (jos sinulle ilmaantuu esimerkiksi heikkouden tunnetta tai näköön liittyviä muutoksia) tai jos huomaat uusia oireita, keskustele asiasta heti lääkärisi kanssa, sillä nämä oireet voivat olla merkkejä infektion aiheuttamasta harvinaisesta aivosairaudesta, jota kutsutaan progressiiviseksi multifokaaliseksi leukoenkefalopatiaksi (PML). PML on vakava tila, joka saattaa johtaa vaikeaan vammautumiseen tai kuolemaan. Lääkäri harkitsee magneettikuvauksen (MRI) tarpeellisuuden tilanteen arvioimiseksi ja tekee päätöksen, jos sinun pitää lopettaa Fingolimod-hoito.

Fingolimod Zentiva -valmistetta käytäneillä on ilmoitettu papillomavirusinfektiota (HPV), mukaan lukien papilloma, dysplasia, syylät ja HPV-infektioon liittyvä syöpä. Lääkäri saattaa suositella HPV-rokotetta ennen hoidon aloittamista. Jos olet nainen, lääkäri saattaa myös suositella HPV-testausta.

### Makulaturvotus

Jos sinulla on tai on ollut näköhäiriötä tai muita turvotuksen merkkejä tarkan näön alueella (makulassa) silmän takaosassa, tulehdus tai infektio silmässä (uveiitti) tai diabetes, lääkärisi saattaa määrättää sinut silmätutkimukseen ennen kuin aloitat Fingolimod Zentiva -hoidon.

Lääkärisi saattaa määrättää sinut silmätutkimukseen 3–4 kuukautta Fingolimod Zentiva -hoidon aloittamisen jälkeen.

Makula on pieni alue verkkokalvolla silmän takaosassa, joka auttaa näkemään muotoja, värejä ja yksityiskohtia selvästi ja terävästi. Fingolimod Zentiva voi aiheuttaa turvotusta makulassa eli tilan, jota kutsutaan makulaturvotuksaksi. Turvotusta esiintyy yleensä Fingolimod Zentiva -hoidon neljän ensimmäisen kuukauden aikana.

Makulaturvotuksen kehittymisen todennäköisyys on suurempi, jos sinulla on **diabetes** tai sinulla on ollut uveiitiksi kutsuttu silmätulehdus. Tällöin lääkärisi määräää sinut säännölliisiin silmätutkimuksiin makulaturvotuksen havaitsemiseksi.

Kerro lääkärillesi ennen Fingolimod Zentiva -hoidon jatkamista, jos sinulla on ollut makulaturvotusta.

Makulaturvotus voi aiheuttaa joitakin samoja näköoireita kuin MS-taudin pahanemisva ihe (näköhermon tulehdus). Alkuva iheessa tila saattaa olla oireeton. Muista kertoa lääkärillesi kaikista näkömuutoksista.

Lääkärisi saattaa määrättää sinut silmätutkimukseen erityisesti, jos

- tarkan näön alueesi hämärtyy tai siinä näkyy varjoja
- sinulle syntyy sokea piste tarkan näön alueelle
- sinulla on vaikeuksia nähdä värejä tai pieniä yksityiskohtia.

### Maksan toimintakoheet

Jos sinulla on vakavia maksavaivoja, et saa käyttää Fingolimod Zentivaa. Fingolimod Zentiva voi vaikuttaa maksan toimintaan. Et luultavasti huomaa mitään oireita, mutta jos sinulla esiintyy ihmän tai silmänvalkuisten keltaisuutta, poikkeavan tummaa virtsaa (ruskean väristä), kipua vatsa-alueen (mahan) oikealla puolella, väsymystä, heikkompi ruokahalu kuin normaalisti tai selittämätöntä pahoilvointia ja oksentelua **ota välittömästi yhteys lääkäriisi**.

Jos sinulla ilmenee mikä tahansa näistä oireista aloitettuaasi Fingolimod Zentiva -hoidon, **ota välittömästi yhteys lääkäriisi**.

Ennen hoitoa, hoidon aikana ja hoidon jälkeen, lääkäri määräää sinulle maksan toimintaa mittaavia

verikokeita. Jos verikokeiden tulokset viittaavat maksan toimintahäiriöön, on mahdollista, että joudut keskeyttämään Fingolimod Zentiva -hoidon.

#### Kohonnut verenpaine

Koska Fingolimod Zentiva aiheuttaa lievän verenpaineen kohoamisen, lääkäri saattaa haluta tarkistaa verenpaineesi säännöllisesti.

#### Keuhkosairaudet

Fingolimod Zentiva vaikuttaa jonkin verran keuhkojen toimintaan. Haittavaikutusten todennäköisyys saattaa olla suurempi potilailla, joilla on vakava keuhkosairaus tai tupakkayskä.

#### Verenkuva

Fingolimod Zentiva -hoidon odotetaan vähentävän valkosolujen määrää veressäsi. Määrä palautuu yleensä normaaliksi kahden kuukauden kuluessa hoidon lopettamisesta. Jos sinulle tehdään verikokeita, kerro lääkärille, että käytät Fingolimod Zentivaa. Muutoin lääkäri ei välttämättä ymmärrä tuloksia. Tiettyjä verikokeita varten lääkäri voi joutua ottamaan sinusta normalia enemmän verta.

Ennen kuin aloitat Fingolimod Zentiva -hoidon, lääkärisi varmistaa, että veresi valkosolutaso on riittävä ja saattaa toistaa verikokeet säännöllisesti. Jos veren valkosolutaso on liian alhainen, on mahdollista, että joudut keskeyttämään Fingolimod Zentiva -hoidon.

#### Posteriorinen reversiibeli encefalopatiaoireyhtymä (PRES)

Fingolimod ihoitoa saaneilla MS-potilailla on ilmoitettu harvoin posteriorista reversiibeliä encefalopatia-oireyhtymää (PRES). Oireita voivat olla äkillisesti alkava vaikeaa päänsärky, sekavuus, kouristus- kohtaukset ja näön muutokset. Kerro heti lääkärille, jos sinulla on mitä tahansa näistä oireista Fingolimod Zentiva -hoidon aikana, sillä kyseessä voi olla vakava sairaus.

#### Syöpä

Ihosyöpiä on raportoitu fingolimodivalmisteella hoidetuilla MS-potilailla. Keskustele heti lääkärisi kanssa, jos huomaat ihokyhmyjä (esim. kiiltäviä helmimäisiä kyhmyjä), läiskiä tai avohaavoja, jotka eivät parannu viikkojen kuluessa. Ihosyövän oireena voi olla ihokudoksen poikkeava kasvu tai ihmumutokset (esim. poikkeavat luomet), joiden väri, muoto tai koko muuttuu ajan mittaan. Ennen kuin aloitat Fingolimod Zentivan käytön, vaaditaan ihan tutkimista ihokyhmyjen varalta. Lääkärisi tutki ihosi säännöllisesti myös Fingolimod Zentiva -hoidon aikana. Jos sinulle tulee iho-ongelmia, lääkärisi saattaa lähettää sinut ihotautilääkärille, joka tarkastuksen jälkeen saattaa päättää, että sinut on tärkeää tarkastaa säännöllisesti.

Yksi imukudosjärjestelmän syöpätyyppi (lymooma), on raportoitu fingolimodivalmisteella hoidetuilla MS-potilailla.

#### Aurinkoaltistus ja suojaaminen auringonvalolta

Fingolimodi heikentää immuunijärjestelmän toimintaa. Tämä suurentaa tiettyjen syöpien ja etenkin ihmiosyöpien riskiä. Vähennä altistumistasi auringonvalolle ja UV-säteilylle seuraavasti:

- Suojaa iho asianmukaisesti vaatteilla.
- Levitä iholle säännöllisesti aurinkovoideutta, jonka UV-suojakerroin on suuri.

#### MS-taudin pahanemisva iheeseen liittyvät poikkeavat aivomuutokset

MS-taudin pahanemisva iheeseen liittyviä poikkeuksellisen suuria aivomuutoksia on ilmoitettu harvinaisina tapauksina fingolimod ihoitoa saavilla potilailla. Jos pahanemisva ihe on vaikea, lääkäri harkitsee tilan arvioimista magneettikuvauksella ja päättää, onko Fingolimod Zentiva -hoito

lopetettava.

#### Vaihto muista hoidoista Fingolimod Zentivaan

Lääkärisi voi vaihtaa lääkityksesi suoraan beetainterferonista, glatirameeriasetaatista tai dimetylifumaraatista Fingolimod Zentivaan, jos aikaisempi hoitosi ei ole aiheuttanut mitään poikkeavuuksia. Sulkeakseen pois tällaiset poikkeavuudet lääkärisi saattaa joutua tekemään verikokeita. Natalitsumabihodon jälkeen sinun on mahdollisesti odottettava 2–3 kuukautta ennen Fingolimod Zentivan aloittamista. Jos lääkityksesi vaihdetaan teriflunomidista, lääkärisi saattaa ohjeistaa sinua odottamaan tietyn ajan tai käyttämään nopeutetusti lääkettä elimistöstä poistavaa menetelmää ennen lääkityksen vaihtoa. Jos olet saanut alemtsumabihotoa, tarvitaan perusteellinen lääkärin suorittama arvointi ja keskustelu lääkärisi kanssa ennen kuin voidaan päätää, onko Fingolimod Zentiva sinulle sopiva lääke.

#### Naiset, jotka voivat tulla raskaaksi

Jos fingolimodia käytetään raskauden aikana, se voi aiheuttaa haittaa sikiölle. Ennen Fingolimod Zentiva -hoidon aloittamista lääkäri kertoo sinulle riskistä ja pyytää sinua tekemään raskaustestin sen varmistamiseksi, ettet ole raskaana. Lääkäri antaa sinulle kortin, jossa selitetään, miksi et saa tulla raskaaksi Fingolimod Zentiva -hoidon aikana. Kortissa kerrotaan myös, mitä sinun on tehtävä, ettet tule raskaaksi Fingolimod Zentiva -hoidon aikana. Sinun on käytettävä tehokasta ehkäisyä hoidon aikana ja vielä 2 kk ajan hoidon lopettamisen jälkeen (ks. kohta ”Raskaus ja imetys”).

#### MS-taudin paheneminen Fingolimod Zentiva -hoidon lopettamisen jälkeen

Älä lopeta Fingolimod Zentiva -valmisteen käyttöä äläkää muuta annosta keskustelematta ensin lääkärin kanssa.

Kerro heti lääkärlle, jos sinusta vaikuttaa, että MS-tautisi pahenee Fingolimod Zentiva -hoidon lopettamisen jälkeen. Tilanne voi olla vakava (ks. ”Jos lopetat Fingolimod Zentivan käytön” kohdassa 3 sekä kohta 4, ”Mahdolliset haittavaikutukset”).

#### **Iäkkääät potilaat**

Fingolimod Zentivan käytöstä yli 65-vuotiaille iäkkäille potilaille on rajallisesti tietoa. Jos sinulla on kysymyksiä ennen Fingolimod Zentiva -hoidon aloittamista, keskustele lääkärin kanssa.

#### **Lapset ja nuoret**

Fingolimod Zentivaa ei ole tarkoitettu käytettäväksi alle 10-vuotiaalle lapsille, koska sen käyttöä ei ole tutkittu tämän ikäryhmän MS-potilailla.

Tämä valmiste on tarkitettu lapsille, jotka painavat  $> 40 \text{ kg}$ .  $\leq 40 \text{ kg}$  painavien lasten on käytettävä muita annostelumuotoja.

Edellä mainitut varoitukset ja varotoimet koskevat myös lapsia ja nuoria. Seuraavat tiedot ovat erityisen tärkeitä lapsille ja nuorille ja heidän hoitajilleen:

- Ennen Fingolimod Zentiva -hoidon aloittamista lääkäri tarkistaa rokotustilanteesi. Jos et ole saanut tiettyjä rokotteita, rokotus voi olla välttämätöntä ennen kuin Fingolimod Zentiva -hoito voidaan aloittaa.
- Kun otat Fingolimod Zentivaa ensimmäisen kerran tai kun siirryt  $0,25 \text{ mg}$  vuorokausiannoksesta  $0,5 \text{ mg}$  vuorokausiannokseen, lääkäri seuraa sydämesi sykettä (ks. ”Hidas sydämensyke [bradykardia] ja epäsäännöllinen sydämensyke” edellä).
- Jos sinulle ilmaantuu kouristuskohtauksia ennen Fingolimod Zentiva -hoidon aloittamista tai hoidon aikana, kerro asiasta lääkärlle.
- Jos sinulla on masennusta tai ahdistuneisuutta tai jos niitä ilmaantuu Fingolimod Zentiva -hoidon aikana, kerro asiasta lääkärlle. Tarkempi seuranta saattaa olla tarpeen.

## **Muut lääkevalmisteet ja Fingolimod Zentiva**

Kerro lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle, jos parhaillaan käytät tai olet äskettäin käyttänyt tai saatat käyttää muita lääkkeitä. Kerro lääkärillesi, jos käytät jotakin seuraavista lääkkeistä.

- **Immuniijärjestelmän toimintaa estävät tai muuttavat lääkkeet**, mukaan lukien **muut MS-taudin hoitoon käytettävät lääkkeet**, kuten beetainterferoni, glatirameeri asetaatti, natalitsumabi, mitoksantroni, teriflunomidi, dimetylilifumaraatti tai alemtatumabbi. Et saa käyttää Fingolimod Zentiva -valmistetta samanaikaisesti näiden lääkkeiden kanssa, koska se saattaa voimistaa immuniijärjestelmään kohdistuvaa vaikutusta (ks. myös kohta ”Älä otta Fingolimod Zentivaa”).
- **Kortikosteroidit**, koska lääkevaikutus immuniijärjelmään voi korostua.
- **Rokotteet**. Jos tarvitset rokotetta, kysy ensin neuvoa lääkäristä. Sinulle ei saa antaa tietyn tyypin jälkeen rokotteita (elävät heikennetyt rokotteet) Fingolimod Zentiva -hoidon aikana ja 2 kuukauden ajan hoidon päättymisen jälkeen, koska tällaiset rokotteet voivat laukaista infektion, jota niiden on tarkoitus ehkäistä. Tänä aikana annetut muut rokotteet eivät välttämättä ole yhtä tehokkaita kuin yleensä.
- **Sydämensykettiä hidastavat lääkkeet** (esim. beetasalpaajat, kuten atenololi). Fingolimod Zentiva n käyttö samanaikaisesti näiden lääkkeiden kanssa saattaa voimistaa sydämensykkeeseen kohdistuvaa vaikutusta ensimmäisinä hoitopäivinä.
- **Epäsäännölliseen sydämensykkeeseen käytettävä lääkeet** (kuten kinidiini, disopyramidi, amiodaroni tai sotaloli). Et saa käyttää Fingolimod Zentivaa, jos käytät näitä lääkkeitä, koska Fingolimod Zentiva saattaisi voimistaa vaikutusta epäsäännölliseen sydämensykkeeseen (ks. myös ”Älä otta Fingolimod Zentivaa”).
- **Muut lääkkeet:**
  - proteaasinestäjät, infektiolääkkeet, kuten ketokonatsoli, atsoli-sienilääkkeet, klaritromysiini tai telitromysiini
  - karbamatepiini, rifampisiini, fenobarbitaali, fenytoini, efavirensi tai mäkkiusima (mahdollinen riski Fingolimod Zentivan tehon heikentymiseen).

## **Raskaus ja imetys**

Jos olet raskaana tai imetät, epäilet olevasi raskaana tai jos suunnittelet lapsen hankkimista, kysy lääkäristä neuvoa ennen tämän lääkkeen käyttöä.

### **Raskaus**

Älä käytä Fingolimod Zentivaa raskauden aikana, jos yrität tulla raskaaksi tai jos voit tulla raskaaksi mutta et käytä tehokasta ehkäisyä. Jos Fingolimod Zentiva käytetään raskauden aikana, se voi aiheuttaa haittaa sikiölle. Fingolimod-valmisteelle raskauden aikana altistuneilla vauvoilla on havaittu noin 2 kertaa enemmän synnynnäisää epämuodostumia kuin koko väestössä (jossa synnynnäisten epämuodostumien prosenttimäärä on noin 2–3 %). Useimmin ilmoitetut epämuodostumia olivat sydämen, munuaisten sekä tuki- ja liikuntaelimistön epämuodostumat.

Tästä syystä, jos olet nainen ja voit tulla raskaaksi:

- ennen kuin aloitat Fingolimod Zentiva -hoidon, lääkärisi kertoo sinulle sikiöön kohdistuvasta riskistä ja pyytää sinua tekemään raskaustestin varmistaakseen, ettet ole raskaana. ja
- sinun on käytettävä tehokasta ehkäisyä Fingolimod Zentiva -hoidon aikana ja vielä 2 kuukauden ajan hoidon päättymisen jälkeen, ettet tule raskaaksi. Keskustele lääkärisi kanssa luotettavista ehkäisyneistä lopetustarpeista.

**Lääkäri antaa sinulle kortin, jossa selitetään, miksi et saa tulla raskaaksi Fingolimod Zentiva -hoidon aikana.**

**Ota välittömästi yhteys lääkäriisi, jos tulet raskaaksi Fingolimod Zentiva -hoidon aikana.**  
Lääkäri lopettaa hoidon (ks. ”Jos lopetat Fingolimod Zentivan käytön” kohdassa 3 sekä kohta

4, ”Mahdolliset haittavaikutukset”). Raskauden aikana toteutetaan erityisseurantaa.

#### Imetyks

**Älä imetä Fingolimod Zentiva -hoidon aikana.** Fingolimodi erittyy rintamaitoon ja voi aiheuttaa vakavia haittoja lapsellei.

#### **Ajamineen ja koneiden käyttö**

Lääkärisi kertoo sinulle, vaikuttaako sairautesi kykyisi ajaa ajoneuvoa, myös polkupyörää, ja käyttää koneita turvallisesti. Fingolimod Zentivan ei odoteta vaikuttavan kykyisi ajaa autoa tai käyttää koneita.

Hoidon alussa joudut kuitenkin jäämään lääkärin vastaanotolle 6 tunnin ajaksi ensimmäisen Fingolimod Zentiva -annoksen ottamisen jälkeen. Kykysi ajaa autoa tai käyttää koneita tänä aikana ja mahdolisesti tämän jälkeenkin saattaa olla heikentyntä.

Lääke voi heikentää kykyä kuljettaa moottoriajoneuvoa tai tehdä tarkkaa keskittymistä vaativia tehtäviä. On omalla vastuullasi arvioida, pystykö näihin tehtäviin lääkehoidon aikana. Lääkkeen vaikutuksia ja haittavaikutuksia on kuvattu muissa kappaleissa. Lue koko pakkausseloste opastukseksesi. Keskustele lääkärin tai apteekkarenkilokunnan kanssa, jos olet epävarma.

### **3. Miten Fingolimod Zentivaa otetaan**

Fingolimod Zentiva -hoitoa valvoo multipeliskleroosin hoitoon perehtynyt lääkäri.

Käytä tästä lääkettä juuri siten kuin lääkäri on määrännyt. Tarkista ohjeet lääkäriltä, jos olet epävarma. Suositeltu annos on:

#### **Aikuiset**

**Annos on yksi 0,5 mg kapseli vuorokaudessa.**

#### **Lapset ja nuoret (vähintään 10 vuotiaat): Annos riippuu painosta:**

- *Lapset ja nuoret, joiden paino on yli 40 kg, ottavat yhden 0,5 mg:n kapseli vuorokaudessa.*
- *Lasten ja nuorten, joiden paino on enintään 40 kg, on käytettävä muita annostelumuotoja.*

Jos lapsen tai nuoren hoito aloitetaan 0,25 mg:lla vuorokaudessa ja paino vakiintuu myöhemmin yli 40 kgaan, lääkäri ohjeistaa siirtymään yhden 0,5 mg kapselin ottoon vuorokaudessa. Tässä tapauksessa on suositeltavaa toistaa ensimmäisen annoksen seurantajaksolla.

Älä ylitä suositeltua annosta. Fingolimod Zentiva otetaan suun kautta.

Ota Fingolimod Zentiva kerran vuorokaudessa vesilasillisen kera. Fingolimod Zentiva -kapselit on aina nieltävä ehjänä, eikä niitä saa avata. Fingolimod Zentiva voidaan ottaa joko ruuan kanssa tai tyhjään mahaan.

Kun otat Fingolimod Zentiva -annoksen samaan aikaan joka päivä, sinun on helppo muistaa, milloin on lääkkeen ottamisen aika.

Jos sinulla on kysymyksiä Fingolimod Zentiva -hoidon kestosta, kysy neuvoa lääkäriltäsi tai apteekristä.

#### **Jos otat enemmän Fingolimod Zentivaa kuin sinun pitäisi**

Jos olet ottanut liikaa Fingolimod Zentivaa, ota välittömästi yhteys lääkäriisi.

Jos olet ottanut liian suuren lääkeannoksen tai vaikkapa lapsi on ottanut lääkettä vahingossa, ota aina yhteyttä lääkäriin, sairaalaan tai Myrkytystietokeskukseen (puh. 0800 147 111) riskien arvioimiseksi ja lisähohjeiden saamiseksi.

## **Jos unohdat ottaa Fingolimod Zentivaa**

Jos olet käyttänyt Fingolimod Zentivaa vähemmän kuin yhden kuukauden ajan ja unohdat ottaa yhden päiväännoksen, ota yhteys lääkäriin ennen seuraavan annoksen ottamista. Lääkärisi voi päättää seurata tilaasi seuraavan annoksen oton aikana.

Jos olet käyttänyt Fingolimod Zentivaa vähintään yhden kuukauden ajan ja olet unohtanut ottaa lääkkeesi yli kahden viikon ajan, ota yhteys lääkäriin ennen seuraavan annoksen ottamista. Lääkärisi saattaa päättää sinun ottamisestasi seurantaan seuraavan annoksen oton yhteydessä. Jos olet kuitenkin unohtanut lääkkeen ottamisen lyhyemmäksi kuin kahden viikon ajaksi, voit ottaa seuraavan annoksen normaalisti.

Älä koskaan ota kaksinkertaista annosta korvatakseen unohtamasi kerta-annoksen.

## **Jos lopetat Fingolimod Zentivan käytön**

Älä lopeta Fingolimod Zentivan käyttöä tai muuta annosta keskustelematta asiasta ensin lääkärisi kanssa.

Fingolimod Zentiva säilyy elimistössäsi kahden kuukauden ajan sen jälkeen, kun olet lopettanut sen käytön. Tänä aikana myös valkosolumäärä (lymfosyytimäärä) voi pysyä alhaisena ja sinulla voi edelleen ilmetä tässä pakkauselosteessa kuvattuja haittavaikutuksia. Fingolimod Zentiva -hoidon lopettamisen jälkeen, saatat joutua odottamaan 6–8 viikkoa ennen uuden MS-hoidon aloittamista.

Jos aloitat Fingolimod Zentivan käytön uudelleen yli kahden viikon tauon jälkeen, sinulla voi ilmetä samanlainen vaikutus sydämensykeeseen kuin todetaan yleensä hoitoa aloittaessa ja uudelleen aloituksen yhteydessä sinun tulee olla lääkärin vastaanotolla seurannassa. Jos olet keskeyttänyt hoidon yli 2 viikkoksi, älä aloita Fingolimod Zentivaa uudelleen keskustelematta ensin lääkärin kanssa.

Fingolimod Zentiva -hoidon lopettamisen jälkeen lääkärisi päättää mahdollisen seurannan tarpeesta ja toteutuksesta. Kerro heti lääkäritteille, jos sinusta vaikuttaa, että MS-tautisi pahenee Fingolimod Zentiva -hoidon lopettamisen jälkeen. Tilanne voi olla vakava.

Jos sinulla on kysymyksiä tämän lääkkeen käytöstä, käänny lääkärin tai apteekkihenkilökunnaan puoleen.

## **4. Mahdolliset haittavaikutukset**

Kuten kaikki lääkkeet, tämäkin lääke voi aiheuttaa haittavaikutuksia. Kaikki eivät kuitenkaan niiä saa.

### **Jotkut haittavaikutukset voivat olla tai voivat muuttua vakaviksi**

Yleinen (voi esiintyä enintään 1 käyttäjällä 10-stä):

- yskä, johon liittyy limaisuutta, epämiellyttävä tunnetta rinnassa, kuume (keuhkosairauksien oireita)
- herpesvirusinfektiot (herpes zoster eli vyöruusu), jonka oireita voivat olla rakkulat, kirvelyt, kutina tai kipu iholla, tyypillisesti ylävartalolla tai kasvoissa. Muita oireita voivat olla kuume ja heikotus infektion alkuvaiheessa, jota seuraa puutuminen, kutina tai punaiset läiskät ja vaikea kipu.
- hidas sydämensyke (bradykardia), epäsäännöllinen sydämensyke
- tyvisolusyöväksi kutsuttu ihosyöpätyyppi, joka usein esiintyy helmimäisinä kyyhmyinä, vaikkakin se voi esiintyä myös muissa muodoissa.
- masennus ja ahdistuneisuus ovat tunnetusti yleisempiä MS-potilailla, ja niiä on raportoitu myös fingolimodia käyttävillä pediatrisilla potilailla.

- painon lasku.

Melko harvinainen (voi esiintyä enintään 1 käyttäjällä 100:sta):

- keuhkokkuume, jonka oireita voivat olla kuume, yskä, hengitysvaikeudet
- makulaturvotus (verkkokalvolla keskeisen näön alueella silmän takaosassa ilmenevä turvotus), jonka oireita voivat olla varjot tai sokeat pisteet tarkan näön alueella, näön hämärtyminen, vaikeus erottaa värejä tai yksityiskohtia
- verihiuataleniukkuus, joka lisää verenvuodon tai mustelmien riskiä
- melanooma (ihosyöpätyyppi, joka saa yleensä alkunsa poikkeavasta luomesta). Melanooman yhteydessä luomen koko, muoto, korkeus tai väri voi muuttua ajan mittaan tai iholle voi kehittyä uusia luomia. Luomet saattavat olla kutiavia, ne voivat vuotaa verta tai haavautua.
- kouristuskohtaukset (yleisempä lapsilla ja nuorilla kuin aikuisilla).

Harvinainen (voi esiintyä enintään 1 käyttäjällä 1 000:sta):

- tila, jota kutsutaan posterioriseksi reversiibeliksi encefalopatia ireyhtymäksi (PRES). Oireita voivat olla äkillisesti alkava, vaikea päänsärky, sekavuus, epileptiset kohtaukset ja/tai näköhäiriöt.
- lymooma (syöpätyyppi, joka vaikuttaa imuteihin)
- okasolusyöpä: ihosyöpätyyppi, joka voi ilmetä kiinteänä punoittavana kyhynä, rupeutuvana haavaumana tai uuden haavauman kehittymisenä aiempaan arpeen.

Hyvin harvinainen (voi esiintyä harvemmassa kuin yhdellä 10 000:sta)

- epänormaali sydämen sähköisen toiminnan rekisteröinti (T-aallon inversio)
- ihmisen herpesvirus 8 -infektion liittyvä kasvain (Kaposin sarkooma).

Tuntematon (koska saatavissa oleva tieto ei riitä yleisyyden arviointiin):

- allergiset reaktiot mukaan lukien ihottuma tai kutiava nokkosrokko, huulten, kielen tai kasvojen turvotus, jotka ilmaantuvat todennäköisimmin Fingolimod Zentiva -hoidon aloituspäivänä
- maksasairauden merkkejä (maksan vajaatoiminta mukaan lukien), kuten ihmän ja silmävalkuisten keltaisuutta, pahoinvointia tai oksentelua, kipua vatsa-alueen (mahan) oikealla puolella, tummaa virtsaa (ruskean väristä), heikompi ruokahalu kuin normaalista, väsymystä ja poikkeavia maksantoimintakohteita. Erittäin piessä määrässä tapauksista, maksan vajaatoiminta voi johtaa maksansiirtoon.
- harvinaisen aivoinfektion, progressiivisen multifokaalisen leukoenkefalopatiian (PML), riski.
- PML:n oireet voivat olla samankaltaisia kuin MS-taudin pahenemisoireet. Sinulle saattaa myös ilmaantua sellaisia oireita, joita et itse huomaa, kuten muutoksia mielialassasi tai käytöksessäsi, muistikatkoksia, puhe- ja kommunikaatiovaikeuksia. Lääkärisi voi pitää tarpeellisena näiden oireiden tarkempaa tutkimista PML:n poissulkemiseksi. Jos epäilet MS-tautisi pahentuneen, tai jos sinä tai läheisesi huomaatte uusia tai tavallisesta poikkeavia oireita, on erittäin tärkeää, että keskustelet asiasta lääkärisi kanssa mahdollisimman pian.
- kryptokokki-infektiot (sieni-infektiotyyppi), mukaan lukien kryptokokkimeniitti, jonka oireena on esimerkiksi päänsärky, johon liittyy niskajäykkyyttä, valoherkkyyttä, pahoinvointia ja/tai sekavuutta
- merkelinsolukarsinooma (eräs ihosyöpätyyppi). Yksi merkelinsolukarsinooman mahdollinen oire on ihmenvärinen tai sinipunertava, kivuton kyhmy, joka sijaitsee usein kasvoissa, päässä tai kaulan alueella. Merkelinsolukarsinooma voi myös ilmetä kiinteänä, kivuton kyhynä tai massana. Pitkäkestoinen altistuminen auringonvalolle ja heikentynyt immuunijärjestelmä voivat altistaa merkelinsolukarsinoomalle.
- kun Fingolimod Zentiva -hoito on lopetettu, MS-taudin oireet voivat palata, ja ne voivat

olla pahempia kuin ennen hoitoa tai hoidon aikana.

- autoimmuuninen muoto anemiasta (punasolujen vähentynyt määrä), jossa punaiset verensolut tuhoutuvat (autoimmuunihemolyttinen anemia).

Jos sinulla ilmenee mikä tahansa näistä, **ota välittömästi yhteys lääkäriisi.**

## Muut haittavaikutukset

Hyvin yleinen (voi esiintyä useammalla kuin 1 käyttäjällä 10:stä):

- influenssaviruksen aiheuttama infektio, jonka oireita voivat olla väsymys, vilunväristykset, kurkkukipu, niveli- tai lihassärky, kuume
- paineen tai kivun tunne poskissa ja otsalla (sivuontelotulehdus)
- päänsärky
- ripuli
- selkäkipu
- maksaentsyyymiарvojen suureneminen verikokeissa
- yskä.

Yleinen (voi esiintyä enintään 1 käyttäjällä 10:stä):

- silsa, ihan sieni-infektio (savipuoli)
- huimaus
- kova päänsärky, johon usein liittyy pahoinvointa, oksentelua ja valoherkkyyttä (migreeni)
- alhainen valkosolutaso (lymfosyytit, leukosyytit)
- heikotuksen tunne
- kutiava, punoittava, kirvelevä ihottuma (ekseema)
- kutina
- veren rasva-arvojen (triglyceridiarvojen) suureneminen
- hiusten lähtö
- hengästyneisyys
- masennus
- näön hämärtyminen (ks. myös kohta, jossa kerrotaan makulaturvotuksesta kohdasta ”Jotkut haittavaikutukset voivat olla tai voivat muuttua vakaviksi”)
- kohonnut verenpaine (fingolimodi voi aiheuttaa lievää verenpaineen kohoamista)
- lihaskipu
- niveliipu.

Melko harvinainen (voi esiintyä enintään 1 käyttäjällä 100:sta):

- alhainen neutrofiilitaso (tiettyt valkosolut) veressä
- masentunut mieliala
- pahoinvointi.

Harvinainen (voi esiintyä enintään 1 käyttäjällä 1 000:sta):

- imukudossyöpä (lymooma).

Tuntematon (koska saatavissa oleva tieto ei riitä yleisyyden arviointiin):

- perifeerinen turvotus.

Jos sinulla ilmenee mikä tahansa näistä haittavaikutuksista vakavana, **ota yhteys lääkäriisi.**

## Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille, apteekkihenkilökunnalle tai sairaanhoitajalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan (ks. yhteystiedot alla). Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisteen

turvallisudesta.

www-sivusto: www.fimea.fi  
Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea  
Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri  
PL 55  
00034 FIMEA

## 5. Fingolimod Zentivan säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Älä käytä tästä läkettä pakkaussessa ja läpipainopakkauksessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän (EXP) jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Säilytä alle 25 °C. Säilytä alkuperäispakkauksessa. Herkkä kosteudelle.

Älä käytä tästä läkettä, jos huomaat, että pakkaus on vahingoittunut tai näyttää siltä, että siihen on kajottu.

Lääkkeitä ei tule heittää viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana. Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä apteekista. Näin menetellen suojelet luontoa.

## 6. Pakkausen sisältö ja muuta tietoa

### Mitä Fingolimod Zentiva sisältää

- Vaikuttava aine on fingolimodi. Yksi kapseli sisältää 0,5 mg fingolimodia (hydrokloridina).
- Muut aineet ovat: Kapselin täyte: mikrokiteinen selluloosa 101 ja 102, kalsiumvetyfosfaatti, vedetön, magnesiumstearaatti. Kapselin kuori: liivate, titaanidioksidi (E171), keltainen rautaoksiidi (E172) (*vain kapselin kansiosa*).

### Lääkevalmisteen kuvaus ja pakkauskoot

Fingolimod Zentiva kova kapseli on valkoisella tai luonnonvalkoisella, irtonaisella ja rakeisella jauheella täytetty koon 3 ( $15,8 \pm 0,4$  mm) kapseli, jossa on kirkkaan keltainen läpinäkymätön kansiosa ja valkoinen läpinäkymätön runko-osa.

Fingolimod Zentiva saatavana 7, 28, 30, 56, 90 tai 98 kapselin pakkaussessa.

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole myynnissä.

### Myyntiluvan haltija ja valmistaja

*Myyntiluvan haltija*

Zentiva k.s.  
U kabelovny 130  
102 37 Praha 10  
Tšekki

*Valmistaja:*

S.C. ZENTIVA S.A.  
B-dul Theodor Pallady nr. 50,  
Sector 3  
Bucureşti, cod 032266  
Romania

TAI

LABORMED-PHARMA S.A.  
Bd.Theodor Pallady nr. 44B, sector 3,  
Bucureşti, cod 032266  
Romania

*Paikallinen edustaja:*  
Zentiva Denmark ApS  
Høffdingsvej 34  
DK-2500 Valby  
[Info.nordics@zentiva.com](mailto:Info.nordics@zentiva.com)

**Tämä lääkevalmiste on saanut myyntiluvan ETA-jäsenmaissa seuraavilla nimillä:**

Bulgaria, Espanja, Islanti, Italia, Itävalta, Latvia, Liettua, Norja, Fingolimod Zentiva  
Puola, Portugali, Ranska, Romania, Ruotsi, Saksa, Slovakia,  
Suomi, Tanska, Tšekin tasavalta, Viro, Iso-Britannia (NI)

**Tämä pakkausseloste on tarkistettu viimeksi 25.04.2023**

## **Bipacksedel: Information till användaren**

### **Fingolimod Zentiva 0,5 mg hårda kapslar**

**fingolimod**

**Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar ta detta läkemedel. Den innehåller information som är viktig för dig.**

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Om du har ytterligare frågor vänd dig till läkare eller apotekspersonal.
- Detta läkemedel har ordinerats enbart åt dig. Ge det inte till andra. Det kan skada dem, även om de uppvisar sjukdomstecken som liknar dina.
- Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

**I denna bipacksedel finns information om följande:**

1. Vad Fingolimod Zentiva är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du tar Fingolimod Zentiva
3. Hur du tar Fingolimod Zentiva
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Fingolimod Zentiva ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

#### **1. Vad Fingolimod Zentiva är och vad det används för**

##### **Vad är Fingolimod Zentiva**

Fingolimod Zentiva innehåller den aktiva substansen  **fingolimod**.

##### **Vad Fingolimod Zentiva används för**

Fingolimod Zentiva används till vuxna och till barn och ungdomar (i åldern 10 år och äldre med en kroppsvikt på > 40 kg) för att behandla skovvis förlöpande multipel skleros (MS), närmare bestämt hos:

- Patienter som inte svarat trots behandling med en MS behandling.  
Eller
- Patienter som har snabb utveckling av svår MS.

Fingolimod Zentiva botar inte MS, men bidrar till att minska antalet skov och till att bromsa utvecklingen av fysiska funktionshinder på grund av MS.

##### **Vad är multipel skleros**

MS är en kronisk sjukdom som påverkar centrala nervsystemet (CNS), som består av hjärnan och ryggmärgen. Vid MS förstörs den skyddande skida (som kallas myelin) som omger nerverna i CNS på grund av inflammation, vilket gör att nerverna inte fungerar som de ska. Detta kallas demyelinisering.

Skovvis förlöpande MS kännetecknas av upprepade attacker (skov) av symptom från nervsystemet som speglar inflammationen i CNS. Symtomen varierar från patient till patient, men de typiska symptomen är gångsvårigheter, dommingar, synstörningar eller balansrubbningar. När skovet är över kan symptomen försvinna helt, men vissa besvär kan också kvarstå.

##### **Hur Fingolimod Zentiva fungerar**

Fingolimod Zentiva bidrar till att skydda mot immunsystems angrepp på CNS genom att minska

vissa vita blodkroppars (lymfocyters) förmåga att röra sig fritt i kroppen och genom att hindra dessa som orsakar inflammation från att nå fram till hjärnan och ryggmärgen. Detta begränsar nervskador som MS orsakar. Fingolimod Zentiva sänker också några av kroppens immunreaktioner.

Fingolimod som finns i Fingolimod Zentiva kan också vara godkänd för att behandla andra sjukdomar som inte nämns i denna produktinformation. Fråga läkare, apotekseller annan hälso- och sjukvårdspersonal om du har ytterligare frågor och fölж alltid deras instruktion.

## 2. Vad du behöver veta innan du tar Fingolimod Zentiva

### Ta inte Fingolimod Zentiva

- **om du är allergisk** mot fingolimod eller mot något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).
- **om du har nedsatt immunsvår** (på grund av ett immunbristsyndrom, sjukdom eller läkemedel som hämmar immunsystemet).
- **om du har en svår, aktiv infektion eller aktiv, kronisk infektion** som hepatit eller tuberkulos.
- **om du har en aktiv cancer.**
- **om du har allvarliga leverbesvär.**
- **om du har haft hjärtinfarkt, angina, stroke eller varning om stroke eller vissa typer av hjärtsvikt under de senaste 6 månaderna.**
- **om du har vissa typer av oregelbundna eller onormala hjärtslag** (arytmia), inklusive patienter i vilka elektrokardiogrammet (EKG) visar ett långt QT-intervall innan du börjar använda Fingolimod Zentiva.
- **om du tar eller nyligen har tagit medicin för oregelbundna hjärtslag,** såsom kinidin, disopyramid, amiodaron eller sotalol.
- **om du är gravid eller en kvinna i fertil ålder som inte använder en effektiv preventivmetod.**

Om detta gäller dig eller om du är osäker, **ska du tala med din läkare innan du tar Fingolimod Zentiva.**

### Varningar och försiktighet

Tala med läkare innan du tar Fingolimod Zentiva:

- **om du har svåra andningsproblem under sömnen (svår sömnapsné).**
- **om du har fått veta att du har ett onormalt EKG.**
- **om du har symptom på långsam hjärtfrekvens (t.ex. yrsel, illamående eller hjärtklappningar).**
- **om du tar eller nyligen har tagit läkemedel som sänker hjärtfrekvensen** (som betablockerare, verapamil, diltiazem eller ivabradin, digoxin, kolinesterashämmare eller pilokarpin).
- **om du tidigare har drabbats av plötslig medvetlöshet eller svimning (synkope).**
- **om du planerar att vaccinera dig.**
- **om du aldrig har haft vattkoppor.**
- **om du har eller har haft synstörningar** eller andra tecken på svullnad i det centrala synområdet (gula fläcken eller makula) som sitter längst bak i ögat (ett tillstånd som kallas makulaödem, se nedan), inflammation eller infektion i ögat (uveit) **eller om du har diabetes** (vilket kan orsaka problem med ögonen).
- **om du har leverbesvär.**
- **om du har högt blodtryck som inte kan kontrolleras med läkemedel.**
- **om du har allvarliga lungbesvär eller rökhosta.**

**Om detta gäller dig eller om du är osäker, ska du tala med din läkare innan du tar Fingolimod Zentiva.**

#### Långsam hjärtfrekvens (bradykardi) och oregelbunden hjärtrytm

I början av behandlingen eller efter att ha tagit den första dosen på 0,5 mg när du bytt från en daglig dos på 0,25 mg, kan Fingolimod Zentiva få hjärtat att slå längsammare. Detta kan leda till att du känner dig yr eller trött eller känner hjärtslagen tydligt, eller till att blodtrycket sjunker.

**Om dessa effekter är påtagliga, ska du berätta det för din läkare eftersom du kan behöva omedelbar behandling.** Fingolimod Zentiva kan också orsaka oregelbunden hjärtrytm, särskilt efter den första dosen. Oregelbunden hjärtrytm återgår vanligen till att bli normal på mindre än en dag. Långsam hjärtfrekvens återgår vanligen till att bli normal inom en månad. Under denna period förväntas vanligtvis inga kliniskt relevanta effekter på hjärtfrekvensen.

Din läkare kommer att be dig stanna kvar på läkarmottagningen eller kliniken i åtminstone 6 timmar, med puls- och blodtrycksmätningar varje timme, efter att du har tagit den första dosen av Fingolimod Zentiva eller efter att ha tagit den första dosen på 0,5 mg när du bytt från en daglig dos på 0,25 mg, så att lämpliga åtgärder kan vidtas i händelse av biverkningar som förekommer i början av behandlingen. Du ska ha en EKG-mätning som utförs före den första dosen av Fingolimod Zentiva och efter den 6 timmar långa övervakningsperioden. Din läkare kan övervaka ditt EKG kontinuerligt under den tiden. Om du efter denna 6-timmarsperiod har en mycket långsam eller minskande hjärtfrekvens, eller om ditt EKG visar avvikelse, kan du behöva övervakas under en längre period (i minst 2 timmar till och eventuellt över natten), tills dessa har försvunnit. Detsamma kan gälla om du återupptar behandlingen med Fingolimod Zentiva efter ett avbrott i behandlingen, beroende på både hur länge avbrottet var och hur länge du hade tagit Fingolimod Zentiva före avbrottet.

Om du har eller om du är i riskzonen för, onormal eller oregelbunden hjärtrytm, om ditt EKG är onormalt eller om du har hjärtsjukdom eller hjärtsvikt, kanske Fingolimod Zentiva inte är lämpligt för dig.

Om du tidigare har drabbats av plötslig medvetlöshet eller minskad hjärtfrekvens, kanske Fingolimod Zentiva inte är lämpligt för dig. Du kommer att utvärderas av en kardiolog (hjärtläkare) som ger råd om hur du ska börja behandlingen med Fingolimod Zentiva, inklusive övervakning över natten.

Om du tar läkemedel som kan orsaka att din puls minskar, kanske Fingolimod Zentiva inte är lämpligt för dig. Du kommer att behöva utvärderas av en hjärtläkare, som kommer att kontrollera om du kan byta till annat läkemedel som inte minskar din puls, så att du kan börja behandling med Fingolimod Zentiva. Om ett sådant byte är omöjligt, kommer hjärtläkaren att ge råd hur du ska kunna börja behandlingen med Fingolimod Zentiva, inklusive övervakning över natten.

#### Om du aldrig har haft vattkoppor

Om du aldrig har haft vattkoppor kommer din läkare kontrollera om du är immun mot det virus som orsakar sjukdomen (varicella-zostervirus). Om du inte har något skydd mot viruset, kan du behöva vaccinera dig innan du påbörjar behandlingen med Fingolimod Zentiva. Om så är fallet, kommer din läkare att skjuta upp starten av behandlingen med Fingolimod Zentiva en månad efter det fulla vaccinationsprogrammet avslutats.

#### Infektioner

Fingolimod Zentiva minskar antalet vita blodkroppar (särskilt lymfocyttalet). Vita blodkroppar bekämpar infektioner. Medan du tar Fingolimod Zentiva (och upp till 2 månader efter att du har slutat att ta läkemedlet) kan du ha lättare att få en infektion. Om du redan har en infektion kan den förvärras. Infektioner kan vara allvarliga och livshotande. Kontakta omedelbart din läkare, eftersom det kan vara allvarligt och livshotande om du tror att du har en infektion, har feber, tycker att det känns som om du har influensa, du har bältros eller har huvudvärk åtföljd av stel nacke,

ljuskänslighet, illamående, hudutslag och/eller förvirring eller kramper (dessa kan vara symptom på hjärnhinneinflammation (meningit) och/eller hjärninfektion (encefalit) som orsakas av en svamp- eller herpesvirusinfektion). Om du tror att din MS försämrar (t.ex. svaghet eller synförändringar) eller om du märker några nya symptom, tala med din läkare omedelbart, eftersom detta kan vara symptom på en sällsynt hjärnsjukdom orsakad av infektion. Denna sällsynta hjärnsjukdom kallas progressiv multifokal leukoencefalopati (PML).

PML är ett allvarligt tillstånd som kan leda till svår funktionsnedsättning eller döden. Din läkare kommer att överväga att utföra en MRT-undersökning för att utvärdera detta tillstånd och kommer att bestämma om du behöver sluta ta Fingolimod Zentiva.

Infektion med humant papillomvirus (HPV), inklusive papillom, dysplasi, vårtor och HPV-relaterad cancer har rapporterats hos patienter, som behandlats med fingolimod. Din läkare kommer att överväga om du behöver vaccineras mot HPV innan du börjar behandling. Om du är kvinna, kommer din läkare också att rekommendera HPV-screening.

### Makulaödem

Om du har eller har haft synstörningar eller andra tecken på svullnad i gula fläcken (makula) längst bak i ögat, inflammation eller infektion i ögat (uveit) eller diabetes, kan din läkare vilja att du genomgår en ögonundersökning innan du börjar med Fingolimod Zentiva.

Din läkare kan vilja att du genomgår en ögonundersökning 3 till 4 månader efter att du har börjat behandling med Fingolimod Zentiva.

Gula fläcken (makula) är ett litet område på näthinnan längst bak i ögat som gör det möjligt för dig att se former, färger och detaljer klart och skarpt. Fingolimod Zentiva kan orsaka svullnad i gula fläcken, ett tillstånd som kallas makulaödem. Svullnaden uppträder oftast inom de första 4 månaderna med Fingolimod Zentiva-behandling.

Risken för att du ska utveckla makulaödem är högre om du har **diabetes** eller har haft en inflammation i ögat som kallas uveit. I sådana fall kommer din läkare vilja att du genomgår regelbundna ögonundersökningar för att upptäcka makulaödem.

Om du har haft makulaödem, ska du prata med din läkare innan du återupptar behandlingen med Fingolimod Zentiva.

Makulaödem kan orsaka samma synsymtom som ett MS-skov (optisk neurit). I det tidiga förloppet kan tillståndet orsaka symptom eller vara symptomfritt. Om din syn förändras, ska du vara noga med att berätta det för din läkare. Din läkare kan vilja att du genomgår en ögonundersökning, särskilt om:

- mitten av synfältet blir suddigt eller har skuggor.
- du utvecklar en blind fläck i mitten av synfältet.
- du har svårt att se färger eller små detaljer.

### Leverfunktionsläsningar

Om du har allvarliga leverbesvär ska du inte ta Fingolimod Zentiva. Fingolimod Zentiva kan påverka din leverfunktion. Du kommer troligen inte märka några symptom, men om huden eller ögonvitorna blir gulfärgade, om urinen är onormalt mörk (brunfärgad), du upplever smärta på höger sida av magen (buken), trötthet, känsla av mindre appetit än vanligt, eller om du mår illa eller kräks utan orsak, **ska du omedelbart berätta det för din läkare**.

Om du upplever något av dessa symptom efter att du har börjat med Fingolimod Zentiva, **ska du omedelbart tala om det för din läkare**.

Före, under och efter behandlingen, kommer din läkare att vilja ta blodprover för att kontrollera din leverfunktion. Om testresultatet visar på problem med levern kan du behöva avbryta behandlingen med Fingolimod Zentiva.

### Högt blodtryck

Eftersom Fingolimod Zentiva orsakar en lätt förhöjning av blodtrycket, kan din läkare vilja

kontrollera ditt blodtryck med jämna mellanrum.

### Lungbesvär

Fingolimod Zentiva har en liten effekt på lungfunktionen. Patienter med allvarliga lungbesvär eller rökhista kan löpa högre risk att utveckla biverkningar.

### Blodkroppsräkning

Den effekt man vill att Fingolimod Zentiva ska ha är att det ska minska antalet vita blodkroppar i blodet. Detta normaliseras vanligen inom 2 månader efter behandlingsstopp. Om du behöver lämna blodprover, ska du berätta för din läkare att du tar Fingolimod Zentiva. I annat fall kan resultaten av testet bli svårtolkade och för vissa typer av blodundersökningar kan din läkare behöva ta mer blod än normalt.

Innan du börjar med Fingolimod Zentiva kommer din läkare att bekräfta om du har tillräckligt med vita blodkroppar i blodet och kanske vill upprepa en kontroll med jämna mellanrum. Om du inte har tillräckligt med vita blodkroppar, måste du kanske avbryta behandlingen med Fingolimod Zentiva.

### Posteriort reversibelt encefalopatisyndrom (PRES)

Ett tillstånd som kallas posteriort reversibelt encefalopatisyndrom (PRES) har i sällsynta fall rapporterats hos MS-patienter som behandlades med fingolimod. Symtomen kan vara plötsligt uppkommende svår huvudvärk, förvirring, kramper och synförändringar. Berätta för din läkare omedelbart om du upplever något av dessa symtom under behandlingen med Fingolimod Zentiva, eftersom det kan vara allvarligt.

### Cancer

Hudcancer har rapporterats hos MS-patienter som behandlats med fingolimod. Tala med din läkare omedelbart om du märker några hudknutor (t.ex. blanka, pärlskimrande knutor), fläckar eller öppna sår som inte läker inom några veckor. Symtom på hudcancer kan innefatta onormal tillväxt eller förändringar av hudvävnad (t.ex. ovanliga leverfläckar) med en förändring av färg, form eller storlek över tiden. Innan du börjar ta Fingolimod Zentiva är en hudundersökning nödvändig för att kontrollera om du har några hudknutor. Din läkare kommer också att genomföra regelbundna hudundersökningar under behandlingen med Fingolimod Zentiva. Om du får problem med huden, kan din läkare skicka dig till en hudläkare, som efter undersökningen kan besluta att det är viktigt för dig att undersökas med jämna mellanrum.

En typ av cancer i lymfssystemet (lymfom) har rapporterats hos MS-patienter behandlade med fingolimod.

### Exponering för solen och skydd mot solen

Fingolimod försvagar ditt immunsystem. Detta ökar risken att utveckla cancer, särskilt hudcancer. Du bör begränsa din exponering för solen och UV-strålarna genom att

- använda lämpliga skyddskläder.
- regelbundet applicera solskyddsmedel med hög grad av UV-skydd.

### Ovanlig sjukdomsaktivitet i enstaka områden i hjärnan i samband med MS-skov

Sällsynta fall med ovanligt hög sjukdomsaktivitet i enstaka områden i hjärnan i samband med MS-skov har rapporterats hos patienter som behandlats med fingolimod. Vid allvarliga skov, kommer din läkare att överväga att utföra en magnetkameraundersökning (MRT) för att utvärdera detta tillstånd och avgöra om du behöver sluta att ta Fingolimod Zentiva.

### Byte från andra behandlingar till Fingolimod Zentiva

Din läkare kan ändra din behandling direkt från beta-interferon, glatirameracetat eller

dimetylfumarat till Fingolimod Zentiva om det inte finns några tecken på avvikelse som orsakas av din tidigare behandling. Din läkare kan behöva ta ett blodprov för att utesluta sådana avvikelse. Efter avslutad behandling med natalizumab kan du behöva vänta 2-3 månader innan behandling med Fingolimod Zentiva. För att gå över från teriflunomid, kan din läkare råda dig att vänta en viss tid eller att genomgå ett accelererat elimineringsförfarande. Om du har behandlats med alemtuzumab, krävs en noggrann utvärdering och diskussion med din läkare för att avgöra om Fingolimod Zentiva är lämpligt för dig.

#### Kvinnor i fertil ålder

Om det används under graviditeten kan fingolimod skada det ofödda barnet. Innan du börjar behandling med Fingolimod Zentiva kommer din läkare att förklara risken för dig och be dig att göra ett graviditetstest för att säkerställa att du inte är gravid. Din läkare kommer att ge dig ett kort som förklarar varför du inte ska bli gravid när du tar Fingolimod Zentiva. Det förklarar också vad du ska göra för att undvika att bli gravid medan du tar Fingolimod Zentiva. Du måste använda en effektiv preventivmetod under behandlingen och i 2 månader efter avslutad behandling (se avsnittet ”Graviditet och amning”).

#### Försämring av MS efter avslutad behandling med Fingolimod Zentiva

Sluta inte ta Fingolimod Zentiva eller byt dosen utan att först tala med din läkare.

Tala omedelbart om för din läkare om du tror att din MS förvärras efter att du har slutat behandlingen med Fingolimod Zentiva. Detta kan vara allvarligt (se ”Om du slutar att ta Fingolimod Zentiva” i avsnitt 3 och även avsnitt 4, ”Eventuella biverkningar”).

#### **Äldre**

Erfarenheten av behandling med Fingolimod Zentiva till äldre patienter (över 65 år) är begränsad. Prata med din läkare om du undrar över något.

#### **Barn och ungdomar**

Fingolimod Zentiva är inte avsett att användas hos barn under 10 år eftersom det inte har studerats hos MS-patienter i denna åldersgrupp.

Detta läkemedel är avsett för barn med en kroppsvekt på > 40 kg. Barn med en kroppsvekt på ≤ 40 kg bör använda andra lämpliga formuleringar.

Varningar och försiktighetsåtgärder som anges ovan gäller även för barn och ungdomar.

Följande information är särskiltiktig för barn och ungdomar och deras vårdgivare:

- Innan du börjar ta Fingolimod Zentiva kommer din läkare att kontrollera din vaccinationsstatus. Om du inte tagit vissa vaccinationer, kan det vara nödvändigt för dig att få dem innan behandlingen med Fingolimod Zentiva kan startas.
- Första gången du tar Fingolimod Zentiva, eller när du byter från en daglig dos på 0,25 mg till en daglig dos på 0,5 mg, kommer din läkare att övervaka din hjärtfrekvens och dina hjärtslag (se ”Långsam hjärtfrekvens (bradykardi) och oregelbunden hjärtrytm” ovan).
- Om du upplever krampryckningar eller -anfall före eller samtidigt som du tar Fingolimod Zentiva, tala med din läkare.
- Om du lider av depression eller ångest, eller om du blir nedstämd eller orolig när du tar Fingolimod Zentiva, tala med din läkare. Du kan behöva övervakas mer noggrant.

#### **Andra läkemedel och Fingolimod Zentiva**

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel. Tala om för din läkare om du tar något av följande läkemedel:

- **Läkemedel som hämmar eller modulerar immunsystemet**, inklusive **andra läkemedel som används för att behandla MS**, som beta-interferon, glatirameracetat, natalizumab, mitoxantron, teriflunomid, dimetylfumarat eller alemtuzumab. Du får inte använda

Fingolimod Zentiva samtidigt med sådana läkemedel eftersom detta kan förstärka effekten på immunsystemet (se även ”Ta inte Fingolimod Zentiva”).

- **Kortikosteroider**, på grund av en eventuell extra effekt på immunsystemet.
- **Vacciner**. Om du behöver vaccineras, be om din läkares råd först. Under och upp till 2 månader efter behandling med Fingolimod Zentiva ska du inte få vissa typer av vaccin (levande försvagade vacciner) eftersom de kan utlösa den infektion som de är avsedda att förebygga. Andra vacciner kanske inte har lika bra effekt som normalt om de ges under denna period.
- **Läkemedel som sänker hjärtfrekvensen** (t.ex. betablockerare, som atenolol). Användning av Fingolimod Zentiva tillsammans med sådana läkemedel kan förstärka effekten på hjärtfrekvensen under de första behandlingsdagarna med Fingolimod Zentiva.
- **Läkemedel mot oregelbunden hjärtrytm**, som kinidin, disopyramid, amiodaron eller sotalol. Du får inte använda Fingolimod Zentiva om du tar ett sådant läkemedel eftersom det kan förstärka effekten på oregelbunden hjärtrytm (se även ”Ta inte Fingolimod Zentiva ”).
- **Andra läkemedel**:
  - proteashämmare, medel mot infektioner såsom ketokonazol, azolantimyotika, klaritromycin eller telitromycin.
  - karbamazepin, rifampicin, fenobarbital, fenytoin, efavirenz eller johannesört (möjlig risk för minskad effekt av Fingolimod Zentiva).

## **Graviditet och amning**

Om du är gravid eller ammar, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn, rådfråga läkare innan du använder detta läkemedel.

### Graviditet

Använd inte Fingolimod Zentiva under graviditet, om du försöker bli gravid eller om du är en kvinna som kan bli gravid och du inte använder en effektiv preventivmetod. Om fingolimod används under graviditet finns risk för skador på det ofödda barnet. Frekvensen av medfödda missbildningar observerade hos spädbarn som utsätts för fingolimod under graviditeten är cirka 2 gånger den frekvens som observeras hos den allmänna befolkningen (i vilken frekvensen av medfödda missbildningar är cirka 2–3 %). I de vanligast rapporterade missbildningarna ingår hjärt-, njur- och muskuloskeletal missbildningar.

Därför, om du är en kvinna i fertil ålder

- innan du börjar behandling med Fingolimod Zentiva kommer din läkare att informera om risken för ett ofött barn och att be dig att göra ett graviditetstest för att säkerställa att du inte är gravid och
- du måste använda en effektiv preventivmetod medan du tar Fingolimod Zentiva och i två månader efter att du slutat ta det för att undvika att bli gravid. Tala med din läkare om tillförlitliga preventivmetoder.

**Din läkare kommer att ge dig ett kort som förklrarar varför du inte ska bli gravid när du tar Fingolimod Zentiva.**

**Om du blir gravid medan du tar Fingolimod Zentiva, ska du omedelbart berätta det för din läkare.** Din läkare kommer att besluta att avbryta behandlingen (se ”Om du slutar att ta Fingolimod Zentiva” i avsnitt 3 och även avsnitt 4, ”Eventuella biverkningar”). Specialiserade förlossningskontroller kommer att utföras.

### Amning

**Du ska inte amma medan du tar Fingolimod Zentiva.** Fingolimod kan gå över till bröstmjölk och det finns risk för allvarliga biverkningar hos barnet.

## **Körförstånd och användning av maskiner**

Din läkare kommer att tala om för dig om du med din sjukdom kan köra bil, cykla eller använda maskiner på ett säkert sätt. Fingolimod Zentiva förväntas inte påverka din körförstånd eller använda maskiner.

Emellertid, när behandlingen inleds måste du stanna på läkarmottagningen eller kliniken i 6 timmar efter det att du har tagit den första dosen av Fingolimod Zentiva. Din körförstånd och använda maskiner kan försämras under och eventuellt efter denna tidsperiod.

Du är själv ansvarig för att bedöma om du är i kondition att framföra motorfordon eller utföra arbeten som kräver skärpt uppmärksamhet. En av faktorerna som kan påverka din förstånd i dessa avseenden är användning av läkemedel på grund av deras effekter och/eller biverkningar. Beskrivning av dessa effekter och biverkningar finns i andra avsnitt. Läs därför all information i denna bipacksedel för vägledning. Diskutera med din läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

## **3. Hur du tar Fingolimod Zentiva**

Behandling med Fingolimod Zentiva kommer att övervakas av en läkare som har erfarenhet av behandling av multipel skleros.

Ta alltid detta läkemedel enligt läkarens anvisningar. Rådfråga läkare om du är osäker. Rekommenderad dos är:

### **Vuxna**

**Dosen är en kapsel 0,5 mg om dagen.**

### **Barn och ungdomar (i åldern 10 år och äldre): Dosen beror på kroppsvikt:**

- *Barn och ungdomar med kroppsvikt över 40 kg ska ta en 0,5 mg kapsel per dag.*
- *Barn och ungdomar med kroppsvikt lika med eller under 40 kg ska använda andra lämpliga formuleringar.*

Barn och ungdomar som börjar med 0,25 mg per dag och senare når en stabil kroppsvikt över 40 kg kommer att instrueras av läkaren att byta till en 0,5 mg kapsel per dag. I detta fall rekommenderas att upprepa observationstiden för första dosen.

Ta inte mer än den rekommenderade dosen. Fingolimod Zentiva är för oral användning.

Ta Fingolimod Zentiva en gång om dagen med ett glas vatten. Fingolimod Zentiva-kapslar ska alltid sväljas hela, utan att öppna dem. Fingolimod Zentiva kan tas med eller utan mat.

Om du tar Fingolimod Zentiva samma tid varje dag blir det lättare att komma ihåg när du ska ta läkemedlet. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du undrar hur länge du ska ta Fingolimod Zentiva.

## **Om du har tagit för stor mängd av Fingolimod Zentiva**

Om du har tagit för stor mängd av Fingolimod Zentiva, ska du omedelbart kontakta din läkare.

Om du fått i dig för stor mängd läkemedel eller om t.ex. ett barn fått i sig läkemedlet av misstag kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 0800 147 111) för bedömning av risken samt rådgivning.

## **Om du har glömt att ta Fingolimod Zentiva**

Om du har tagit Fingolimod Zentiva i mindre än 1 månad och du glömmer att ta 1 dos under en hel dag, kontakta din läkare innan du tar nästa dos. Din läkare kan besluta att hålla dig under observation när du tar nästa dos.

Om du har tagit Fingolimod Zentiva i minst 1 månad och har glömt att ta din behandling i mer än 2 veckor, kontakta din läkare innan du tar nästa dos. Din läkare kan besluta att hålla dig under observation när du tar nästa dos. Om du ändå har glömt att ta din behandling i högst 2 veckor, kan du ta nästa dos som planerat.

Ta inte dubbeldos för att kompensera för glömd dos.

### **Om du slutar att ta Fingolimod Zentiva**

Sluta inte att ta Fingolimod Zentiva och ändra inte dosen utan att först prata med din läkare.

Fingolimod Zentiva stannar kvar i kroppen i upp till 2 månader efter att du har sluttat med behandlingen. Antalet vita blodkroppar (lymfocytalet) kan också ligga kvar på en låg nivå under denna tid och de biverkningar som beskrivs i den här bipacksedeln kan fortfarande uppträda. Efter att du sluttat ta Fingolimod Zentiva kan du få vänta i 6–8 veckor innan du startar en ny MS-behandling.

Om du måste återuppta medicinering med Fingolimod Zentiva mer än 2 veckor efter att du sluttade att ta det, kan den effekt på hjärtfrekvensen som normalt ses vid behandlingsstart uppträda på nytt och du kommer att behöva övervakas på läkarmottagning eller klinik för återinsättande av behandlingen. Du ska inte starta behandling med Fingolimod Zentiva, om den avslutades för mer än två veckor sedan, utan att söka råd från din läkare.

Din läkare kommer att bestämma om och hur du behöver övervakas efter att du har sluttat ta Fingolimod Zentiva. Tala omedelbart om för din läkare om du tror att din MS förvärrats efter att du har sluttat behandlingen med Fingolimod Zentiva. Det kan vara allvarligt.

Om du har ytterligare frågor om detta läkemedel, kontakta läkare eller apotekspersonal.

## **4. Eventuella biverkningar**

Liksom alla läkemedel kan detta läkemedel orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem.

### **Några biverkningar kan vara eller kan bli allvarliga**

Vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 10 personer):

- Hosta med slem, obehag i bröstet, feber (tecken på lungsjukdom).
- Herpesvirusinfektion (bältros eller herpes zoster) med symtom som blåsor, sveda, klåda eller smärta i huden, vanligen på överkroppen eller ansiktet. Andra symtom kan vara feber och kraftlöshet i infektionens tidiga stadier, följdta domningar, klåda eller röda fläckar med svår smärta.
- Långsam hjärtrytm (bradykardi), oregelbunden hjärtrytm.
- En typ av hudcancer som kallas basalcellscancer (BCC) som ofta visas som en pärlskimrande knuta, men det kan också ta andra former.
- Depression och ångest har inträffat med ökad frekvens i MS-populationen och har också rapporterats hos pediatriska patienter behandlade med fingolimod.
- Viktminskning.

Mindre vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 100 personer):

- Lunginflammation med symtom som feber, hosta, andningssvårigheter.

- Makulaödem (svullnad i gula fläcken på näthinnan längst bak i ögat) med symtom som skuggor eller en blind fläck mitt i synfältet, dimsyn, svårigheter att se färger eller detaljer.
- Minskning av antalet blodplättar, vilket ökar risken för blödning eller blåmärken.
- Malignt melanom (en typ av hudcancer som brukar utvecklas från en ovanlig leverfläck). Möjliga tecken på melanom inkluderar leverfläckar som kan ändra storlek, form, höjd eller färg över tiden eller nya leverfläckar. Leverfläckarna kan klia, blöda eller bli såriga.
- Krampryckningar, -anfall (vanligare hos barn och ungdomar än hos vuxna).

Sällsynta (kan förekomma hos upp till 1 av 1 000 personer):

- Ett tillstånd som kallas posteriort reversibelt encefalopatisyndrom (PRES). Symtomen kan omfatta plötsligt uppkommende svår huvudvärk, förvirring, krämper och/eller synstörningar.
- Lymfom (en typ av cancer som drabbar lymfssystemet).
- Skivepitelcancer: en typ av hudcancer som kan vara utformad som en fast, liten, röd knöld, ett sår med skorpa eller ett nytt sår på ett befintligt ärr.

Mycket sällsynta (kan förekomma hos upp till 1 av 10 000 personer):

- Onormalt EKG (T-vågsinversion).
- Tumör förknippad med infektion av humant herpesvirus 8 (Kaposis sarkom).

Ingen känd frekvens (kan inte beräknas från tillgängliga data):

- Allergiska reaktioner, bland annat symtom på hudutslag eller kliande nässelutslag, svullnad av läppar, tunga eller ansikte, som är mer sannolikt att de uppstår den dag du inleder behandling med Fingolimod Zentiva.
- Tecken på leversjukdom (inklusive leversvikt), såsom gulfärgning av din hud eller det vita i ögonen (gulsot), illamående eller kräkningar, smärta på höger sida av magområdet (buken), mörk urin (brunfärgad), känsla av mindre appetit än vanligt, trötthet och onormala leverfunktionsvärden. I ett mycket litet antal fall kan leversvikt leda till levertransplantation
- Risk för en sällsynt hjärninfektion, som kallas progressiv multifokal leukoencefalopati (PML). Symtomen på PML kan likna ett MS-skov. Symtom kan också uppstå, som du kanske inte blir medveten om själv, såsom förändringar i humör eller beteende, minnesproblem, tal- och kommunikationssvårigheter, vilka din läkare kan behöva undersöka ytterligare för att utesluta PML. Därför, om du tror att din MS försämras eller om du eller närliggande märker några nya eller ovanliga symtom, är det mycket viktigt att du talar med din läkare så fort som möjligt.
- Kryptokockinfektioner (en typ av svampinfektion), inklusive hjärnhinneinflammation (kryptokockmeningit) med symtom såsom huvudvärk åtföljd av stel nacke, ljuskänslighet, illamående och/eller förvirring.
- Merkelcellskarcinom (en typ av hudcancer). Möjliga tecken på Merkelcellskarcinom innefattar köttfärgad eller blåaktigt-röd, smärtfri knöld, ofta i ansikte, huvud eller nacke.
- Merkelcellskarcinom kan också vara utformat som en fast, smärtfri knöld eller massa. Långvarig exponering för solen och ett svagt immunsystem kan påverka risken för att utveckla Merkelcellskarcinom.
- Efter avbruten behandling med Fingolimod Zentiva kan symtom på MS återvända och bli sämre än tidigare eller under behandlingen.
- Autoimmun form av anemi (minskad mängd röda blodkroppar) där röda blodkroppar förstörs (autoimmun hemolytisk anemi).

Om du upplever något av dessa symtom, **ska du omedelbart tala om det för din läkare.**

## Andra biverkningar

Mycket vanliga (kan förekomma hos fler än 1 av 10 personer):

- Infektion orsakad av influensavirus med symtom som trötthet, frossa, halsont, led- eller muskelvärk, feber
- Känsla av tryck eller smärta i kinderna och pannan (bihåleinflammation)
- Huvudvärk
- Diarré
- Ryggvärk
- Blodtester visar högre nivåer av leverenzymer
- Hosta

Vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 10 personer):

- Ringorm, en svampinfektion i huden (*tinea versicolor*)
- Yrsel
- Svår huvudvärk ofta åtföljd av illamående, kräkning och ljuskänslighet (migrän)
- Låg halt av vita blodkroppar (lymfocyter, leukocyter)
- Kraftlöshet
- Kliande, röda, svidande hudutslag (eksem)
- Klåda
- Ökning av blodfettnivån (triglycerider)
- Hårväfall
- Andfåddhet
- Depression
- Dimsyn (se även avsnittet om makulaödem under ”Några biverkningar kan vara eller kan bli allvarliga”)
- Hypertoni (fingolimod kan framkalla en liten förhöjning av blodtrycket)
- Muskelvärk
- Ledvärk

Mindre vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 100 personer):

- Låg halt av vissa vita blodkroppar (neutrofiler)
- Nedstämdhet
- Illamående

Sällsynta (kan förekomma hos upp till 1 av 1 000 personer):

- Cancer i lymfssystemet (lymfom)

Ingen känd frekvens (kan inte beräknas från tillgängliga data):

- Perifer svullnad

Om någon av dessa biverkningar påverkar dig svårt, **ska du tala om det för din läkare.**

### Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt (se detaljer nedan). Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

webbplats: [www.fimea.fi](http://www.fimea.fi)

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

00034 FIMEA

### 5. Hur Fingolimod Zentiva ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på kartongen och blisterförpackningen efter "EXP". Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Förvaras vid högst 25 °C. Förvaras i originalförpackningen. Fuktkänsligt.

Använd inte detta läkemedel om förpackningen är skadad eller uppvisar tecken på manipulation.

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man kastar läkemedel som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

## 6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

### Innehållsdeklaration

- Den aktiva substansen är fingolimod. Varje kapsel innehåller 0,5 mg fingolimod (som hydroklorid).
- Övriga innehållsämnen är:  
Kapselinnehåll: mikrokristallin cellulosa 101 och 102, vattenfri kalciumvätefosfat, magnesiumstearat. Kapselhölje: gelatin, titandioxid (E171), gul järnoxid (E172) (*endast kapseln* överdel).

### Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Fingolimod Zentiva hårda kapslar har vitt till benvitt fritt flödande granulärt pulver fyllt i en kapsel av storlek "3" (15,8 ± 0,4 mm) med klargul, ogenomskinlig överdel och vit, ogenomskinlig underdel.

Fingolimod Zentiva finns i förpackningar som innehåller 7, 28, 30, 56, 90 eller 98 kapslar. Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

### Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

*Innehavare av godkännande för försäljning:*

Zentiva k.s.

U kabelovny 130

102 37 Prag 10

Tjeckien

*Tillverkare:*

S.C. ZENTIVA S.A.

B-dul Theodor Pallady nr. 50,

Sector 3

Bucureşti, cod 032266

Rumänien

ELLER

LABORMED-PHARMA S.A.

Bd.Theodor Pallady nr. 44B, sector 3,

Bucureşti, cod 032266

Rumänien

*Lokalföreträdare:*

Zentiva Denmark ApS

Høffdingsvej 34

DK-2500 Valby

[Info.nordics@zentiva.com](mailto:Info.nordics@zentiva.com)

**Detta läkemedel är godkänt inom Europeiska ekonomiska samarbetsområdet under namnen:**

Bulgarien, Danmark, Estland, Finland, Frankrike, Island, Italien, Fingolimod Zentiva  
Lettland, Litauen, Norge, Polen, Portugal, Rumänien, Slovakien,  
Spanien, Storbritannien (NI), Sverige, Tjeckien, Tyskland, Österrike

**Denna bipacksedel ändrades senast 25.04.2023**