

Diese Checkliste wurde als verpflichtender Teil der Zulassung in Abstimmung mit dem Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte erstellt und als zusätzliche risikominimierende Maßnahme beauflagt. Dadurch soll sichergestellt werden, dass Angehörige der Heilberufe, die Fingolimod verschreiben und zur Anwendung bringen, die besonderen Sicherheitsanforderungen kennen und berücksichtigen.

## Checkliste zur Verringerung von Arzneimittel- und Anwendungsrisiken – Ärztinnen/Ärzte

Bitte beachten Sie auch die Fachinformation zu Fingolimod Glenmark 0,5 mg Hartkapseln.

#### Fingolimod Glenmark 0,5 mg Hartkapseln (Fingolimod)

Die Checkliste dient als Hilfestellung im Rahmen des Therapiemanagements von Patienten mit Fingolimod. Es werden wichtige Schritte und Hinweise für den Therapiebeginn, den Zeitraum während der Therapie und nach Behandlungsende beschrieben.

Das Sicherheitsprofil von Fingolimod bei Kindern und Jugendlichen ist vergleichbar mit dem erwachsener Patienten, daher gelten die in dieser Checkliste aufgeführten Warnungen und Vorsichtsmaßnahmen ebenfalls für Kinder und Jugendliche.

#### Inhaltsverzeichnis

Angaben zum Patienten	2
Vor Therapiebeginn	3
Checkliste vor Therapiebeginn	5
Für Mädchen und Frauen im gebärfähigen Alter: Aufklärung über potentielle Risiken für das unge Maßnahmen zur Empfängnisverhütung	
Therapiebeginn	9
Überwachung für 6 Stunden nach Erstgabe	10
Während der Therapie	11
Nach Behandlungsende bzw. bei Unterbrechung der Behandlung	15
Meldung von Nebenwirkungen	16

## Angaben zum Patienten

Vorname:			Nachname:	
männlich		weiblich	Geburtsdatum:	
Datum der Auf	fklärung	; <b>:</b>		
Datum des The	erapiebe	eginns:		
Name des aufl	därende	en Arztes:		

Aus Gründen der besseren Lesbarkeit wird hier ausschließlich die männliche Form verwendet, entsprechende Begriffe beziehen sich aber auf Personen jeden Geschlechts.

#### Vor Therapiebeginn

#### Fingolimod ist kontraindiziert bei:

- Patienten mit den folgenden Erkrankungen
- Myokardinfarkt (MI), instabile Angina pectoris, Schlaganfall/transitorisch ischämische
  Attacke (TIA), dekompensierte Herzinsuffizienz (stationäre Behandlung erforderlich)
  oder New York Heart Association (NYHA) Klasse III/IV Herzinsuffizienz in den vorangegangenen 6
  Monaten
- Schwere Herzrhythmusstörungen, die eine Behandlung mit Antiarrhythmika der Klasse Ia oder Klasse III erfordern
- AV-Block 2. Grades Mobitz Typ II oder AV-Block 3. Grades oder Sick-Sinus-Syndrom, wenn sie keinen Herzschrittmacher tragen
- Bestehendes QTc-Intervall ≥ 500 ms
- Immundefizienzsyndrom
- Erhöhtes Risiko für opportunistische Infektionen einschließlich immungeschwächter Patienten (betrifft auch Patienten, die derzeit eine immunsuppressive Therapie erhalten oder durch eine vorangegangene Therapie immungeschwächt sind)
- Schwere aktive Infektionen, aktive chronische Infektionen (Hepatitis, Tuberkulose)
- Bestehende aktive maligne Erkrankungen
- Schwere Leberfunktionsstörungen (Child-Pugh-Klasse C)
- Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der sonstigen Bestandteile des Arzneimittels
- Schwangeren Frauen
- Mädchen und Frauen im gebärfähigen Alter, die keine zuverlässige Verhütungsmethode anwenden

#### Fingolimod sollte nicht verabreicht werden bei:

- Patienten mit folgenden kardiovaskulären Erkrankungen:
- Sinusatriale Blockierungen
- Signifikante QT-Verlängerungen (QTc > 470 ms (erwachsene Frauen), > 460 ms (Mädchen) oder > 450 ms (Männer und Jungen)). (QTc: frequenzkorrigierte QT-Zeit)
- Anamnestisch bekannte/r symptomatische Bradykardie, rezidivierende Synkopen oder Herzstillstand
- Unkontrollierte Hypertonie
- Schwere Schlafapnoe
- Patientinnen, die stillen

## Checkliste vor Therapiebeginn

Datum:			reuzen
		ja	nein
Kardiovaskuläi	re Anamnese:		
Seite 4) vor, bei Falls bei diesem wird, ist zu prüfe  ■ Überwiegt  ■ Ist die Kon  ⇒ Wird die B	atienten eine der zuvor genannten kardiovaskulären Erkrankungen (siehe der Fingolimod nicht verabreicht werden sollte? Patienten eine Behandlung mit Fingolimod in Betracht gezogen en: der zu erwartende Nutzen die möglichen Risiken? sultation eines Kardiologen erfolgt? sehandlung mit Fingolimod in Betracht gezogen, ist eine verlängerte ung, mindestens über Nacht, für den Therapiebeginn empfohlen.		
<ul><li>anti-arrhythmis</li><li>Beta-Block</li><li>Kalziumka</li><li>Andere W</li></ul>	t Fingolimod sollte <b>nicht</b> bei Patienten begonnen werden, welche <b>folgende che Arzneimittel erhalten</b> , die die Herzfrequenz verlangsamen: Ker nal-Blocker (z. B. Verapamil oder Diltiazem) irkstoffe, die die Herzfrequenz verlangsamen können (z. B. Digoxin, Cholinesto oder Ivabradin)	erasehemm	er,
Nimmt der Patie	ent eines der <b>genannten Herzfrequenz-verlangsamenden</b>		
Falls bei diesen I wird, ist zu prüfe  Uberwiegt Ist die Kondas keine A Wenn ein mindesten Kardiologe	Patienten eine Behandlung mit Fingolimod in Betracht gezogen		
Antiarrhythmika	ndlungsbeginn die gleichzeitige Einnahme von Fingolimod mit a der Klasse Ia (z.B. Chinidin, Disopyramid) oder der Klasse III (z.B. alol) ausgeschlossen?		
Wurde vor der E gemessen?	erstgabe von Fingolimod ein EKG durchgeführt und der Blutdruck		

	Bitte ankreuzen	
	ja	nein
Blutwerte/Blutbild:		
Wurden die <b>Transaminase-Werte</b> (Alanin-Aminotransferase (ALT) und Aspartat-Aminotransferase (AST)) und das <b>Bilirubin</b> bestimmt (nicht älter als 6 Monate)?		
Liegt ein <b>aktuelles großes Blutbild</b> vor (d. h. nicht älter als 6 Monate oder nach Absetzen der vorangegangenen Therapie erstellt)?		
Infektionsanamnese und Impfungen:		
Liegt bei dem Patienten eine <b>schwere aktive Infektion</b> vor?		
<ul> <li>Bei Patienten mit negativer Windpockenanamnese oder negativer VZV-Impfanamnese:</li> <li>Ist eine Bestimmung des VZV-Antikörper-Titers erfolgt?</li> <li>⇒ Bei negativem Antikörpertest ist eine VZV-Impfung durchzuführen und der Behandlungsbeginn um einen Monat aufzuschieben, damit die Impfung ihre volle Wirkung entfalten kann.</li> </ul>		
Infektionen mit humanem Papillomavirus (HPV), einschließlich Papillome, Dysplasien, Warzen und HPV-bedingte Krebserkrankungen, wurden unter der Behandlung mit Fingolimod berichtet. Daher wird ein Krebsscreening, einschließlich Pap-Test, und eine Impfung gegen HPV gemäß den Versorgungsstandards empfohlen.		
Wurde ein Krebsscreening, einschließlich Pap-Test, und eine Impfung gegen HPV durchgeführt?		
Wurde vor Behandlungsbeginn die gleichzeitige Einnahme von Fingolimod mit antineoplastischen, immunsuppressiven oder immunmodulierenden Therapien ausgeschlossen?		
Ophthalmologische Anamnese:		
Bei Patienten mit anamnestisch bekannter <b>Uveitis oder Diabetes mellitus</b> : Hat vor Behandlungsbeginn eine ophthalmologische Untersuchung stattgefunden?		

	Bitte an	kreuzen
	ja	nein
Dermatologische Anamnese:		
Wurde eine dermatologische Untersuchung durchgeführt?  ⇒ Falls verdächtige Läsionen entdeckt werden, die möglicherweise auf ein Basalzellkarzinom oder andere kutane Neoplasien (einschließlich malignes Melanom, Plattenepithelkarzinom, Kaposi-Sarkom und Merkelzellkarzinom) hindeuten, sollte ein Dermatologe konsultiert werden.		
Besonderheiten bei Kindern und Jugendlichen:*		
Wurde der Patient <b>gewogen und die Körpergröße gemessen sowie das Tanner-Stadium</b> bestimmt?		
Wurde der Patient bzw. die Eltern bzw. Erziehungsberechtigten über den immunsuppressiven Effekt von Fingolimod aufgeklärt?		
Es wird empfohlen, dass Kinder und Jugendliche vor Therapiebeginn mit Fingolimod <b>alle Impfungen gemäß den geltenden Impfempfehlungen</b> erhalten sollten. Wurden vor Therapiebeginn alle Impfungen gemäß den geltenden Impfempfehlungen durchgeführt?		
Patienteninformation:		
Wurde dem Patienten die Information für Patienten ausgehändigt?		

<sup>\*</sup>Bitte beachten Sie, dass möglicherweise nicht alle Präparate für Patienten <18 Jahre zugelassen sind.

## Für Mädchen und Frauen im gebärfähigen Alter: Aufklärung über potentielle Risiken für das ungeborene Kind und Maßnahmen zur Empfängnisverhütung

Datum:		Bitte anl	kreuzen
		ja	nein
über das <b>Risiko v</b> o	e Patientin und bei Minderjährigen* auch die Eltern bzw. Erziehungsberechtig on schädlichen Auswirkungen auf den Fötus als Folge der Fingolimod-Behand Patientin die Patientenkarte zur Schwangerschaft aus.		
<ul> <li>ggf. Eltern bzw. E</li> <li>Fingolimod is gebärfähigen</li> <li>Durch die Ein</li> </ul>	te zur Schwangerschaft wurde ausgehändigt und die Patientin und rziehungsberechtigte wurden über folgende Punkte aufgeklärt: t kontraindiziert bei schwangeren Frauen sowie Mädchen und Frauen im Alter, die keine zuverlässige Verhütungsmethode anwenden. nahme von Fingolimod besteht ein Risiko von Fehlbildungen beim Kind. Vor Therapiebeginn muss ein negativer Schwangerschaftstest		
<ul> <li>Auf eine zuve</li> <li>für die ge</li> </ul>	rlässige Empfängnisverhütung ist unbedingt zu achten: samte Dauer der Behandlung, auch während einer Therapiepause. nate nach Absetzen der Behandlung.		
Fingolimod m	uss mindestens <b>zwei Monate vor einer geplanten Schwangerschaft</b> rden. In diesem Fall sollte eine mögliche Rückkehr der Krankheitsaktivität		
Eine Schwang	erschaft während der Behandlung ist zu <b>vermeiden.</b>		
_	ichkeit einer Schwangerschaft unter Fingolimod besteht, ist die <b>Behandlung</b> abzubrechen und sofort ärztlicher Rat zu suchen.		
Liegt ein <b>negative</b>	r Schwangerschaftstest vor?		
An welchem Datu	m wurde der Test durchgeführt:		
	e Empfängnisverhütung? It eine zuverlässige Empfängnisverhütungsmethode durch folgende r:		
	ung an den behandelnden Gynäkologen zur Abklärung und Einleitung einer tung erforderlich?		
Ein Schwangersch	aftstest sollte in regelmäßigen Abständen wiederholt werden.		

<sup>\*</sup>Bitte beachten Sie, dass möglicherweise nicht alle Präparate für Patienten <18 Jahre zugelassen sind.

## Therapiebeginn

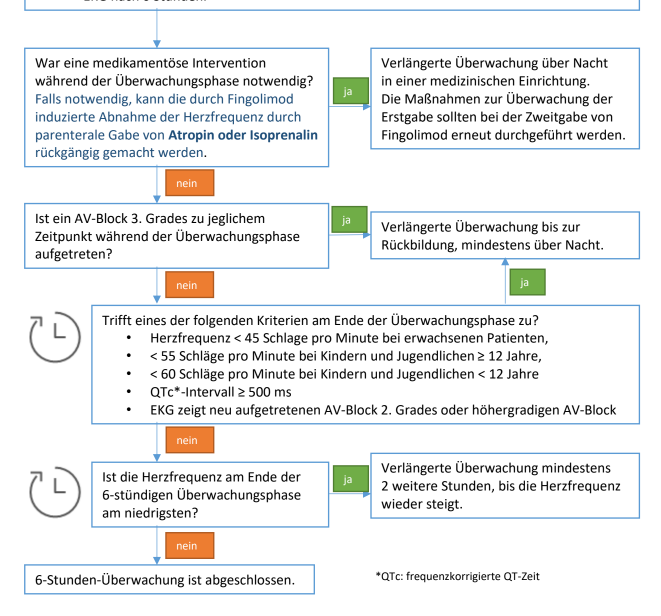
Alle Patienten, einschließlich Kinder und Jugendliche\*, müssen für 6 Stunden nach der Erstgabe von Fingolimod nach den auf Seite 10 beschriebenen Bedingungen überwacht werden.

Datum:			Bitte ankreuzen		
				ja	nein
	rliche 6-stündige (Echtze ingolimod stattgefunden	r <b>it-)EKG-Überwachung</b> nach ?			
Wurden während o und Blutdruck gem	der 6-stündigen Überwac nessen?	hung stündlich <b>Puls</b>			
Wurde ein <b>EKG</b> 6 S	tunden nach Therapiebe	ginn durchgeführt?			
Werte während de	er Überwachung:				
Blutdruck vor Erstg	abe:				
Stündliche Messun	gen von Puls und Blutdru	ıck:			
		Puls	Blutdruck		
Nach Stu	nde 1				
Nach Stu	nde 2				
Nach Stu	nde 3				
Nach Stu	nde 4				
Nach Stu	nde 5				
Nach Stu	nde 6				

<sup>\*</sup>Bitte beachten Sie, dass möglicherweise nicht alle Präparate für Patienten <18 Jahre zugelassen sind.

#### Überwachung für 6 Stunden nach Erstgabe

- EKG und Blutdruckmessung vor Erstgabe.
- Stündliche Messungen von Puls und Blutdruck während der ersten 6 Stunden nach Verabreichung der ersten Fingolimod-Dosis. Falls der Patient Anzeichen und Symptome einer Bradykardie zeigt, sollte die Überwachung bis zur Rückbildung verlängert werden.
- Während der ersten 6 Stunden wird eine kontinuierliche (Echtzeit-)EKG-Überwachung empfohlen.
- EKG nach 6 Stunden.



## Während der Therapie

		Bitte ankreuzen	
	ja	nein	
Evaluieren Sie jährlich für jeden Patienten, insbesondere Kinder und Jugendliche*, ob der Numit Fingolimod die Risiken überwiegt.	itzen der B	ehandlung	
Bitte beachten Sie unbedingt die <b>zugelassene Dosis</b> (0,5 mg einmal täglich bzw. bei Kindern u 10 Jahren mit einem Körpergewicht von ≤ 40 kg 0,25 mg einmal täglich), da andere Dosierun zugelassen sind.	_		
<ul> <li>Regelmäßige Bestimmung des großen Blutbildes während der Behandlung:</li> <li>in Monat 3 nach Behandlungsbeginn,</li> <li>danach mindestens jährlich sowie</li> <li>bei Anzeichen von Infektionen.</li> <li>⇒ Bei einer bestätigten Gesamtlymphozytenzahl von &lt; 0,2 x 10<sup>9</sup>/l soll die Behandlung bis zur Besserung unterbrochen werden!</li> </ul>			
Risiko Leberschäden:			
Es wurden einige Fälle von <b>akutem Leberversagen</b> , die eine Lebertransplantation erforderter <b>relevanten Leberschäden</b> berichtet. Daher sollte die Leberfunktion während der Behandlung werden.			
Bestimmen Sie in Abwesenheit klinischer Symptome die Lebertransaminasen (ALT, AST) sowie das Serumbilirubin zu folgenden Zeitpunkten während der Behandlung bzw. nach der Behandlung:  • in Monat 1 nach Behandlungsbeginn  • in Monat 3 nach Behandlungsbeginn  • in Monat 6 nach Behandlungsbeginn  • in Monat 12 nach Behandlungsbeginn  • regelmäßig danach, bis zwei Monate nach Absetzen der Behandlung  ⇒ Wenn die Werte der Lebertransaminasen zwischen dem 3-fachen und 5-fachen Wert der Obergrenze des Normalwerts (ULN) liegen ohne gleichzeitige Erhöhung des Serumbilirubins, sollte eine häufigere Überwachung von ALT und AST einschließlich Serumbilirubin und alkalischer Phosphatase (ALP) eingeleitet werden, um festzustellen, ob weitere Erhöhungen auftreten, und um abzuklären, ob eine alternative Ätiologie der Leberfunktionsstörung vorliegt.  ⇒ Falls die Werte der Lebertransaminasen das 5-fache des ULN oder bei gleichzeitiger Erhöhung des Serumbilirubins das 3-fache des ULN übersteigen, sollte die Behandlung mit Fingolimod unterbrochen werden. Setzen Sie die Überwachung der Leberfunktion fort. Wenn sich die Serumspiegel wieder normalisieren (einschließlich Feststellung einer alternativen Ursache für die Leberfunktionsstörung), kann die Behandlung mit Fingolimod auf der Grundlage einer sorgfältigen Nutzen-Risiko-Bewertung für den Patienten wieder gestartet werden.			

	Bitte ankreuzen	
	ja	nein
Überwachung Sehfähigkeit/Makulaödem:		
Wurde 3 – 4 Monate nach Behandlungsbeginn bzw. bei Patienten mit bekannter Uveitis oder Diabetes mellitus regelmäßig während der Behandlung eine umfassende ophthalmologische Untersuchung zur Früherkennung eines Makulaödems und Beeinträchtigung des Sehvermögens durchgeführt?		
Wurde der Patient darauf hingewiesen, jegliche Verschlechterung der Sehfähigkeit unverzüglich zu berichten?		
Falls sich die Sehfähigkeit verschlechtert: Wurde eine Funduskopie inklusive Untersuchung der Makula durchgeführt und die Behandlung unterbrochen, sofern ein Makulaödem bestätigt wurde?		
Risiko Infektionen:		
Wurde der Patient darauf hingewiesen, jegliche <b>Anzeichen und Symptome einer Infektion</b> während der Behandlung sowie bis zu 2 Monate danach unverzüglich zu berichten?		
Falls bei einem Patienten eine <b>schwere Infektion</b> auftritt, sollte ein Absetzen von Fin gezogen werden und vor Wiederaufnahme der Behandlung eine Nutzen-Risiko-Abwävorgenommen werden.	_	n Betracht
Enzephalitis, Meningitis oder Meningoenzephalitis:		
Wurde bei Symptomen einer Enzephalitis, Meningitis oder Meningoenzephalitis umgehend eine diagnostische Abklärung durchgeführt?		
Wurde bei Diagnose einer Enzephalitis, Meningitis oder Meningoenzephalitis eine entsprechende Behandlung eingeleitet und Fingolimod abgesetzt?		
Kryptokokkenmeningitis:  Wurden bei Symptomen einer Kryptokokkenmeningitis (z. B. Kopfschmerzen, die mit psychischen Veränderungen wie Verwirrtheit, Halluzinationen und/oder Veränderungen der Persönlichkeit einhergehen) umgehend diagnostische Maßnahmen eingeleitet?  Wurde bei Diagnose einer Kryptokokkenmeningitis eine entsprechende Behandlung eingeleitet und Fingolimod abgesetzt?  ⇒ Es sind Fälle von Kryptokokkenmeningitis (manche mit tödlichem Ausgang) nach etwa 2 − 3 Jahren Behandlung bekannt, jedoch ohne eindeutigen Zusammenhang mit der Behandlungsdauer.		

	Bitte ank	reuzen
	ja	nein
Progressive Multifokale Leukenzephalopathie: Gibt es klinische Symptome oder MRT-Befunde, die auf eine Progressive Multifokale Leukenzephalopathie (PML) hindeuten könnten?		
Wurde bei Hinweisen auf eine PML die Therapie unterbrochen, bis eine PML ausgeschlossen werden konnte?  ⇒ Es gab Fälle von PML nach etwa 2 – 3 Jahren Monotherapie, jedoch ohne eindeutigen Zusammenhang mit der Behandlungsdauer.		
Empfehlungen für Impfungen:		
<ul> <li>Wurde darauf hingewiesen, dass während der Behandlung und bis zu 2 Monate nach Behandlungsende</li> <li>Impfungen möglicherweise weniger effektiv sind und</li> <li>attenuierte Lebendimpfstoffe das Risiko einer Infektion erhöhen und vermieden werden sollten?</li> </ul>		
Im Falle einer Schwangerschaft:		
Wurde in regelmäßigen Abständen ein <b>Schwangerschaftstest</b> durchgeführt? Wann erfolgte der letzte Test?		
Wurde die <b>Behandlung abgebrochen</b> , als die Patientin schwanger wurde?		
Fand eine <b>regelmäßige medizinische Beratung</b> über das Risiko von schädlichen Auswirkungen auf den Fötus als Folge der Behandlung statt?		
Während der Schwangerschaft sollten regelmäßige Ultraschalluntersuchungen durc	hgeführt v	werden.
Wurde die Schwangerschaft der Patientin per Fax +49 (0) 8142 - 4439229 oder Elektronisch <u>Drugsafety.DE@glenmarkpharma.com</u> an die Glenmark Arzneimittel GmbH <b>berichtet?</b> Gemeldet werden sollen schwangere Patientinnen, welche während der Schwangerschaft oder auch während 8 Wochen vor ihrer letzten Menstruation Fingolimod eingenommen haben.		
	Bitte ank	reuzen
	ja	nein
Risiko Hautveränderungen:		

<ul> <li>Wurde alle 6 – 12 Monate eine Kontrolluntersuchung auf verdächtige</li> <li>Hautläsionen (im Hinblick auf ein Basalzellkarzinom oder andere kutane</li> <li>Neoplasien) durchgeführt?</li> <li>⇒ Für verdächtige Läsionen sollte zur weiteren Abklärung und Überwachung ein Dermatologe konsultiert werden.</li> <li>⇒ Ermahnen Sie den Patienten zur Vorsicht bei ungeschützter Exposition gegenüber Sonnenstrahlung.</li> <li>⇒ Stellen Sie sicher, dass der Patient nicht gleichzeitig eine UV-B-Phototherapie oder PUVA-Photochemotherapie erhält.</li> </ul>		
Risiken durch immunsuppressive Wirkung:		
<ul> <li>Wurde der Patient überwacht in Hinblick auf das erhöhte Risiko, Lymphome</li> <li>(einschließlich Mycosis fungoides) und andere Malignome (v. a. der Haut) sowie</li> <li>schwerwiegende Folgeinfektionen zu entwickeln?</li> <li>⇒ Bei Patienten mit relevanten Begleiterkrankungen oder vorhergehender immunsuppressiver Therapie sollte die Überwachung besonders engmaschig erfolgen.</li> <li>Wurde im Einzelfall ein Abbruch der Therapie erwogen?</li> </ul>		
· -		
Risiko Krampfanfälle, einschließlich Status epilepticus:		
Krampfanfälle, einschließlich Status epilepticus, wurden bei der Anwendung von Fingolimod berichtet.  ⇒ Patienten mit den <b>entsprechenden Vorbedingungen</b> (z. B. Krampfanfälle/ Epilepsie in Anamnese oder Familiengeschichte) sollten hinsichtlich Krampfanfällen überwacht werden.		
Besonderheiten bei Kindern und Jugendlichen:*		
Überwachen Sie diese Patientengruppe hinsichtlich <b>Depressionen oder Angstzustän</b> Beraten Sie die Patienten und deren Eltern bzw. Erziehungsberechtigte zur Erkennun und Anzeichen von Krampfanfällen und zu entsprechenden Maßnahmen. Bei der <b>Umstellung von der 0,25 mg Tagesdosis auf eine 0,5 mg Tagesdosis</b> wird bei Dosis dieselbe <b>Überwachung wie bei Therapiebeginn</b> empfohlen.	g von Sym	

<sup>\*</sup>Bitte beachten Sie, dass möglicherweise nicht alle Präparate für Patienten <18 Jahre zugelassen sind.

# Nach Behandlungsende bzw. bei Unterbrechung der Behandlung

	Bitte an	kreuzen	
	ja	nein	
Ist die Patientin im gebärfähigen Alter auf die <b>notwendige Kontrazeption</b> bis zu 2 Monate nach Beendigung der Therapie mit Fingolimod hingewiesen worden?			
Hat eine Aufklärung des Patienten stattgefunden, dass jegliche Anzeichen oder Symptome einer Infektion, einschließlich Enzephalitis, Meningitis, Meningoenzephalitis und PML, bis zu 2 Monate nach Beendigung der Therapie mit Fingolimod unverzüglich dem behandelnden Arzt zu berichten sind?			
Wurde dem Patienten die Wichtigkeit erläutert, Fingolimod <b>richtig und dauerhaft</b> einzunehmen?			
Wurde der Patient und ggf. die Eltern/Erziehungsberechtigten über die Folgen von <b>Fehlanwendungen, Therapieunterbrechung</b> und die Notwendigkeit einer erneuten kardialen Überwachung bei Wiederaufnahme der Therapie informiert?			
<ul> <li>Wenn die Behandlung wie folgt unterbrochen wurde:</li> <li>innerhalb der ersten zwei Behandlungswochen einen oder mehr als einen Tag</li> <li>während der 3. und 4. Woche mehr als sieben Tage oder</li> <li>nach dem ersten Behandlungsmonat mehr als zwei Wochen</li> <li>sind bei Wiederaufnahme der Therapie, für den Zeitraum von mindestens 6 Stunden, die gleichen kardiovaskulären Maßnahmen (inkl. EKG, Puls- und Blutdruckkontrolle) wie bei der erstmaligen Gabe durchzuführen.</li> <li>Bei Wiederaufnahme der Therapie bitte die zugelassene Dosis (0,5 mg einmal täglich bzw. bei Kindern und Jugendlichen* ab 10 Jahren mit einem Körpergewicht von ≤ 40 kg 0,25 mg einmal täglich) beachten, da andere Dosierungsschemata nicht zugelassen sind.</li> </ul>			
Rückkehr von Krankheitsaktivität nach Absetzen von Fingolimod:			
Wurde nach Beendigung von Fingolimod bei dem Patienten eine schwerwiegende Krankheitsverschlimmerung beobachtet?  ⇒ Die Möglichkeit eines erneuten Auftretens einer außergewöhnlich hohen Krankheitsaktivität sollte berücksichtigt werden, dies gilt auch bei Frauen, die Fingolimod absetzen, um schwanger zu werden.			

<sup>\*</sup>Bitte beachten Sie, dass möglicherweise nicht alle Präparate für Patienten <18 Jahre zugelassen sind.

### Meldung von Nebenwirkungen

Die Meldung des Verdachts auf Nebenwirkungen nach der Zulassung ist von großer Wichtigkeit. Sie ermöglicht eine kontinuierliche Überwachung des Nutzen-Risiko-Verhältnisses des Arzneimittels. Angehörige von Gesundheitsberufen sind aufgefordert, jeden Verdachtsfall einer Nebenwirkung zu melden an:

#### Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte

Abteilung Pharmakovigilanz Kurt-Georg-Kiesinger-Allee 3 D-53175 Bonn

Webseite: www.bfarm.de

Oder

Glenmark Arzneimittel GmbH Abteilung Arzneimittelsicherheit Industriestraße 31 82194 Gröbenzell

E-Mail: Drugsafety.de@glenmarkpharma.com

Fax: +49 (0) 8142 - 4439229

Telefon: +49 (0) 800 - 45366275 (kostenfrei)

Diese Checkliste für Ärzte und alle anderen behördlich genehmigten Schulungsmaterialien sowie Produktinformationen sind zum Download auf der Webseite <a href="https://www.glenmark.de/praeparate/fingolimod-glenmark-hartkapseln/">https://www.glenmark.de/praeparate/fingolimod-glenmark-hartkapseln/</a> verfügbar.



Gedruckte Exemplare können direkt beim Zulassungsinhaber bestellt werden:

Glenmark Arzneimittel GmbH

Industriestraße 31 82194 Gröbenzell

E-Mail: Service.de@glenmarkpharma.com Telefon: +49 (0) 800 - 45366275 (kostenfrei)

