

PATIENTEN- INFORMATIONSKARTE

1 x täglich
AUBAGIO®
teriflunomid 36mg
Tabletten

Diese Patienteninformationskarte ist ein verpflichtender Teil der Zulassung, um sicherzustellen, dass Angehörige der Heilberufe, sowie Patienten die besonderen Sicherheitsanforderungen kennen und berücksichtigen.

Diese Patienteninformationskarte enthält wichtige Sicherheitsinformationen zu Ihrer Behandlung mit AUBAGIO®.



Zeigen Sie die Karte bitte allen Ärzten oder medizinischen Fachkräften, von denen Sie betreut werden (z. B. bei unerwarteten medizinischen Problemen, bei welchen Sie von neuen Ärzten behandelt werden).

AUBAGIO® ist zur Behandlung erwachsener Patienten mit schubförmig-remittierender Multipler Sklerose angezeigt. Das Arzneimittel kann Auswirkungen auf Ihre Leberfunktion, die Anzahl Ihrer Blutzellen und Ihr Immunsystem haben und könnte das Risiko für Infektionen/schwerwiegende Infektionen erhöhen.

Bitte informieren Sie umgehend Ihren Arzt, falls bei Ihnen eines der folgenden Symptome auftritt:

- nicht erklärbare Übelkeit
- Magenschmerzen
- Erbrechen
- Gelbfärbung der Haut oder des weißen Teils des Auges
- dunkler Urin

Frauen im gebärfähigen Alter dürfen bei der ersten Einnahme von AUBAGIO® nicht schwanger sein.

Vor der Verschreibung von AUBAGIO® kann Ihr Arzt vorsorglich einen Schwangerschaftstest durchführen. Während der Einnahme müssen Sie zudem eine wirksame und mit Ihrem Arzt abgestimmte Methode der Empfängnisverhütung verwenden.

AUBAGIO® hat keinen Einfluss auf die Wirksamkeit oral eingenommener hormoneller Verhütungsmittel. Informieren Sie bitte Ihren Arzt, bevor Sie die angewendete Verhütungsmethode ändern oder während der Behandlung mit AUBAGIO® die Empfängnisverhütung absetzen.

Sollte die Möglichkeit bestehen, dass Sie schwanger geworden sind, informieren Sie bitte umgehend Ihren Arzt und melden Sie sich beim Schwangerschaftsregister.*

**Nur in Ländern mit Schwangerschaftsregister.*

Bitte sprechen Sie auch mit Ihrem Arzt, wenn Sie stillen oder planen zu stillen. Bitte halten Sie alle mit Ihrem Arzt vereinbarten Termine für Blutuntersuchungen und Blutdruckmessungen ein. Bitte achten Sie außerdem darauf, zu allen Arztterminen eine Liste Ihrer anderen Arzneimittel und Erkrankungen mitzubringen.

Name des Patienten:

Datum der Erstverordnung von AUBAGIO®:

Name des Behandlungszentrums:

Name des behandelnden Arztes:

Telefonnummer des behandelnden Arztes:

Weitere Informationen unter www.ms-begleiter.de

Falls es zu unerwünschten Ereignissen oder einer Schwangerschaft kommt, empfiehlt Ihnen Ihr Arzt möglicherweise ein Verfahren für ein beschleunigtes Ausscheiden von AUBAGIO® aus Ihrem Körper.

Hierfür erhalten Sie 11 Tage lang entweder dreimal täglich 4 oder 8 g Colestyramin oder zweimal täglich 50 g Aktivkohle. Die Wirksamkeit des Verfahrens wird durch Blutuntersuchungen bestätigt, die Ihr Arzt mit Ihnen vereinbaren wird.

Bitte lesen Sie für weitere Angaben die Packungsbeilage für AUBAGIO® oder wenden Sie sich bitte an Ihren Arzt.

GZDE.AUBA.18.06.0467a



Diese Patienteninformationskarte enthält wichtige Sicherheitsinformationen zu Ihrer Behandlung mit AUBAGIO®.

Diese Patienteninformationskarte ist ein verpflichtender Teil der Zulassung, um sicherzustellen, dass Angehörige der Heilberufe, sowie Patienten die besonderen Sicherheitsanforderungen kennen und berücksichtigen.

PATIENTEN- INFORMATIONSKARTE

AUBAGIO
Aristoloxolimin
teriflunomid

Falls es zu unerwünschten Ereignissen oder einer Schwangerschaft kommt, empfiehlt Ihnen Ihr Arzt möglicherweise ein Verfahren für ein beschleunigtes Ausscheiden von AUBAGIO® aus Ihrem Körper.

Hierfür erhalten Sie 11 Tage lang entweder dreimal täglich 4 oder 8 g Colestyramin oder zweimal täglich 50 g Aktivkohle. Die Wirksamkeit des Verfahrens wird durch Blutuntersuchungen bestätigt, die Ihr Arzt mit Ihnen vereinbaren wird.

Bitte lesen Sie für weitere Angaben die Packungsbeilage für AUBAGIO® oder wenden Sie sich bitte an Ihren Arzt.

GZDE.AUBA.18.06.0467a

Version 4 06/2018

SANOI GENZYME 

Meldung von Nebenwirkungen
Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Sie können Nebenwirkungen auch direkt dem Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte, Abt. Pharmakovigilanz, Kurt-Georg-Kiesinger-Allee 3, D-53175 Bonn, Website: www.bfarm.de anzeigen. Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

Meldung von Nebenwirkungen

Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Sie können Nebenwirkungen auch direkt dem Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte, Abt. Pharmakovigilanz, Kurt-Georg-Kiesinger-Allee 3, D-53175 Bonn, Website: www.bfarm.de anzeigen. Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.