

FOLHETO INFORMATIVO

Folheto informativo: Informação para o utilizador

Fingolimod Pharmathen 0,5 mg cápsulas

fingolimod

Leia com atenção todo este folheto antes de começar a tomar este medicamento, pois contém informação importante para si.

Conserve este folheto. Pode ter necessidade de o ler novamente.

Caso ainda tenha dúvidas, fale com o seu médico ou farmacêutico.

Este medicamento foi receitado apenas para si. Não deve dá-lo a outros. O medicamento pode ser-lhes prejudicial mesmo que apresentem os mesmos sinais de doença.

Se tiver quaisquer efeitos secundários, incluindo possíveis efeitos secundários não indicados neste folheto, fale com o seu médico ou farmacêutico. Ver secção 4.

O que contém este folheto

1. O que é Fingolimod Pharmathen e para que é utilizado
2. O que precisa de saber antes de tomar Fingolimod Pharmathen
3. Como tomar Fingolimod Pharmathen
4. Efeitos secundários possíveis
5. Como conservar Fingolimod Pharmathen
6. Conteúdo da embalagem e outras informações

1. O que é Fingolimod Pharmathen e para que é utilizado

O que é Fingolimod Pharmathen

A substância ativa de Fingolimod Pharmathen é o fingolimod.

Para que é utilizado Fingolimod Pharmathen

Fingolimod Pharmathen é utilizado para o tratamento de esclerose múltipla (EM) surto-remissão nos adultos e em crianças e adolescentes (10 ou mais anos de idade), mais especificamente em:

Doentes que não respondem ao tratamento, apesar do tratamento com outro tratamento para a esclerose múltipla.

ou

Doentes com esclerose múltipla grave em rápida evolução.

Fingolimod Pharmathen não cura a esclerose múltipla mas ajuda a diminuir o número de surtos e atrasa a progressão da incapacidade física devido à esclerose múltipla.

O que é a esclerose múltipla

A esclerose múltipla é uma doença de longa duração que afeta o sistema nervoso central (SNC), composto por o cérebro e a espinal medula. Na esclerose múltipla, a inflamação destrói a bainha protetora (chamada mielina) que envolve os nervos do SNC, impedindo os nervos de funcionarem normalmente. Este processo é chamado desmielinização.

A esclerose múltipla surto-remissão é caracterizada por crises (surtos) repetidas de sintomas do sistema nervoso que indicam inflamação do SNC. Os sintomas variam de doente para doente mas normalmente envolvem dificuldade em andar, dormência (adormecimento),

problemas de visão ou alterações do equilíbrio. Os sintomas de um surto podem desaparecer completamente após esta terminar mas alguns problemas podem-se manter.

Como atua Fingolimod Pharmathen

Fingolimod Pharmathen ajuda na proteção contra os ataques do sistema imunitário ao SNC diminuindo a capacidade de alguns glóbulos brancos (linfócitos) se moverem livremente no organismo e impedindo-os de alcançarem o cérebro e a espinal medula. Este mecanismo limita os danos que a esclerose múltipla causa nos nervos. Fingolimod Pharmathen também reduz algumas das reações imunes do seu corpo.

2. O que precisa de saber antes de tomar Fingolimod Pharmathen

Não tome Fingolimod Pharmathen

se tem uma resposta imunitária reduzida (devido a uma síndrome de imunodeficiência, uma doença ou medicamentos que suprimem o sistema imunitário).

se tem uma infeção ativa grave ou infeção crónica ativa tais como hepatite ou tuberculose.

se tem um cancro ativo.

se tem problemas de fígado graves.

se, nos últimos 6 meses, teve ataque do coração, angina, acidente vascular cerebral ou sinal de alerta de um acidente vascular cerebral ou alguns tipos de insuficiência cardíaca.

se tem alguns tipos de batimento cardíaco irregular ou anormal (arritmia), incluindo doentes nos quais o eletrocardiograma (ECG) mostra intervalo QT prolongado antes de iniciar Fingolimod Pharmathen.

se toma ou tiver tomado recentemente algum medicamento para o batimento cardíaco irregular, tais como, quinidina, disopiramida, amiodarona ou sotalol.

se está grávida ou é uma mulher com potencial para engravidar que não utiliza contraceptivos eficazes.

se tem alergia ao fingolimod ou a qualquer outro componente deste medicamento (indicados na secção 6).

Se estas situações se aplicam a si, não tome Fingolimod Pharmathen e informe o seu médico.

Advertências e precauções

Fale com o seu médico antes de tomar Fingolimod Pharmathen:

se tem problemas graves na respiração durante o sono (apneia do sono grave).

se foi informado que tem um eletrocardiograma anormal.

se sofre de sintomas de frequência cardíaca lenta (por exemplo tonturas, náuseas ou palpitações).

se toma ou tiver tomado recentemente medicamentos que diminuem a sua frequência cardíaca (tais como betabloqueadores, verapamilo, diltiazem ou ivabradina, digoxina, agentes anticolinesterásicos ou pilocarpina).

se tem história clínica de perda súbita de consciência ou desmaio (síncope).

se planeia ser vacinado.

se nunca teve varicela.

se tem ou teve perturbações visuais ou outros sinais de inchaço na área visual central (mácula) na parte posterior do olho (uma doença conhecida por edema macular, ver abaixo), inflamação ou infeção do olho (uveíte) ou se tem diabetes (que pode provocar problemas visuais).

se tem problemas de fígado.

se tem tensão arterial alta que não é controlada por medicamentos.
se tem problemas pulmonares graves ou tosse do fumador.

Se estas situações se aplicam a si, informe o seu médico antes de tomar Fingolimod Pharmathen.

Frequência cardíaca lenta (bradicardia) e batimento cardíaco irregular

No início do tratamento Fingolimod Pharmathen faz com que a frequência cardíaca abrande. Como resultado, poderá sentir tonturas ou cansaço ou sentir conscientemente o seu batimento cardíaco, ou a sua pressão arterial pode diminuir. Se estes efeitos forem marcados, informe o seu médico, porque pode precisar de tratamento imediato. Fingolimod Pharmathen também pode causar batimento cardíaco irregular, principalmente após a primeira dose. O batimento cardíaco irregular normalmente regressa ao normal em menos de um dia. A frequência cardíaca lenta normalmente regressa ao normal ao fim de um mês.

O seu médico pedirá que fique no consultório médico ou clínica durante pelo menos 6 horas após a toma da primeira dose de Fingolimod Pharmathen com monitorização da tensão arterial e pulso hora a hora, para que possam ser tomadas medidas apropriadas caso tenha efeitos secundários que podem acontecer no início do tratamento. Deverá ser efetuado um eletrocardiograma antes da primeira dose de Fingolimod Pharmathen e após o período de monitorização de 6 horas. O seu médico poderá monitorizar o seu eletrocardiograma continuamente durante esse tempo. Se tiver um batimento cardíaco muito lento ou a diminuir após o período de 6 horas, ou se o eletrocardiograma mostra irregularidades, poderá ser monitorizado por um período prolongado (pelo menos 2 horas mais e possivelmente durante a noite) até à resolução das irregularidades. O mesmo se pode aplicar se voltar a tomar Fingolimod Pharmathen após uma pausa no tratamento, dependendo da duração da pausa e de há quanto tempo estava a tomar Fingolimod Pharmathen antes da pausa.

Se tiver, ou se tiver em risco de, batimento cardíaco anormal ou irregular, se seu o eletrocardiograma é anormal, ou se tem doença cardíaca ou insuficiência cardíaca, Fingolimod Pharmathen poderá não ser apropriado para si.

Se tem história clínica de perda de consciência súbita ou frequência cardíaca diminuída, Fingolimod Pharmathen poderá não ser apropriado para si. Será avaliado por um cardiologista (especialista do coração) para aconselhar como iniciar o tratamento com Fingolimod Pharmathen, incluindo monitorização durante a noite.

Se toma medicamentos que podem originar diminuição da frequência cardíaca, Fingolimod Pharmathen poderá não ser apropriado para si. Será necessário ser avaliado por um cardiologista, o qual irá verificar se terá de substituir os seus medicamentos por outros que não diminuam a frequência cardíaca de modo a permitir o tratamento com Fingolimod Pharmathen. Se esta substituição não for possível, o cardiologista aconselhará como iniciar o tratamento com Fingolimod Pharmathen, incluindo monitorização durante a noite.

Se nunca teve varicela

Se nunca teve varicela, o seu médico verificará a sua imunidade ao vírus que a causa (vírus varicella zoster). Se não tem proteção contra o vírus, pode precisar de ser vacinado antes de iniciar o tratamento com Fingolimod Pharmathen. Se for este o caso, o seu médico irá atrasar o início do tratamento com Fingolimod Pharmathen até um mês após o ciclo completo de vacinação estar terminado.

Infeções

Fingolimod Pharmathen diminui a contagem dos glóbulos brancos (principalmente a contagem de linfócitos). Os glóbulos brancos lutam contra as infeções. Enquanto estiver a tomar Fingolimod Pharmathen (e até 2 meses após a interrupção do tratamento), poderá ter infeções mais facilmente. Qualquer infeção que possa ter poderá piorar. As infeções podem ser graves e com risco de vida. Se acha que tem uma infeção, tem febre, se sente que tem gripe, ou se tem uma dor de cabeça acompanhada de rigidez do pescoço, sensibilidade à luz, náuseas e/ou confusão (estes podem ser causados por uma infeção fúngica e podem ser sintomas de meningite), contacte imediatamente o seu médico, pode ser considerado uma situação grave ou pode colocar a sua vida em risco. Se acredita que a sua esclerose múltipla está a piorar (por ex. fraqueza ou alterações da visão) ou se notar quaisquer novos sintomas, fale com o seu médico imediatamente porque estes podem ser os sintomas de uma doença rara causada por infeção e chamada Leucoencefalopatia Multifocal Progressiva (LMP). A LMP é uma condição séria que pode conduzir a incapacidade grave ou morte. O seu médico irá considerar a realização de um ressonância magnética para avaliar esta condição e irá decidir se tem de parar de tomar Fingolimod Pharmathen.

Foram notificadas em doentes tratados com fingolimod infeções pelo vírus do papiloma humano (VPH), incluindo papiloma, displasia, verrugas e cancro relacionado com o VPH. O seu médico irá ter em conta se necessita de receber vacinação para VPH antes de iniciar o tratamento. Se é uma mulher, o seu médico também irá recomendar monitorização para o VPH.

Edema macular

Antes de iniciar o tratamento com Fingolimod Pharmathen, se tem ou teve perturbações da visão ou outros sinais de inchaço na área visual central (mácula) na parte posterior do olho, inflamação ou infeção do olho (uveíte) ou se tem diabetes, o seu médico poderá querer que faça um exame aos olhos.

O seu médico poderá querer que efetue um exame ocular 3 a 4 meses após o início do tratamento com Fingolimod Pharmathen.

A mácula é uma pequena área da retina na parte posterior do olho que lhe permite ver formas, cores e detalhes claramente e nitidamente. Fingolimod Pharmathen pode provocar inchaço da mácula, uma situação conhecida por edema macular. O inchaço acontece normalmente nos primeiros 4 meses de tratamento com Fingolimod Pharmathen.

A probabilidade de desenvolver edema macular é maior se tem diabetes ou se teve uma inflamação do olho designada por uveíte. Nestes casos, o seu médico poderá querer que efetue exames regulares aos olhos para detetar edema ocular.

Se já teve edema macular, informe o seu médico antes de iniciar o tratamento com Fingolimod Pharmathen.

O edema macular pode provocar alguns dos mesmos sintomas visuais de um surto de EM (nevrite ótica). Os sintomas poderão não surgir logo de início. Tenha a certeza que informa o seu médico se acontecer qualquer alteração na sua visão. O seu médico poderá querer que efetue um exame ocular, especialmente se:

o centro da sua visão ficar enevoado ou com sombras.

desenvolver um ponto cego no centro da sua visão.
tiver problemas em ver cores ou pequenos detalhes.

Testes da função hepática

Não tome Fingolimod Pharmathen se tem problemas de fígado graves. Fingolimod Pharmathen pode afetar a sua função hepática. Provavelmente não irá notar quaisquer sintomas mas se notar o amarelecimento da sua pele ou das partes brancas dos olhos, escurecimento anormal da urina ou náuseas e vômitos inexplicáveis, informe imediatamente o seu médico.

Se tiver algum destes sintomas após o início do tratamento com Fingolimod Pharmathen, informe imediatamente o seu médico.

Durante os primeiros doze meses de tratamento, o seu médico irá pedir exames ao sangue para vigiar a sua função hepática. Se os resultados dos exames indicarem um problema com o seu fígado, poderá ter de interromper o tratamento com Fingolimod Pharmathen.

Tensão arterial elevada

Uma vez que Fingolimod Pharmathen provoca um ligeiro aumento da pressão arterial, o seu médico poderá querer verificar a sua pressão arterial regularmente.

Problemas nos pulmões

Fingolimod Pharmathen tem um efeito ligeiro na função pulmonar. Os doentes com problemas pulmonares graves ou com tosse do fumador podem ter uma maior probabilidade de desenvolverem efeitos secundários.

Contagem sanguínea

O efeito desejado com o tratamento de Fingolimod Pharmathen é a diminuição da quantidade de glóbulos brancos no sangue. A quantidade de glóbulos brancos no sangue regressa aos valores normais 2 meses após a paragem do tratamento. Se necessitar fazer análises ao sangue, informe o médico que está a tomar Fingolimod Pharmathen. Caso contrário, poderá não ser possível ao médico entender os resultados das análises e, para alguns tipos de análises sanguíneas, o seu médico poderá necessitar de colher mais sangue que o habitual.

Antes de iniciar o tratamento com Fingolimod Pharmathen, o seu médico irá confirmar se tem glóbulos brancos suficientes no seu sangue e poderá querer repetir a verificação regularmente. Caso não tenha glóbulos brancos suficientes, poderá ter de interromper o tratamento com Fingolimod Pharmathen.

Síndrome de encefalopatia posterior reversível (PRES)

Uma condição denominada síndrome de encefalopatia posterior reversível (PRES) foi notificada raramente em doentes com esclerose múltipla tratados com fingolimod. Os sintomas podem incluir dor de cabeça intensa, confusão, convulsões e alterações de visão. Informe o seu médico imediatamente se tiver algum destes sintomas durante o tratamento com Fingolimod Pharmathen, porque pode ser grave.

Cancro

Foram notificados cancros da pele em doentes com esclerose múltipla tratados com Fingolimod Pharmathen. Fale com o seu médico imediatamente se notar quaisquer nódulos cutâneos (nódulos na pele) (por exemplo nódulos brilhantes como pérolas), manchas ou

feridas abertas que não saram em semanas. Os sintomas de cancro da pele podem incluir o crescimento anormal ou alterações do tecido da pele (por exemplo sinais incomuns) com uma alteração da cor, forma ou tamanho ao longo do tempo. Antes de iniciar o tratamento com Fingolimod Pharmathen é necessário um exame da pele para verificar se tem quaisquer nódulos cutâneos (nódulos na pele). O seu médico também realizará exames regulares da pele durante o seu tratamento com Fingolimod Pharmathen. Se desenvolver problemas na sua pele, o seu médico poderá encaminhá-lo para um dermatologista que, após consulta, poderá decidir que é importante que seja visto regularmente.

Foi notificado um tipo de cancro do sistema linfático (linfoma) em doentes com esclerose múltipla tratados com Fingolimod Pharmathen.

Exposição ao sol e proteção contra o sol

O fingolimod enfraquece o seu sistema imunitário.

Isto aumenta o seu risco de desenvolver cancros, em particular cancros da pele. Deve limitar a sua exposição ao sol e raios UV ao:

utilizar roupa protetora apropriada.

aplicar regularmente protetor solar com um elevado grau de proteção UV.

Lesões cerebrais involgares associadas a surtos de esclerose múltipla

Foram notificados em doentes tratados com fingolimod casos raros de lesões cerebrais involgarmente grandes associadas a surtos de esclerose múltipla. Em caso de surtos graves o seu médico irá considerar a realização de ressonância magnética para avaliar esta condição e decidirá se deve parar de tomar Fingolimod Pharmathen.

Transferência de outros tratamentos para Fingolimod Pharmathen

O seu médico poderá mudá-lo diretamente de interferão beta, acetato de glatirâmero ou fumarato de dimetilo para Fingolimod Pharmathen se não tiver sinais de anomalias provocadas pelo tratamento anterior. O seu médico poderá ter de fazer um teste sanguíneo de modo a excluir tais anomalias. Após parar natalizumab poderá ter de esperar 2-3 meses antes do início do tratamento com Fingolimod Pharmathen. Para mudá-lo de teriflunomida, o seu médico poderá aconselhá-lo a esperar algum tempo ou efetuar um procedimento de eliminação acelerada. Se tem sido tratado com alemtuzumab, é necessária uma avaliação completa e falar com o seu médico para decidir se Fingolimod Pharmathen é apropriado para si.

Mulheres com potencial para engravidar

Se utilizado durante a gravidez, Fingolimod Pharmathen pode causar dano ao bebé que irá nascer. Antes de iniciar tratamento com Fingolimod Pharmathen o seu médico irá explicar-lhe o risco e pedir-lhe que faça um teste de gravidez para assegurar que não está grávida. O seu médico irá dar-lhe um cartão de explica porque não deve engravidar enquanto toma Fingolimod Pharmathen. Também explica o que deve fazer para evitar engravidar enquanto toma Fingolimod Pharmathen. Deve utilizar métodos contraceptivos eficazes durante o tratamento e durante 2 meses após interromper o tratamento (ver secção “Gravidez e amamentação” abaixo).

Agravamento da esclerose múltipla após interromper o tratamento com Fingolimod Pharmathen

Não pare de tomar Fingolimod Pharmathen ou altere a sua dose sem falar com o seu médico primeiro.

Informe o seu médico de imediato se pensa que a sua esclerose múltipla está a piorar após ter parado o tratamento com Fingolimod Pharmathen. Isto pode ser grave (ver secção 3 “Se parar de tomar Fingolimod Pharmathen” e também na secção 4 “Efeitos secundários possíveis”)

Idosos

A experiência com Fingolimod Pharmathen em doentes idosos com idade superior a 65 anos é limitada. Fale com o seu médico se tem algumas preocupações.

Crianças e adolescentes

Não dê este medicamento a crianças com menos de 10 anos de idade, uma vez que não foi estudado em doentes com esclerose múltipla nesta faixa etária.

As advertências e precauções listadas acima também se aplicam a crianças e adolescentes. A seguinte informação é particularmente importante para crianças e adolescentes e os seus cuidadores:

Antes de iniciar Fingolimod Pharmathen, o seu médico irá verificar o seu estado de vacinação. Se não recebeu determinadas vacinas, poderá ser necessário que as receba antes que Fingolimod Pharmathen possa ser iniciado.

A primeira vez que tomar Fingolimod Pharmathen o seu médico irá monitorizar o seu ritmo cardíaco e batimento cardíaco (ver “Frequência cardíaca lenta (bradicardia) e batimento cardíaco irregular” acima).

Se tiver convulsões ou ataques antes ou enquanto toma Fingolimod Pharmathen, informe o seu médico.

Se sofre de depressão ou ansiedade ou se fica deprimido ou ansioso enquanto toma Fingolimod Pharmathen, informe o seu médico. Poderá ter de ser monitorizado de perto.

Outros medicamentos e Fingolimod Pharmathen

Informe o seu médico ou farmacêutico se estiver a tomar, tiver tomado recentemente, ou se vier a tomar outros medicamentos.

Informe o seu médico se toma algum dos seguintes medicamentos:

Medicamentos que suprimem ou alteram o sistema imunitário, incluindo outros medicamentos utilizados para o tratamento da esclerose múltipla, tais como, interferão-beta, acetato de glatirâmero, natalizumab, mitoxantrona, teriflunomida, fumarato de dimetilo ou alemtuzumab. Não tome Fingolimod Pharmathen com estes medicamentos porque podem aumentar o efeito no sistema imunitário (ver também “Não tome Fingolimod Pharmathen” acima).

Corticosteroides, devido a um possível efeito aditivo no sistema imunitário.

Vacinas. Se necessita de uma vacina, primeiro solicite conselhos ao seu médico. Durante e até 2 meses após o início do tratamento com Fingolimod Pharmathen, não lhe deverão ser administrados alguns tipos de vacinas (vacinas vivas atenuadas) porque podem provocar infeções que deveriam prevenir. Outras vacinas podem não funcionar como normalmente se administradas durante este período.

Medicamentos que abrandam o batimento cardíaco (por exemplo betabloqueadores, tais como atenolol). A administração conjunta de Fingolimod Pharmathen com estes medicamentos pode intensificar o efeito no batimento cardíaco nos primeiros dias após o início do tratamento com Fingolimod Pharmathen.

Medicamentos para o batimento cardíaco irregular, tais como, quinidina, disopiramida, amiodarona ou sotalol. Não deve utilizar Fingolimod Pharmathen se está a tomar algum destes medicamentos porque pode intensificar o efeito no batimento cardíaco irregular (ver também “Não tome Fingolimod Pharmathen” acima).

Outros medicamentos:

inibidores da protease, anti-infecciosos tais como cetoconazol, antifúngicos azóis, claritromicina ou telitromicina.

carbamazepina, rifampicina, fenobarbital, fenitoína, efavirenz ou Erva de S. João (risco potencial de reduzir a eficácia de Fingolimod Pharmathen).

Gravidez e amamentação

Se está grávida ou a amamentar, se pensa estar grávida ou planeia engravidar, consulte o seu médico antes de tomar este medicamento.

Gravidez

Não utilize Fingolimod Pharmathen durante a gravidez, se está a tentar engravidar ou se é uma mulher que poderá engravidar e não está a utilizar métodos contraceptivos eficazes. Se Fingolimod Pharmathen for utilizado durante a gravidez, existe um risco de prejudicar o bebé que irá nascer. A taxa de malformações congénitas observadas em bebés expostos a fingolimod durante a gravidez é cerca de 2 vezes a taxa observada na população geral (em quem a taxa de malformações congénitas é cerca de 2-3%). As malformações mais frequentemente notificadas incluíram malformações cardíacas, renais e musculoesqueléticas.

Por este motivo, se é uma mulher com potencial para engravidar:

antes do início do tratamento com Fingolimod Pharmathen, o seu médico irá informá-la sobre o risco para o bebé que irá nascer e irá pedir que faça um teste de gravidez para garantir que não está grávida

e

deve utilizar métodos contraceptivos eficazes enquanto toma Fingolimod Pharmathen e durante os dois meses seguintes à paragem do tratamento para evitar engravidar. Fale com o seu médico sobre métodos contraceptivos fiáveis.

O seu médico irá dar-lhe um cartão que explica porque não deve engravidar enquanto toma Fingolimod Pharmathen.

Se engravidar durante o tratamento com Fingolimod Pharmathen, informe imediatamente o seu médico. O seu médico irá decidir interromper o tratamento (ver secção 3 “Se parar de tomar Fingolimod Pharmathen” e também na secção 4, “Efeitos secundários possíveis). Serão realizadas verificações pré-natais especializadas.

Amamentação

Não deve amamentar durante o tratamento com Fingolimod Pharmathen. Fingolimod Pharmathen pode passar para o leite materno e existe um risco grave de efeitos secundários para o bebé.

Condução de veículos e utilização de máquinas

O seu médico informá-lo-á se a sua doença o permite conduzir, incluindo a bicicleta, e utilizar máquinas em segurança. Não se prevê que Fingolimod Pharmathen influencie a sua capacidade de conduzir e utilizar máquinas.

Porém, no início do tratamento terá de ficar no consultório médico ou enfermaria durante 6 horas após a toma da primeira dose de Fingolimod Pharmathen. A sua capacidade de conduzir ou utilizar máquinas poderá ficar diminuída durante e possivelmente após este período de tempo.

3. Como tomar Fingolimod Pharmathen

O tratamento com Fingolimod Pharmathen será supervisionado por um médico com experiência no tratamento da esclerose múltipla.

Tome este medicamento exatamente como indicado pelo seu médico. Fale com o seu médico se tiver dúvidas.

Utilização em adultos:

A dose recomendada é uma cápsula por dia.

Utilização em crianças e adolescentes (10 ou mais anos de idade)

A dose depende do peso corporal:

A dose recomendada é uma cápsula por dia para crianças e adolescentes com peso corporal superior a 40 kg.

Outros pontos fortes deste medicamento são adequados para crianças e adolescentes com 10 ou mais anos de idade, com peso corporal igual ou inferior a 40 kg. Pergunte ao seu médico ou farmacêutico a disponibilidade de cápsulas de fingolimod de outras potências.

Não exceda a dose recomendada.

Fingolimod Pharmathen é para administração por via oral.

Tome Fingolimod Pharmathen uma vez ao dia com um copo de água. As cápsulas de Fingolimod Pharmathen devem sempre ser engolidas intactas, sem que sejam abertas. Fingolimod Pharmathen pode ser tomado com ou sem alimentos.

Tomar Fingolimod Pharmathen sempre à mesma hora, irá ajudá-lo a lembrar-se de quando tem de tomar o seu medicamento.

Se tem questões acerca de quanto tempo tomar Fingolimod Pharmathen, fale com o seu médico ou farmacêutico.

Se tomar mais Fingolimod Pharmathen do que deveria

Se tomou mais Fingolimod Pharmathen do que deveria, contacte imediatamente o seu médico.

Caso se tenha esquecido de tomar Fingolimod Pharmathen

Se estiver a tomar Fingolimod Pharmathen há menos de 1 mês e se se esquecer de 1 dose durante um dia inteiro, fale com o seu médico antes de tomar a próxima dose. O seu médico poderá decidir mantê-lo sob observação na altura de tomar a próxima dose.

Se estiver a tomar Fingolimod Pharmathen há pelo menos 1 mês e se se tiver esquecido de tomar o seu tratamento por mais de 2 semanas, fale com o seu médico antes de tomar a próxima dose. O seu médico poderá decidir mantê-lo sob observação na altura de tomar a próxima dose. No entanto, se se tiver esquecido de tomar o seu tratamento durante um período de até 2 semanas, pode tomar a próxima dose, como planeado.

Não tome uma dose a dobrar para compensar uma dose que se esqueceu de tomar.

Se parar de tomar Fingolimod Pharmathen

Não pare de tomar Fingolimod Pharmathen nem altere a sua dose sem falar primeiro com o seu médico.

Fingolimod Pharmathen ficará no seu organismo durante 2 meses após a paragem do tratamento. A sua contagem de glóbulos brancos (contagem de linfócitos) pode ficar diminuída durante este tempo e os efeitos indesejáveis descritos neste folheto informativo podem ainda acontecer. Após parar de tomar Fingolimod Pharmathen, poderá ter de esperar 6-8 semanas antes de iniciar um novo tratamento para a esclerose múltipla.

Se tiver que iniciar novamente o tratamento com Fingolimod Pharmathen mais de 2 semanas após a sua paragem, pode acontecer de novo o efeito na frequência cardíaca normalmente observado na primeira toma e necessitará de ser monitorizado pelo médico no hospital ou clínica para o reinício do tratamento. Não reinicie Fingolimod Pharmathen após 2 semanas de interrupção sem se aconselhar com o seu médico.

O seu médico irá decidir se e como deve ser monitorizado após interromper Fingolimod Pharmathen. Informe o seu médico de imediato se pensa que a sua esclerose múltipla está a piorar após ter parado o tratamento com Fingolimod Pharmathen. Isto pode ser grave.

Caso ainda tenha dúvidas sobre a utilização deste medicamento, fale com o seu médico ou farmacêutico.

4. Efeitos secundários possíveis

Como todos os medicamentos, este medicamento pode causar efeitos secundários, embora estes não se manifestem em todas as pessoas.

Alguns efeitos indesejáveis podem ser ou tornar-se graves

Frequentes (podem afetar até 1 em 10 pessoas):

Tosse com expetoração, desconforto no peito, febre (sinais de doenças de pulmão)

Infeção por vírus herpes (zona ou herpes zoster) com sintomas, tais como, bolhas, sensação de ardor, comichão ou dor na pele, normalmente na parte superior do corpo ou na face. Outros sintomas podem ser febre e fraqueza no início da infeção, seguidos de dormência, comichão ou manchas vermelhas com dor intensa.

Batimento cardíaco lento (bradicardia), ritmo cardíaco irregular

Um tipo de cancro na pele chamado carcinoma basocelular (CBC) que frequentemente aparece como um nódulo com aspeto de pérola, embora possa também assumir outras formas
Depressão e ansiedade são conhecidas por ocorrer com frequência aumentada na população com EM e também foram notificadas em crianças e adolescentes tratados com fingolimod.

Perda de peso

Pouco frequentes (podem afetar até 1 em 100 pessoas):

Pneumonia com sintomas, tais como, febre, tosse, dificuldade em respirar

Edema macular (inchaço na área central da visão da retina na parte posterior do olho) com sintomas, tais como, sombras ou ponto cego no centro da visão, visão enevoada, dificuldade em ver cores ou detalhes

Redução do número de plaquetas sanguíneas o que aumenta o risco de hemorragia ou de hematoma

Melanoma maligno (um tipo de cancro da pele que geralmente se desenvolve a partir de um sinal incomum). Possíveis sinais de melanoma incluem sinais que podem mudar de tamanho, forma, elevação ou cor ao longo do tempo, ou novos sinais. Os sinais podem provocar comichão, sangrar ou ulcerar.

Convulsões, ataques (mais frequentes em crianças e adolescentes do que em adultos)

Raros (podem afetar até 1 em 1.000 pessoas):

Uma condição designada por síndrome de encefalopatia posterior reversível (PRES). Os sintomas podem incluir início súbito de dor de cabeça intensa, confusão, convulsões e/ou distúrbios da visão.

Linfoma (um tipo de cancro que afeta o sistema linfático)

Carcinoma das células escamosas: um tipo de cancro da pele que pode apresentar-se como um nódulo vermelho firme, uma ferida com crosta, ou uma nova ferida numa cicatriz existente

Muito raros (podem afetar até 1 em 10.000 pessoas):

Anomalia no eletrocardiograma (inversão da onda T)

Tumor associado a infeção com vírus herpes humano tipo 8 (Sarcoma de Kaposi)

Desconhecido (a frequência não pode ser calculada a partir dos dados disponíveis):

Reações alérgicas, incluindo sintomas de erupção cutânea (erupção na pele) ou urticária com comichão, tumefação dos lábios, língua ou face que têm maior probabilidade de ocorrência no dia em que inicia o tratamento com Fingolimod Pharmathen.

Risco de uma infeção rara do cérebro chamada Leucoencefalopatia Multifocal Progressiva (LMP). Os sintomas da LMP podem ser semelhantes a surtos de esclerose múltipla. Podem surgir também sintomas sem que se dê conta por si próprio, tais como alterações de humor ou comportamento, lapsos de memória, dificuldades no discurso e na comunicação, que o seu médico poderá ter que continuar a investigar para excluir a LMP. Portanto, se acredita que a sua esclerose múltipla está a piorar ou se notar, ou aqueles que lhe são próximos notarem, quaisquer sintomas novos ou invulgares, é muito importante que fale com o seu médico assim que possível

Infeções criptocócicas (um tipo de infeção fúngica), incluindo meningite criptocócica com sintomas como dor de cabeça acompanhada de rigidez do pescoço, sensibilidade à luz, náuseas, e /ou confusão

Carcinoma das células de Merkel (um tipo de cancro da pele). Possíveis sinais de carcinoma das células de Merkel incluem nódulo cor de carne ou vermelho-azulado, indolor, frequentemente na face, cabeça ou pescoço. A exposição prolongada ao sol e um fraco sistema imunitário pode afetar o risco de desenvolver carcinoma das células de Merkel.

Após o tratamento com Fingolimod Pharmathen ser interrompido, os sintomas de esclerose múltipla podem regressar e podem tornar-se piores do que eram antes ou durante o tratamento.

Forma autoimune de anemia (quantidade diminuída de eritrócitos) em que os eritrócitos são destruídos (anemia hemolítica autoimune).

Se lhe ocorrer alguma destas situações, informe imediatamente o seu médico.

Outros efeitos indesejáveis

Muito frequentes (podem afetar mais de 1 em 10 pessoas):

Infeção por vírus da gripe com sintomas, tais como, cansaço, arrepios, garganta inflamada, dores nas articulações ou músculos, febre
Sensação de pressão ou dor nas bochechas e testa (sinusite)
Dor de cabeça
Diarreia
Dor de costas
Aumento dos níveis sanguíneos das enzimas do fígado
Tosse

Frequentes (podem afetar até 1 em 10 pessoas):

Micose, uma infeção fúngica que afeta a pele (Tinha versicolor)
Tonturas
Dor de cabeça intensa acompanhada por náuseas, vómitos e sensibilidade à luz (enxaqueca)
Nível diminuído de glóbulos brancos (linfócitos, leucócitos)

Fraqueza

Irritação da pele com ardor, comichão e vermelhidão (eczema)

Comichão

Aumento dos níveis sanguíneos de certos tipos de lípidos (triglicéridos)

Perda de cabelo

Falta de ar

Depressão

Visão enevoada (ver também a secção sobre o edema macular em “Alguns efeitos indesejáveis podem ser ou tornar-se graves”)

Hipertensão (Fingolimod Pharmathen pode causar um aumento ligeiro da tensão arterial)

Dor muscular

Dor nas articulações

Pouco frequentes (podem afetar até 1 em 100 pessoas):

Nível diminuído de certos tipos de glóbulos brancos (neutrófilos)

Estado depressivo

Náuseas

Raros (podem afetar até 1 em 1.000 pessoas):

Cancro do sistema linfático (linfoma)

Desconhecido (a frequência não pode ser calculada a partir dos dados disponíveis):

Edema (inchaço) periférico

Se alguma destas situações o afetar gravemente, informe o seu médico.

Comunicação de efeitos secundários

Se tiver quaisquer efeitos secundários, incluindo possíveis efeitos secundários não indicados neste folheto, fale com o seu médico ou farmacêutico. Também poderá comunicar efeitos secundários diretamente através dos seguintes contactos:

Direção de Gestão do Risco de Medicamentos

Parque da Saúde de Lisboa, Av. Brasil 53

1749-004 Lisboa

Tel: +351 21 798 73 73

Linha do Medicamento: 800222444 (gratuita)

E-mail: farmacovigilancia@infarmed.pt

Sítio da internet: <http://www.infarmed.pt/web/infarmed/submissaooram>

Ao comunicar efeitos secundários, estará a ajudar a fornecer mais informações sobre a segurança deste medicamento.

5. Como conservar Fingolimod Pharmathen

Manter este medicamento fora da vista e do alcance das crianças.

Não utilize este medicamento após o prazo de validade impresso na embalagem exterior e no blister após “EXP”. O prazo de validade corresponde ao último dia do mês indicado.

O medicamento não necessita de quaisquer precauções especiais de conservação.

Não utilize este medicamento se verificar que a embalagem se encontre danificada ou com sinais de adulteração.

Não deite fora quaisquer medicamentos na canalização ou no lixo doméstico. Pergunte ao seu farmacêutico como deitar fora os medicamentos que já não necessita. Estas medidas ajudarão a proteger o ambiente.

6. Conteúdo da embalagem e outras informações

Qual a composição de Fingolimod Pharmathen

A substância ativa é o fingolimod.

Cada cápsula contém 0,5 mg de fingolimod (sob a forma de cloridrato).

Os outros componentes são:

Conteúdo da cápsula: fosfato tricálcico, ácido esteárico

Invólucro da cápsula: gelatina, dióxido de titânio (E171), óxido de ferro amarelo (E172)

Tinta de impressão: shellac, óxido de ferro negro (E172), óxido de ferro amarelo (E172)

Qual o aspeto de Fingolimod Pharmathen e conteúdo da embalagem

Fingolimod Pharmathen 0,5 mg cápsulas são apresentadas na forma de pó branco a esbranquiçado, em uma tampa opaca amarela e em uma cápsula de gelatina dura nº 3 do tamanho do corpo opaco branco com comprimento $15,9 \pm 0,3$ mm, impressas com “0.5 mg” na tampa com preto. tinta e com duas faixas radiais no corpo com tinta amarela.

Fingolimod Pharmathen 0,5 mg cápsulas são embaladas em uma caixa de papelão contendo o número apropriado de blisters de folha de alumínio de PVC/PE/PVDC com um número apropriado de cápsulas e um folheto de instruções.

Tamanhos de embalagem:

Caixas contendo 28 ou 98 cápsulas.

É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.

Titular da Autorização de Introdução no Mercado

Pharmathen S.A.

6, Dervenakion Street

15351 Pallini Attiki
Grécia
Tel.: +30 210 66 04 300
Fax: +30 210 66 66 749
E-mail: info@pharmathen.com

Fabricante
Pharmathen International S.A.
Sapes Industrial Park Block 5
69300 Rodopi
Grécia

Pharmathen S.A.
6, Dervenakion Street
15351 Pallini Attiki
Grécia

Este medicamento encontra-se autorizado nos Estados Membros do Espaço Económico Europeu (EEE) com os seguintes nomes:

Dinamarca	Fingolimod Pharmathen 0,5 mg hårde kapsler
Áustria	Fingolimod Pharmathen 0,5 mg Hartkapseln
Bélgica	Fingolimod Pharmathen 0,5 mg harde capsules
Finlândia	Fingolimod Pharmathen 0,5 mg kovaa kapselia
França	FINGOLIMOD PHARMATHEN 0,5 mg, gélule
Alemanha	Fingolimod Pharmathen 0,5 mg Hartkapseln
Grécia	FINGOLIMOD PHARMATHEN 0,5 mg σκληρά καψάκια
Chipre	FINGOLIMOD PHARMATHEN 0,5 mg σκληρά καψάκια
Irlanda	Fingolimod Pharmathen 0.5 mg hard capsules
Itália	Fingolimod Pharmathen 0,5 mg capsule rigide
Os Países Baixos	Fingolimod Pharmathen 0,5 mg harde capsules
Noruega	Fingolimod Pharmathen 0,5 mg harde kapsler
Suécia	Fingolimod Pharmathen 0,5 mg hårda kapslar
Espanha	Fingolimod Pharmathen 0,5 mg cápsulas duras EFG

Este folheto foi revisto pela última vez em