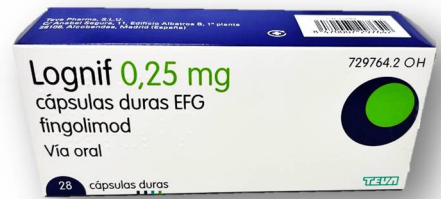




Fingolimod



Lognif® 0,28 mg. 28 cápsulas

¿Qué es y para que se utiliza?

Fármaco indicado para el tratamiento de la esclerosis múltiple remitente recurrente.

¿Cómo conservar?

Conservar las cápsulas en su embalaje original protegido de la luz y a una temperatura no superior a 25°C.

¿Cómo se administra?

Fingolimod debe tomarse vía oral, con o sin alimento, una vez al día. No abrir la cápsula y tragar entera con un poco de agua.

La primera dosis deberá tomarla con personal sanitario que le vigile la frecuencia cardiaca. Si dejara de tomar fingolimod temporalmente y volviera a reanudarla, puede que haya que volver a iniciar de esa forma.

¿Qué hacer si olvida una dosis?

En caso de olvido, tome la dosis tan pronto como sea posible, excepto si ha transcurrido más de 12 horas de la dosis olvidada.

Nunca tome doble dosis para compensar el olvido.

¿Qué efectos adversos pueden aparecer con el tratamiento?

Los efectos adversos más frecuentes son: dolor de cabeza y espalda, infecciones, diarrea, elevación de enzimas hepáticas y tos. Otros efectos menos frecuentes son arritmias, edema macular y alteraciones respiratorias.

En caso de padecer cualquier síntoma que le preocupe, consulte con su médico o farmacéutico.



CONSULTA de ATENCIÓN FARMACEUTICA
SERVICIO DE FARMACIA
HOSPITAL DE LA LINEA
AGSCG ESTE



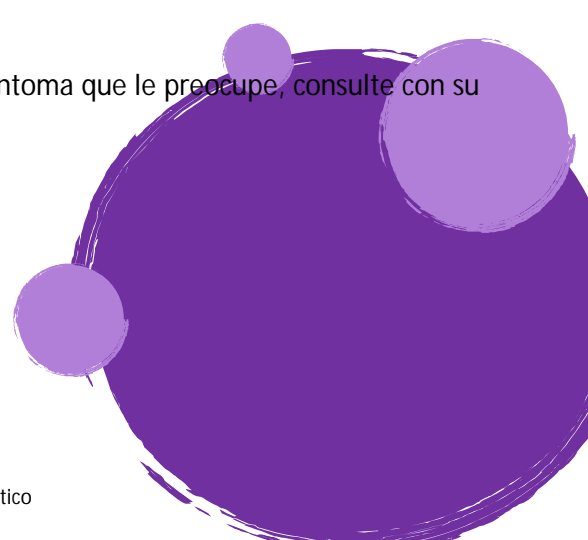
697958259
956969276



atencionfarmaceutica.hlinea.sspa@juntadeandalucia.es



Horario: Lunes a Viernes
de 8.00-18.00h



Observaciones:

Fingolimod puede interaccionar con otros medicamentos pudiendo perder eficacia o provocar la aparición de efectos adversos. Comunique a su médico otros medicamentos o suplementos dietético o producto natural que esté tomando.

Debido al alto riesgo de infecciones, se recomienda evitar vacunas atenuadas durante el tratamiento y dos meses tras su finalización.

Las mujeres en edad fértil deben utilizar un método anticonceptivo eficaz. En caso de quedar embarazada, informe a su médico. Se desconoce si Fingolimod se excreta en leche materna, por lo que no se recomienda administrar el tratamiento durante la lactancia.

Excipientes de declaración obligatoria

Ninguno

Identificación

Lognif 0,25 mg cápsulas duras EFG: cápsula de gelatina de aproximadamente 14 mm, impresa en negro con "TV 3654" en la tapa opaca blanca de la cápsula y "TV 3654" en el cuerpo opaco blanco de la cápsula.

Advertencias

- No utilizar después del plazo de validez o de la fecha de caducidad indicada en el envase.
- Mantenga los medicamentos fuera del alcance de los niños.
- Este medicamento puede conseguirse a través del Servicio de Farmacia del Hospital, con la receta que le hará su médico de este Centro.
- Si por finalización o cambio de tratamiento le sobra medicación, **por favor, devuélvala al Servicio de Farmacia de su Hospital.**
- Este tríptico NO contiene toda la información de este fármaco y sólo pretende ser un resumen para ayudar al paciente con su tratamiento. No sustituye el prospecto. Si tiene cualquier duda o precisa más información contacte con su médico o farmacéutico.

