

# Toctino (alitretinoin)

PATIENTMATERIAL

Påminnelsekort  
för patienten

---

Toctino   
(alitretinoin)

# Material för patienten

## Påminnelsekort för patienten

**Läkarens namn:**

**Telefon:**

**TOCTINO får inte tas under graviditet.**

TOCTINO kan leda till allvarlig skada för det ofödda barnet, om det intas av gravid kvinna.

**Om du blir gravid eller tror att du kunde vara gravid, sluta omedelbart att ta TOCTINO och kontakta läkare.**

Läs bipacksedeln omsorgsfullt innan du börjar använda detta läkemedel.

**Om du har frågor eller är orolig gällande användningen av TOCTINO, tala med din läkare eller på apoteket.**

**Gör så här om du kan bli gravid:**

- Du måste använda åtminstone 1 synnerligen effektiv p-metod (t.ex. spiral eller p-implantat) eller använda rätt 2 effektiva p-metoder som fungerar på olika sätt (t.ex. p-piller tillsammans med kondom) före behandlingen, under behandlingen och ännu i 1 månad efter att du avslutat behandlingen.
- Du bör inte bli gravid medan du tar TOCTINO eller i 1 månad efter att du avslutat behandlingen.
- Du ska gå regelbundet på uppföljningsbesök och ta regelbundet graviditetstest:
  - Innan behandlingen inleds ska du gå på graviditetstest som måste vara negativt.
  - För att garantera att du inte är gravid under behandlingen ska du genomgå graviditetstester, helst varje månad. Du ska också gå på ett sista graviditetstest som tas 1 månad efter avslutad behandling.

**Påminnelse för män och kvinnor**

Detta läkemedel har ordinerats åt bara för dig. **Du ska inte dela det med någon annan. Returnera alla eventuellt oanvända kapslar till apoteket.**

▼ **Läkemedlet Toctino är föremål för utökad övervakning.**

Detta kommer att göra det möjligt att snabbt identifiera ny säkerhetsinformation. Du kan hjälpa till genom att rapportera de biverkningar du eventuellt får till Fimea (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



Piispansilta 9 A, 02230 Espoo  
Puh. 010 30 30 30, [www.gsk.fi](http://www.gsk.fi)  
GSK-tuoteinfo 010 3030 100