

Janssen ha puesto en marcha un programa de seguimiento adicional de los resultados del embarazo (POEM), en línea con el contenido de este material, para recopilar información sobre el embarazo en pacientes expuestas a Ponvory® inmediatamente antes y durante el embarazo, y sobre el estado del bebé después del parto. Si quiere participar, póngase en contacto con su médico.



Si experimenta cualquier tipo de efecto adverso, consulte a su médico o farmacéutico, incluso si se trata de posibles efectos adversos que no aparecen en el prospecto. También puede comunicarlos directamente a través del Sistema Español de Farmacovigilancia de medicamentos de Uso Humano: <https://www.notificaRAM.es>

▼ **PONVORY® (ponesimod)** **TARJETA DE INFORMACIÓN PARA LA PACIENTE ESPECÍFICA DE EMBARAZO**

Información para mujeres en edad fértil

Información sobre prevención de riesgos acordada con la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS). Abril 2022

Disponible en la página web de la AEMPS <https://www.aemps.gob.es>

▼ Este medicamento está sujeto a seguimiento adicional, es importante comunicar los efectos adversos que pudiera usted tener. Puede consultar la forma de hacerlo en el prospecto del medicamento.

Antes de empezar a tomar Ponvory®



Ponvory® no puede utilizarse en mujeres embarazadas ni en mujeres en edad fértil (incluidas adolescentes) que no utilizan un método anticonceptivo efectivo, ya que puede causar graves daños al feto si se toma durante el embarazo.

Si está embarazada, cree que podría estarlo, tiene intención de quedarse embarazada, o está en periodo de lactancia, consulte a su médico antes de utilizar este medicamento.

Su médico le informará sobre los posibles daños graves que puede provocar al feto.

- Antes del inicio del tratamiento debe realizarse un test de embarazo para comprobar que no esté embarazada.
- Debe utilizar un método anticonceptivo efectivo mientras esté tomando Ponvory®, y también durante 1 semana después de dejar de tomarlo.
- Hable con su médico sobre los métodos anticonceptivos fiables.

Mientras esté tomando Ponvory®



- Mientras esté tomando Ponvory®, no debe quedarse embarazada.
- Se debe repetir una prueba de embarazo a intervalos adecuados durante el tratamiento con Ponvory®.
- Debe utilizar un método anticonceptivo eficaz durante todo el tratamiento y durante, al menos, 1 semana después de finalizarlo.
- El tratamiento con Ponvory® se debe suspender al menos 1 semana antes de intentar concebir; póngase en contacto con su médico, farmacéutico o enfermera para obtener más información sobre el riesgo de efectos perjudiciales para el feto.
- Si se queda embarazada, sospecha que está embarazada o decide quedarse embarazada, debe informar a su médico cuanto antes. El tratamiento con Ponvory® se debe interrumpir inmediatamente y debe programar una cita de seguimiento con su médico. Consulte a continuación cómo notificar un embarazo mientras toma Ponvory®.
- No debe utilizar Ponvory® durante la lactancia.

Después de tomar Ponvory®



- Si deja de tomar Ponvory® debido a un embarazo o por intentar quedarse embarazada, sus síntomas de esclerosis múltiple pueden reactivarse, empeorar o pueden aparecer nuevos síntomas. Informe a su médico inmediatamente si experimenta esto después de interrumpir el tratamiento con Ponvory®.
- No debe intentar concebir durante, al menos, 1 semana después de interrumpir el tratamiento con Ponvory®; debe continuar usando métodos anticonceptivos eficaces, al menos, durante una semana.
- Si se queda embarazada en el plazo de 1 semana después de interrumpir el tratamiento con Ponvory®, debe informar a su médico inmediatamente. Consulte la siguiente información sobre cómo notificar un embarazo mientras toma Ponvory® o dentro de 1 semana después de suspender el tratamiento con Ponvory®.