

ZEPOSIA®

(ozanimod)

TARJETA DE LA PACIENTE (ESPECÍFICA PARA MUJERES CON CAPACIDAD DE GESTACIÓN)

Información sobre prevención de riesgos acordada con la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS). Junio - 2025

Disponible en la página web de la AEMPS www.aemps.gob.es

Antes de empezar este tratamiento:

Zeposia® (ozanimod) está contraindicado en mujeres embarazadas y en mujeres con posibilidad de quedarse embarazadas que no utilizan un método anticonceptivo eficaz ya que ozanimod puede causar daños al feto si se toma durante el embarazo, pudiendo provocar abortos o defectos de nacimiento.

- No tome ozanimod si está embarazada, o si pudiera quedarse embarazada y no está usando un método anticonceptivo eficaz.
- Su médico le explicará los riesgos para el feto si se queda embarazada durante este tratamiento.
- Su médico le informará sobre la necesidad de utilizar un método anticonceptivo eficaz durante el tratamiento y durante los 3 meses posteriores a finalizarlo.
- Antes de iniciar el tratamiento se debe realizar un test de embarazo y su médico debe comprobar que el resultado es negativo.

Durante el tratamiento:

- Debe utilizar un método anticonceptivo eficaz durante el tratamiento.
- La prueba de embarazo se le repetirá cada cierto tiempo para asegurar que no está embarazada.
- Deberá informar inmediatamente a su médico si está embarazada, si cree que puede estar embarazada o si planea quedarse embarazada.
- Si se queda embarazada durante el tiempo que está en este tratamiento, tendrá que dejar de tomar ozanimod. Su médico le informará de los posibles efectos perjudiciales para el feto asociados con este medicamento y deberían realizarse controles de su embarazo mediante ecografías.
- Si planea quedarse embarazada, debe dejar de tomar ozanimod 3 meses antes.



Tras la interrupción del tratamiento:

- Si interrumpe este tratamiento, es posible que vuelva a presentar síntomas de su enfermedad. Informe a su médico de inmediato.
- Es necesario utilizar un método anticonceptivo eficaz durante los 3 meses siguientes a la finalización del tratamiento.



En el dorso de esta tarjeta se facilitan los datos de contacto de su médico prescriptor. Si tiene cualquier duda, no dude en comunicársela.

En el prospecto encontrará más información sobre ozanimod y sus posibles efectos adversos, puede consultarlo en el siguiente enlace:

https://cima.aemps.es/cima/dochtml/p/1201442001/P_1201442001.html



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>

Si desea más información, póngase en contacto con el servicio de información médica de BMS España a través del teléfono 900 150 160 o del email informacion.medica@bms.com

Estoy en tratamiento con OZANIMOD

Datos de contacto del médico

Nombre:

Número de teléfono:

Centro sanitario: