

بونفوريTM
(أقر اص بونيسيومود)

بطاقة تذكير الحمل

معلومات للمرضى من الإناث في سن الإنجاب

تمت الموافقة على هذه الوثيقة من قبل الإدارة التنفيذية للتبقيظ الدوائي بالهيئة
العامة للغذاء والدواء
الاصدار 2، 10/2024

قبل بدء أخذ بونفوري™

- يستخدم بونفوري™ لعلاج التصلب المتعدد متكرر الانتكاس والخمود.
- يجب عدم استخدام بونفوري™ خلال الحمل أو بين النساء القابلات للحمل اللاتي لا يستخدمن أحد أدوية منع الحمل الفعالة للغاية. قد يسبب بونفوري™ ضررًا بالجنين في رحم الأم.
- يجب على الطبيب عمل اختبار حمل للتأكد من عدم الحمل قبل بدء العلاج باستخدام بونفوري™.
- يجب عدم استخدام بونفوري™ في حالة الإرضاع رضاعة طبيعية وعدم استخدام وسيلة فعالة لتنظيم النسل. يجب تقديم المشورة للنساء القابلات للحمل حول احتمالية وجود مخاطر جسيمة على الجنين والحاجة إلى وسائل منع الحمل عالية الفعالية أثناء العلاج باستخدام بونفوري™.
- يجب عدم استخدام بونفوري™ في حالة الحمل أو اعتقاد الحمل أو التخطيط للحمل.
- إذا كنت ترضعين طفلك رضاعة طبيعية أو تخططين لإرضاع طفلك، يجب إبلاغ الطبيب والتشاور معه حول مواصلة العلاج أو خيارات العلاج الأخرى لأنه لا يمكن استبعاد خطورة بونفوري™ على الأطفال حديثي الولادة/الرضع.
- يجب استشارة الطبيب بخصوص وسيلة منع الحمل الفعالة التي يجب عليك استخدامها طوال فترة العلاج ولمدة أسبوعين على الأقل بعد التوقف عن تعاطي دواء بونفوري®.

تمت الموافقة على هذه الوثيقة من قبل الإدارة التنفيذية للتليقظ الدوائي بالهيئة العامة للغذاء والدواء

الإصدار 2, 10/2024

أثناء العلاج باستخدام بونفوريTM

- يجب عدم الحمل أثناء أخذ بونفوريTM. يجب إجراء اختبار الحمل بشكل دوري في أوقات مناسبة خلال العلاج باستخدام بونفوري[®].
- إذا أصبحت حاملاً أثناء أخذ بونفوريTM، فيجب التوقف عن الدواء وإخبار طبيبك أو مقدم الرعاية الصحية على الفور. قد يسبب بونفوريTM ضرراً بالجنين في رحم الأم.
- إذا كنتِ في عمر يمكن الحمل فيه، فيجب استخدام وسيلة منع حمل فعالة أثناء العلاج ولمدة أسبوع على الأقل بعد التوقف عن أخذ بونفوريTM. يجب الاستفسار من الطبيب بخصوص وسيلة منع الحمل الفعالة.
- في حالة الشك في الحمل أو التفكير في الإنجاب، يجب إبلاغ الطبيب مباشرة.
- يجب تجنب الرضاعة الطبيعية أثناء استخدام بونفوري[®].

تمت الموافقة على هذه الوثيقة من قبل الإدارة التنفيذية للتتبع الدوائي بالهيئة العامة للغذاء والدواء

الإصدار 2، 10/2024

بعد التوقف عن العلاج باستخدام بونفوريTM

- يجب عدم الحمل لمدة أسبوع على الأقل بعد التوقف عن أخذ بونفوريTM. إذا أصبحت حاملاً أثناء أخذ بونفوريTM، فيجب إخبار طبيبك أو مقدم الرعاية الصحية على الفور. قد يسبب بونفوريTM ضرراً بالجنين في رحم الأم.
- إذا توقفت عن تناول بونفوري[®] لأنك حامل أو تحاولين الحمل، فقد يتكرر ظهور أعراض التصلب المتعدد لديك. أو تزداد الأعراض سوءاً أو قد تظهر أعراض جديدة. إذا شعرت بهذا بعد التوقف عن أخذ علاج بونفوري[®]، يجب استشارة الطبيب على الفور.

للاطلاع عن الأعراض الجانبية:

هيئة الغذاء والدواء (المركز الوطني للتبقيظ)

البريد الإلكتروني: npc.drug@sfd.gov.sa

الخط المباشر: 19999

الموقع الإلكتروني: http://ade.sfda.gov.sa

للحصول على معلومات عن طريقة استخدام الدواء،

يرجى الرجوع إلى النشرة الداخلية أو التواصل مع فرع شركة جونسون أند

جونسون ميديكال إيست (الرياض)

العنوان: شارع الأمير محمد بن عبدالعزيز، برج ب، الطابق 30، أبراج العليا.

الهاتف: 00966114339133

ص.ب: 65305 الرياض 11556، السعودية

للاطلاع عن الأعراض الجانبية وشكوى عن المنتجات أو أي استفسارات طبية،

يرجى التواصل معنا عبر:

البريد الإلكتروني: GCC-PV2@its.jnj.com

الخط المباشر: 00966540015811



PHARMACEUTICAL COMPANIES OF
Johnson & Johnson

Janssen

 **Ponvory**TM
ponesimod tablets

تمت الموافقة على هذه الوثيقة من قبل الإدارة التقنية للتبقيظ الدوائي بالهيئة العامة للغذاء والدواء
الإصدار 2_ 10/2024