



**Кайендра® (сипонимод):
информация для женщин
с сохраненной
репродуктивной
функцией**

Содержание

Перед началом лечения лекарственным препаратом Кайендра®	3
Во время лечения лекарственным препаратом Кайендра®	4
После завершения лечения лекарственным препаратом Кайендра®	6
Контактные данные Вашего врача	7

Перед началом лечения лекарственным препаратом Кайендра®



Кайендра® не следует применять у беременных женщин или женщин с сохраненной репродуктивной функцией, не использующих эффективные средства контрацепции.

Перед началом лечения женщинам с сохраненной репродуктивной функцией необходимо провести тест на беременность, а его отрицательный результат должен подтвердить врач. Тест необходимо повторять с соответствующими интервалами.



Обсудите со своим врачом надежные методы контрацепции, которые Вам следует использовать во время лечения и в течение не менее 10 дней после прекращения лечения сипонимодом.

Ознакомьтесь с листком вкладышем препарата Кайендра®, вложенной в его упаковку.

Во время лечения лекарственным препаратом Кайендра®



В период применения лекарственного препарата Кайендра® нельзя допускать беременность.

Необходимо использовать эффективные методы контрацепции во время лечения и в течение не менее 10 дней после его прекращения.



При планировании беременности обсудите этот вопрос с врачом, поскольку потребуется отменить препарат. Врач проконсультирует Вас о потенциальных рисках применения препарата Кайендра® для плода и возможном возобновлении активности заболевания.



В случае обнаружения беременности, или если Вы думаете, что беременны, на фоне применения препарата Кайендра® немедленно сообщите о ней своему врачу, так как лечение придется прекратить. Врач обсудит с Вами возможное возобновление активности заболевания.

Он также направит Вас на дообследование (ультразвуковое исследование и др.)

Во время лечения лекарственным препаратом Кайендра®



В случае наступления беременности во время лечения лекарственным препаратом Кайендра® или в течение 10 дней после прекращения применения сипонимода пациенту следует незамедлительно сообщить об этом врачу или в компанию «Новартис» по телефону или через сайт даже при отсутствии неблагоприятного исхода.

Компания «Новартис» запустила программу интенсивного мониторинга исходов беременности (PRIM), направленную на сбор информации о беременности пациенток, получавших лекарственный препарат Кайендра® непосредственно перед беременностью или во время нее, а также об исходах для младенцев через 12 месяцев после родов.

После завершения лечения лекарственным препаратом Кайендра®



В течение не менее 10 дней после прекращения лечения лекарственным препаратом Кайендра® необходимо использовать эффективные методы контрацепции.



В случае наступления беременности в течение 10 дней после прекращения лечения уведомите об этом своего врача [указать Ф.И.О. и контактные данные врача, назначившего препарат] или компанию «Новартис» по телефону или через интернет независимо от наличия неблагоприятных исходов.

- Компания «Новартис» запустила программу интенсивного мониторинга исходов беременности (PRIM), направленную на сбор информации о беременности пациенток, получавших лекарственный препарат Кайендра® непосредственно перед беременностью или во время нее, а также об исходах для младенцев через 12 месяцев после родов.

Незамедлительно сообщите своему врачу, если Вам кажется, что РС принял более тяжелое течение (слабость, нарушения зрения и т.д.), или после отмены лекарственного препарата Кайендра® появились новые симптомы.

Контактные данные Вашего врача

- [Указать Ф.И.О. и контактные данные врача]

Более подробные сведения о применении препарата Кайендра® представлены в ОХЛП (Общая характеристика лекарственного препарата) и ЛВ (листок-вкладыш) препарата Сипонимод ЛП-004355 на сайте «Новартис в России»: [Препараты «Новартис Фарма» | Novartis Russia](#) дата доступа: 11.03.2026

Только для медицинских и фармацевтических работников.
План управления рисками, вер.1.

Дата составления: июль 2025
11509524/SIP/A5/09.25/0

Для сообщения о нежелательных явлениях свяжитесь с отделом по фармаконадзору группы компаний «Новartis»
Телефон: +7 495 96712 70
Адрес электронной почты: drug.safety_russia@novartis.com

В помощь практикующему врачу.
Издано в рамках Плана управления рисками.
Не является рекламным материалом.