

POTILASKORTTI

Huolehdi, että sinulla (tai huoltajallasi) on tämä kortti aina mukana.

RINVOQ[®]-valmisteen (upadasitinibi) turvallisuutta koskevaa tietoa potilaille

Tämä kortti sisältää tärkeitä turvallisuustietoja, joihin sinun on tutustuttava ennen RINVOQ-hoidon aloittamista ja jotka on pidettävä mielessä hoidon aikana.

Lue lisätiedot
pakkausselosteesta
tai skannaamalla
QR-koodi.



Infektioiden riski

RINVOQ voi pahentaa sinulla jo olevaa infektiota tai suurentaa uuden infektion, esim. tuberkuloosin, vyöruusun tai virushepatiitin, todennäköisyyttä.

Kerro heti lääkärille, jos huomaat infektion merkkejä, joita ovat mm.

- kuume, hikoilu, vilunväristykset, painon lasku tai yskä, joka ei parane
 - nämä voivat olla tuberkuloosin oireita
- kivulias ihottuma, johon liittyy rakkuloita
 - tämä voi olla vyöruusun oire
- väsymys tai hengenahdistus
 - nämä voivat olla keuhkokuumeen oireita.

Kerro lääkärille, jos:

- sinulla on äskettäin diagnosoitu tuberkuloosi tai sinulla on joskus ollut tuberkuloosi
- olet äskettäin ollut lähikontaktissa tuberkuloosia sairastavan henkilön kanssa.

Rokotteet, joita käytetään infektioiden ehkäisyyn

Eläviä rokotteita (esim. nenäsumutteena annettava influenssarokote, vesirokkorokote, tuhkarokko-/sikotauti-/vihurirokkorokote) ei pidä antaa RINVOQ-hoidon aikana eikä juuri ennen RINVOQ-hoidon aloittamista.

Keskustele lääkärin kanssa ennen minkään rokotteen ottamista. Lääkäri tietää, mitä rokotteita sinulle ei saa antaa ennen RINVOQ-hoitoa tai sen aikana.

Sydänsairauksien riski

RINVOQ-hoitoon on liittynyt kolesteroli-arvojen (veren rasva-arvojen) suurenemista. Lääkäri tutkii kolesteroliarvosi RINVOQ-hoidon aikana.

Kerro heti lääkärille, jos havaitset esimerkiksi rintakipua tai puristavaa tunnetta rinnassa, koska nämä voivat olla sydänsairauden oireita.

Veritulppien riski laskimoissa tai keuhkoissa

RINVOQ-hoidon aikana on havaittu veritulppia laskimoissa tai keuhkoissa. Kerro heti lääkärille, jos sinulla esiintyy merkkejä veritulpista laskimoissa tai keuhkoissa, kuten kipua ja turvotusta jalassa, hengenahdistusta tai rintakipua.

Ehkäisy, raskaus ja imetys

RINVOQ-valmistetta ei saa käyttää raskauden aikana.

- Käytä tehokasta ehkäisyä RINVOQ-hoidon aikana ja 4 viikon ajan viimeisen annoksen jälkeen. Keskustele lääkärin kanssa tehokkaasta ehkäisystä.
- Kerro heti lääkärille, jos suunnittelet raskautta tai tulet raskaaksi.
- RINVOQ-hoidon aikana ei saa imettää.

Syöpäriski

RINVOQ voi mahdollisesti lisätä riskiäsi sairastua syöpiin, erityisesti ihosyöpään.

Kerro lääkärille, jos huomaat mitä tahansa muutoksia jonkin ihoalueen ulkonäössä tai jos huomaat mitä tahansa uusia ihomuutoksia.

Suolen puhkeaman riski

RINVOQ voi lisätä riskiäsi saada suolen puhkeama, etenkin jos sinulla on Crohnin tauti. Kerro heti lääkärille, jos sinulla on selittämätöntä tai odottamatonta vatsakipua.

Näytä tämä kortti kaikille hoitoosi osallistuville terveydenhuollon ammattilaisille, esim. hammaslääkärille tai päivystyspoliklinikan lääkärille.

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille, apteekkihenkilökunnalle tai sairaanhoitajalle. Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan Fimealle.

www.fimea.fi

Lääkealan turvallisuus- ja
kehittämiskeskus Fimea
Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri
PL 55, 00034 FIMEA

Nimesi:

RINVOQ-valmistetta määränneen
lääkärin nimi:

Lääkärin puhelinnumero:

RINVOQ-hoidon aloittamispäivä:

Version 5.0. February 2025.

FI-RNQ-210027/RMP/06/2025

Fimean hyväksyntä: 06/2025

AbbVie Oy
Puhelin 010 2411 200