



# XELJANZ® POTILASKORTTI (tofasitinibi)

Versio: 7.0 | Hyväksytty: 26.1.2023

## **Haittavaikutuksista ilmoittaminen**

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle.

Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskukseen Fimeaan

www-sivusto: [www.fimea.fi](http://www.fimea.fi)

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus  
Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

FI-00034 FIMEA

tai

Pfizer Oy:n puhelinvaihteen (09-430 040)

kautta.

Tämä potilaskortti sisältää tärkeitä turvallisuustietoja XELJANZ-valmisteesta.

Jos et ymmärrä tässä kortissa esitettyjä asioita, pyydä lääkäriä tai apteekkihenkilökuntaa selittämään ne sinulle. Pidä tämä kortti mukanas ja näytä sitä kaikille sinua hoitaville lääkäreille kuten myös aina apteekkihenkilökunnalle.

Jos lopetat XELJANZ-hoidon, pidä tämä kortti mukanas viimeisen XELJANZ-annoksen ottamisen jälkeen vähintään 2 kuukauden ajan.

Katso lisätietoja XELJANZ-valmisteiden pakkausselosteesta. Käytä XELJANZ-valmistetta pakkausselosteen ohjeita noudattaen.

**Kerro lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle KAIKISTA käyttämästäsi lääkkeistä,** mukaan lukien sekä reseptillä että ilman reseptiä saatavista lääkkeistä, vitamiineista ja rohdosvalmisteista. Jotkut XELJANZ-valmisteen kanssa samanaikaisesti käytettävät lääkkeet saattavat suurentaa haittavaikutusten, immuunivasteen heikkenemisen ja infektioiden riskiä.

XELJANZ-hoito saattaa lisätä tiettyjen infektioiden ja syöpien (kuten keuhkosyöpä, lymfooma ja ei-melanoottinen ihosyöpä) riskiä.

65-vuotiailla ja sitä vanhemmilla potilailla voi olla suurentunut infektioiden, sydänkohtausten ja tietyn tyyppisten syöpien riski. Hoitava lääkäri voi katsoa, ettei XELJANZ sovi sinulle.

## Kerro HETI lääkärille, jos

- sinulle ilmaantuu XELJANZ-hoidon aikana äkillisesti hengenahdistusta tai hengitysvaikeuksia, rintakipua tai kipua yläselässä, säärten tai käsivarsien turpoamista, kipua tai arkuutta sääressä tai säären tai käsivarren punoitusta tai värimuutos, sillä nämä saattavat olla merkkejä keuhko- tai laskimoveritulpasta.

- sinulle ilmaantuu infektion oireita, kuten kuumetta, pitkittynyttä yskää, painon laskua tai epänormaalin voimakasta väsymystä.
- sinulle ilmaantuu oireita vyöruususta, esim. kivuliasta ihottumaa tai rakkuloita.
- olet ollut läheisesti tekemisissä tuberkuloosia sairastavan henkilön kanssa.
- sinulle kehittyy voimakasta rintakipua ja puristavaa tunnetta (joka voi levitä käsivarsiin,

leukaan, kaulaan tai selkään), hengenahdistusta, kylmänhikeä, pyörrytystä tai äkillistä huimausta, sillä nämä saattavat olla merkkejä sydänkohtauksesta.

- sinulle kehittyy kaulan, kainalon tai nivusten imusolmukkeiden turpoamista, jatkuvaa väsymystä, kuumetta, yöhikoilua, pitkittynyttä tai pahenevaa yskää, hengitysvaikeuksia, äänen käheyttä tai hengityksen vinkumista, tai odottamatonta painonlaskua.

- jos huomaat mitään ihomuutoksia tai muutoksia olemassa olevissa luomissa tai läiskissä iholla.
- sinulle ilmaantuu oireita interstitiaalisesta keuhkosairaudesta, esim. hengenahdistusta.
- sinulle ilmaantuu vatsaoireita, kuten maha-kipua, vatsakipua, verta ulosteessa tai sinulla on kuumetta ja muutoksia suolen toiminnassa.

- sinulle ilmaantuu ihon keltaisuutta, pahoinvointia tai oksentelua.
- olet saamassa jonkin rokotuksen. Tiettyjä rokotteita ei saa antaa XELJANZ-hoidon aikana.
- tulet raskaaksi tai suunnittelet raskaaksi tuloa. XELJANZ-valmistetta ei saa käyttää raskauden aikana. Naisia, jotka voivat tulla raskaaksi, on

ohjeistettava käyttämään tehokasta raskaudenehkäisyä XELJANZ-hoidon aikana ja vähintään 4 viikkoa hoidon päättymisen jälkeen.

- XELJANZ-valmistetta käyttävä nainen ei saa imettää.

---

Potilaan nimi

---

XELJANZ-hoito aloitettu

---

Lääkärin nimi

---

Lääkärin puhelinnumero

---

Lääkärin sähköpostiosoite



Versio: 7.0 | Hyväksytty: 26.1.2023

PP-XEL-FIN-0818-26012023