



# XELJANZ® PATIENTKORT (tofacitinib)

Version: 7.0 | Godkánt: 26.1.2023

## Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Du kan också rapportera biverkningar för Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

webbplats: [www.fimea.fi](http://www.fimea.fi)

Säkerhets och utvecklingscentret för  
läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

00034 FIMEA

eller

per telefon till Pfizer Oy (09-430 040).

Detta patientkort innehåller viktig säkerhetsinformation om XELJANZ. Be läkaren/apotekspersonalen förklara sådant i denna information som du inte förstår.

Ha alltid detta kort med dig och visa upp det för alla läkare och all apotekspersonal som på något sätt medverkar i din vård.

Om du slutar ta XELJANZ ska du ha med dig detta kort i minst 2 månader efter den sista dosen XELJANZ.

Mer information finns i bipacksedeln till XELJANZ. Använd XELJANZ på det sätt som beskrivs i bipacksedeln.

**Informera läkaren eller apotekspersonalen om ALLA läkemedel du tar,** både receptbelagda och receptfria, och även vitaminer och naturläkemedel.

Vissa läkemedel som tas tillsammans med XELJANZ ska ökas risken för biverkningar, hämmande immunförsvaret och infektioner.

XELJANZ kan öka risken för vissa infektioner och cancertyper (såsom lungcancer, lymfom och icke-melanom hudcancer).

Patienter som är 65 år eller äldre kan löpa ökad risk för infektioner, hjärtattack och vissa typer av cancer. Din läkare kan besluta att XELJANZ inte är lämpligt för dig.

## Tala OMEDELBART om för läkaren om du:

- Utvecklar plötslig andfåddhet eller andnings-svårigheter, bröstsmärtor eller smärta i övre delen av ryggen, svullnad i ett ben eller en arm, smärta eller ömhet i ett ben eller rodnad eller onormal färg på ett ben eller en arm när du tar XELJANZ eftersom det kan vara tecken på en propp i lungor eller vener.

- Får symtom på en infektion, som t.ex. feber, ihållande hosta, viktnedgång eller du känner dig tröttare än vanligt.
- Får symtom på herpes zoster, till exempel smärtsamma hudutslag eller blåsor.
- Har varit i nära kontakt med en person som har tuberkulos.

- Utvecklar inklusive svår bröstsmärta eller tryck över bröstet (som kan sprida sig till armar, käke, hals och rygg), andnöd, kallsvett, omtöckning eller plötslig yrsel, eftersom detta kan vara tecken på en hjärtattack.
- Utvecklar svullna lymfkörtlar i en hals, en armhåla eller ljumskarna, ständig trötthet, feber, nattsvettning, ihållande eller förvärrad hosta, andningssvårigheter, heshet eller väsende andning eller oväntad viktminskning.

- Upptäcker några nyttillkomna hudförändringar eller förändringar i befintliga hudfläckar och prickar.
- Får symtom på interstitiell lungsjukdom, till exempel svårt att andas.
- Får symtom från buken som t.ex. ont i magen/buken, blod i avföringen, eller förändrade avföringsvanor samt feber.
- Får gulfärgad hud, illamående eller kräkningar.

- Ska vaccineras. Det finns vissa vacciner som du inte ska få medan du tar XELJANZ.
- Blir gravid eller planerar att bli gravid. XELJANZ ska inte användas under graviditet. Fertila kvinnor ska använda ett effektivt preventivmedel under behandlingen med XELJANZ och i minst 4 veckor efter den sista dosen.
- Kvinnor ska inte amma under behandling med XELJANZ.

---

Patientens namn

---

Behandlingen med Xeljanz börjats

---

Läkarens namn

---

Läkarens tel.nr

---

Läkarens e-postadress



Version: 7.0 | Godkánt: 26.1.2023

PP-XEL-FIN-0818-26012023