

XELJANZ®

PATIENTKORT

(tofacitinib)

Rapportering av biverkningar

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

webbplats: www.fimea.fi

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

00034 FIMEA

eller

per telefon till Paranova Oy (09 4391 850).

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 kan öka risken för biverkningar, hämmande av 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, hjärtattacker 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 andningssvårigheter, 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 halsen, en armhåla eller ljumskarna, ständig trötthet, feber, nattsvevning, ihållande eller förvärrad hosta, andningssvårigheter, heshet eller väsande andning eller oväntad viktnedgång.
- Upptäcker några nytillkomna 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 börjades _____

Läkarens namn _____

Läkarens tel.nr _____

Läkarens e-postadress _____

Direkt Distributörens riskhanteringsmaterial godkänt 26.01.2023

