

XELJANZ[®] PATIENTKORT

(tofacitinib)



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 Rapportering av biverkningar) eller per telefon till Pfizer Oy (09-430 040).



Detta läkemedel är föremål för utökad övervakning. Detta kommer att göra det möjligt att snabbt identifiera ny säkerhetsinformation.

- Detta kort innehåller viktig säkerhetsinformation som du måste känna till innan du börjar ta XELJANZ och under tiden du behandlas med 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.
- 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 ska inte tas tillsammans med XELJANZ eftersom de kan förändra mängden XELJANZ i kroppen och dosen XELJANZ kan behöva ändras. Tala om för läkaren om du tar läkemedel som innehåller någon av följande aktiva substanser:

- antibiotika såsom rifampicin, som används mot bakterieinfektioner
- flukonazol och ketokonazol, som används mot svampinfektioner.

XELJANZ rekommenderas inte samtidigt med biologiska DMARD mot reumatoid artrit eller psoriasis artrit, biologiska läkemedel mot ulcerös colit eller vissa andra läkemedel som sätter ner immunförsvaret (t.ex. azatioprin, merkaptopurin, takrolimus eller ciklosporin). Om du tar XELJANZ samtidigt med dessa läkemedel kan risken för att immunförsvaret hämmas och att drabbas av infektioner öka.

XELJANZ kan minska kroppens försvar mot infektioner och kan göra en redan befintlig infektion värre eller öka risken att få en ny infektion. Du kan ha större risk att drabbas av infektion om du är 65 år eller äldre, har diabetes eller kronisk lungsjukdom eller om du använder kortikosteroider. Läkaren kan då eventuellt avbryta behandlingen med XELJANZ.

Behandling med XELJANZ kan öka risken för icke-melanoma hudcancer.

Under pågående behandling med XELJANZ

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 kraftig trötthet.

-
- Får symtom på herpes zoster, till exempel smärtsamma hudutslag eller blåsor.
 - Har varit i nära kontakt med en person som har tuberkulos.
 - Upptäcker några nytillkomna hudförändringar eller förändringar i befintliga hudfläckar och prickar.
 - Får symtom på interstitiell lungsjukdom, till exempel svårt att andas.

-
- 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.

Övrig information (fylls i nedan)

Patientens namn: _____

Läkarens namn: _____

Läkarens tel.nr: _____

Läkarens e-postadress: _____

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

