

# POTILASKORTTI

## XELJANZ<sup>®</sup> (tofasitinibi)

Versio: 3.0 | Hyväksytty 3.8.2018



Tähän lääkkeeseen kohdistuu lisäseuranta.

- Tämä potilaskortti sisältää tärkeitä turvallisuustietoja, joista sinun on oltava tietoinen ennen XELJANZ-hoidon aloittamista ja hoidon aikana. 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.
- Katso lisätietoja XELJANZ-tablettien 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.

XELJANZ-valmistetta ei suositella käytettäväksi nivelreuman tai nivelpsoriaasin hoitoon samanaikaisesti (tautiprosessia hidastavien) biologisten reumalääkkeiden, haavaisen paksusuolitulehdukseen hoitoon samanaikaisesti biologisten lääkkeiden, tai tiettyjen muiden immuunijärjestelmää lamaavien lääkkeiden (esim. atsatiopriinin, merkaptopuriinin, takrolimuusin tai siklosporiinin) kanssa. XELJANZ-valmisteen käyttö samanaikaisesti näiden lääkkeiden kanssa voi suurentaa immuunivasteen heikentymisen ja infektioiden riskiä.

# XELJANZ-hoidon aikana

## Kerro heti lääkärille, jos

- sinulle ilmaantuu infektion oireita, kuten kuumetta, pitkittynyttä yskää, painon laskua tai epänormaalin voimakasta väsymystä. XELJANZ saattaa lisätä infektioihin sairastumisen riskiä ja infektio saattaa muuttua vakavaksi, jos sitä ei hoideta. Sinulla voi olla tavallista korkeampi infektioiden riski, jos olet 65-vuotias tai vanhempi, sairastat diabetesta tai kroonista keuhkosairautta tai jos käytät kortikosteroideja. Tällöin lääkäri saattaa keskeyttää XELJANZ-hoidon.

- sinulle ilmaantuu oireita vyöruususta, esim. kivuliasta ihottumaa tai rakkuloita.
- olet ollut läheisesti tekemisissä tuberkuloosia sairastavan henkilön kanssa.
- jos huomaat mitään ihomuutoksia/kyhmyjä tai muutoksia olemassa olevissa luomissa tai läiskissä iholla.
- sinulle ilmaantuu oireita interstitiaalisesta keuhkosairaudesta, esim. hengenahdistusoireita.

- 
- sinulle ilmaantuu vatsaoireita, kuten mahakipua, 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. Naiset, 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.

# Muuta tietoa (täytä seuraavat tiedot)

Potilaan nimi: \_\_\_\_\_

Lääkärin nimi: \_\_\_\_\_

Lääkärin puhelinnumero: \_\_\_\_\_

Lääkärin sähköpostiosoite: \_\_\_\_\_

PP-XEL-FIN-0152-08082018

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

Versio: 3.0 | Hyväksytty 3.8.2018