



PATIENTKORT

XELJANZ[®] (tofacitinib)

Version: 3.0 | Fimeas godkännande: 3.8.2018



Detta läkemedel är föremål för utökad övervakning.

- 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.

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.

Under pågående behandling med XELJANZ

Tala omedelbart om för läkaren om du:

- Får symtom på en infektion, som t.ex. feber, ihållande hosta, viktnedgång eller kraftig trötthet. XELJANZ kan öka risken att få en infektion, som om den inte behandlas kan bli allvarlig. Du kan löpa högre risk att få infektioner om du är 65 år eller äldre, har diabetes eller en kronisk lungsjukdom, eller tar kortikosteroider. Läkaren avbryter eventuellt din behandling med XELJANZ.

-
- 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 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: _____

PP-XEL-FIN-0153-08082018

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

Version: 3.0 | Fimeas godkännande: 3.8.2018