

XELJANZ СИГНАЛНА КАРТА ЗА ПАЦИЕНТА

(тофацитиниб)

- Тази карта съдържа важна информация за безопасност, за която трябва да сте наясно преди да започнете лечението с XELJANZ и по време на Вашето лечение с XELJANZ. Ако не разбирате тази информация, моля обърнете се към Вашия лекар/фармацевт, за да Ви я обясни.
- Пазете тази карта в себе си и я показвайте на всеки лекар или фармацевт, участващ в грижите за Вас.
- За повече информация, вижте листовката за пациента на XELJANZ. Трябва да използвате XELJANZ, както е описано в нея

Кажете на Вашия лекар или фармацевт за ВСИЧКИ лекарства, които приемате, включително тези по лекарско предписание и без лекарско предписание, витамини и хранителни добавки.

XELJANZ не се препоръчва за употреба с биологични модифициращи болестта антиревматични средства за лечение на ревматоиден артрит или псориатичен артрит, биологични лекарства за улцерозен колит, или определени други лекарства, които подтискат имунната Ви система (напр. азатиоприн, меркаптопурин, такролимус, циклоспорин или микофенолат). Приемът на XELJANZ с тези лекарства може да увеличи риска от имunosупресия и инфекции.

По време на лечението с XELJANZ

Кажете незабавно на Вашия лекар ако:

- Развиете симптоми на инфекция, като повишена температура, продължителна кашлица, загуба на тегло или усещане за силна умора. XELJANZ може да увеличи риска от поява на инфекция, която може да стане сериозна, ако не се лекува. Може да имате повишен риск от инфекции, ако сте на възраст 65 и повече години, имате диабет, хронично белодробно заболяване, или приемате кортикостероиди. Вашето лечение с XELJANZ може да бъде прекратено от Вашия лекар.
- Развиете симптоми на херпес зостер като болезнен кожен обрив или мехури по кожата.
- Били сте в близък контакт с човек с туберкулоза.
- Забележите каквито и да е нови образувания по кожата или промени във вече съществуващи бенки или петънца.
- Развиете симптоми на възпалително заболяване на белия дроб като задух.
- Развиете коремни симптоми като болка в стомаха, корема, кръв в изпражненията или каквато и да е промяна в обичайното изхождане, съпроводена с треска.

- Проявите пожълтяване на кожата, гадене или повръщане.
- Трябва да Ви бъде поставена ваксина. Не трябва да Ви бъдат правени определени типове ваксини, докато приемате XELJANZ.
- Ако сте бременна или планирате бременност. XELJANZ не трябва да се прилага по време на бременност. Жени с детероден потенциал трябва да бъдат посъветвани да използват ефективна контрацепция по време на лечението с XELJANZ и за поне 4 седмици след последната доза.
- Жените не трябва да кърмят, докато се лекуват с XELJANZ.

Призив за съобщаване на нежелани лекарствени реакции

Ако получите някакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вашия лекар или фармацевт или медицинска сестра. Това включва всички възможни неописани в листовката на този лекарствен продукт нежелани реакции. Можете също да съобщите нежелани реакции директно чрез националната система за съобщаване в:

Изпълнителна агенция по лекарствата (ИАЛ)

ул. Дамян Груев № 8
1303, гр. София
Р. България
тел.: +359 2 8903 417
факс: +359 2 8903 434
e-mail: bda@bda.bg



www.bda.bg/Формуляр за съобщаване на нежелани лекарствени реакции от немедицински лица

Като съобщавате нежелани лекарствени реакции, можете да дадете своя принос за получаване на повече информация относно безопасността на това лекарство.

Друга информация (моля попълнете)

Име на пациента: _____

Име на лекаря: _____

Телефон на лекаря: _____

Факс на лекаря: _____

Ако спрете да приемате XELJANZ, запазете тази карта с Вас поне в рамките на 2 месеца, след като сте приели последната доза XELJANZ.