

XELJANZ® (тофацитиниб)

**СИГНАЛНА КАРТА
ЗА ПАЦИЕНТА**

- Тази карта съдържа важна информация за безопасност относно XELJANZ.
- Ако не разбирате тази информация, моля, обърнете се към Вашия лекар или фармацевт, за да Ви я обясни.
- Пазете тази карта и я показвайте на всеки лекар или фармацевт, участващ във Вашето лечение.
- Ако спрете приема на XELJANZ, запазете тази карта поне 2 месеца след като сте приели последната доза XELJANZ.

- 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 и за тези по лекарско предписание и без лекарско предписание, витамини и хранителни добавки.

Приемането на XELJANZ с някои лекарства може да повиши риска от нежелани реакции при Вас, потискане на имунната система и инфекция.

Лечението с XELJANZ може да повиши риска от инфекции, злокачествени заболявания (включително рак на белия дроб, лимфом и немеланомен рак на кожата).

Пациенти, които са на възраст на или над 65 години може да са изложени на по-висок риск от инфекции, сърдечен удар и някои видове рак.

Вашият лекар може да прецени, че XELJANZ не е подходящ за Вас.

Незабавно уведомете Вашия лекар, ако:

- имате задух или дишате трудно, имате болка в гърдите или в горната част на гърба, подуване на крак или ръка, болка или повишена чувствителност на крака, зачервяване или бледост на кожата на крака или ръката, докато приемате XELJANZ, тъй като това може да са признаци на съсирек в белите дробове или вените.
- имате симптоми на инфекция, като повишена температура, постоянна кашлица, загуба на тегло или прекомерна умора.

- развиете симптоми на херпес зостер, като болезнен обрив или мехури по кожата.
- сте били в близък контакт с болен от туберкулоза.
- имате силна болка или стягане в гърдите (което може да се разпространи към ръцете, челюстта, шията и гърба), задух, студена пот, световъртеж или внезапна замаяност, тъй като това може да са признаци на сърдечен удар.

- развиете подуване на лимфните възли на шията, мишниците или в областта на слабините, постоянна умора, повишена температура, нощно изпотяване, постоянна или влошаваща се кашлица, затруднено дишане, дрезгавост на гласа или хрипове или необяснима загуба на тегло.
- забележите някакви нови образувания по кожата или някакви промени в бенки и петънца.
- развиете симптоми на възпалително заболяване на белия дроб, като задух.

- изпитате признаци и симптоми в областта на корема, като болка в стомаха, коремна болка, кръв в изпражненията или промяна в навиците Ви за изхождане, придружено с температура.
- кожата Ви пожълтее, имате гадене или повръщане.
- ще Ви бъде поставяна каквато и да е било ваксина. Не трябва да Ви се прилагат определени ваксини, докато приемате XELJANZ.

Ако забременеете 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

Бихме искали да напомним, че пациентите могат да съобщават нежелани лекарствени реакции по всяко време на медицинските специалисти или на Изпълнителна агенция по лекарствата (ИАЛ).

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



Друга информация (моля попълнете)

Име на пациента: _____

Име на лекаря: _____

Телефон на лекаря: _____

Дата на започване на
приема на XELJANZ : _____

Версия: 24.02.2023/1