

KARTICA S UPOZORENJIMA ZA BOLESNIKA

XELJANZ[®]
(tofacitinibcitrat) ▼

▼ Ovaj je lijek pod dodatnim praćenjem. Time se omogućuje brzo otkrivanje novih sigurnosnih informacija. Od zdravstvenih radnika se traži da prijave svaku sumnju na nuspojavu za ovaj lijek. Upute za prijavljivanje dostupne su na www.halmed.hr.

U ovoj kartici navedene su važne sigurnosne informacije o kojima trebate voditi računa prije početka i tijekom liječenja lijekom XELJANZ. Ako ne razumijete ove informacije, molimo obratite se liječniku/ljekarniku za savjet.

- **Ovu karticu nosite sa sobom i pokažite je svakom liječniku ili ljekarniku koji o Vama skrbe.**
- Pogledajte uputu o lijeku XELJANZ za više informacija. XELJANZ trebate koristiti sukladno uputi o lijeku.

Obavijestite svog liječnika ili ljekarnika o SVIM drugim lijekovima koje uzimate, uključujući one na recept i bezreceptne lijekove, vitamine i biljne dodatke prehrani.

Neki se lijekovi ne smiju uzimati s lijekom XELJANZ. Ako se uzmu zajedno s lijekom XELJANZ, može doći do promjene razine lijeka XELJANZ u Vašem tijelu, zbog čega

može biti potrebna prilagodba doze te se može povećati rizik od razvoja nuspojava. Morate obavijestiti svog liječnika ako koristite lijekove (uzete kroz usta) koji sadrže bilo koju do sljedećih djelatnih tvari:

- antibiotike poput rifampicina, koji se koriste u liječenju bakterijskih infekcija
- flukonazol i ketokonazol koji se koriste u liječenju gljivičnih infekcija
- metotreksat koji se koristi u liječenju reumatoloških bolesti i nekih karcinoma.

Ne preporučuje se XELJANZ primjenjivati s biološkim lijekovima koji modificiraju tijek bolesti u reumatoidnom ili psorijatičnom artritisu, biološkim lijekovima za ulcerozni kolitis ili nekim drugim lijekovima koji potiskuju Vaš imunološki sustav (poput azatioprina, merkaptopurina, takrolimusa ili ciklosporina). Uzimanje lijeka XELJANZ s tim lijekovima može povećati Vaš rizik od imunosupresije i infekcije.

XELJANZ može povećati rizik za infekcije koje mogu biti ozbiljne ako se ne liječe. Možete biti u većem riziku od infekcije ako imate 65 ili više godina, šećernu bolest, kroničnu bolest pluća ili uzimate kortikosteroide. Vaš liječnik može prekinuti vaše liječenje lijekom XELJANZ.

Postoje izvješća o bolesnicima liječenim lijekom XELJANZ u kojih je došlo do pojave problema sa srcem. Obavijestite svojeg liječnika ako imate problema sa srcem, visok krvni tlak, visok kolesterol i ako ste trenutni ili bivši pušač. Liječnik će procijeniti rizik od razvoja problema sa srcem i odrediti je li lijek XELJANZ prikladan za Vas.

XELJANZ može povećati rizik od određenih vrsta raka. Rak bijelih krvnih stanica, rak pluća i drugi oblici raka prijavljeni su u bolesnika liječenih lijekom XELJANZ. Obavijestite svojeg liječnika ako ste ikada imali bilo koji oblik raka i ako ste trenutni ili bivši pušač. Liječnik će procijeniti rizik od razvoja raka i odrediti je li lijek XELJANZ prikladan za Vas. Ako dobijete rak dok se liječite lijekom XELJANZ, liječnik će razmotriti je li potrebno prekinuti uzimanje lijeka XELJANZ.

Liječenje lijekom XELJANZ može povećati rizik za nemelanomski rak kože.

Tijekom liječenja lijekom XELJANZ

Odmah se obratite svom liječniku, ako:

- Razvijete iznenadan nedostatak zraka ili imate poteškoće s disanjem, bol u prsnoj koži ili bol u gornjem dijelu leđa, oticanje noge ili ruke, bol ili osjetljivost u nozi, crvenilo ili promjenu boje noge ili ruke dok uzimate lijek XELJANZ, jer to mogu biti znaci krvnog ugruška u plućima ili venama.
- Razvijete simptome infekcije poput vrućice, ustrajnog kašlja, gubitka tjelesne težine ili prekomjernog umora
- Vam se na koži pojave simptomi herpesa zostera poput bolnog osipa ili mjehura.
- Ste u bliskom kontaktu s osobom koja ima tuberkulozu.
- Razvijete jaku bol u prsištu ili stezanje (koje se može proširiti na ruke, čeljust, vrat, leđa), nedostatak zraka, hladan znoj, ošamućenost ili iznenadnu omaglicu.

- Razvijete oticanje limfnih čvorova u vratu, pazusima ili preponama, osjećate stalan umor, vrućicu, noćno znojenje, uporan ili sve jači kašalj, imate poteškoća s disanjem, promuklošću ili hripanjem ili opazite neobjašnjivo smanjenje tjelesne težine.
- Primijetite bilo kakve nove izrasline na koži ili promjene postojećih madeža ili mrlja na koži.
- Vam se jave bilo kakvi simptomi intersticijske bolesti pluća, poput nedostatka zraka.
- Vam se jave znakovi i simptomi vezani uz trbuh, poput boli u želucu, boli u trbuhu, krvi u stolici ili bilo kakvi znakovi promjene crijevnih navika praćeni vrućicom.
- Vam koža poprimi žutu boju, osjećate mučninu ili povraćate.
- Trebate primiti bilo koje cjepivo. Tijekom liječenja lijekom XELJANZ ne smijete primiti određene vrste cjepiva.

- Trudni ste ili planirate trudnoću. XELJANZ se ne smije primjenjivati tijekom trudnoće. Žene reproduktivne dobi treba savjetovati da koriste učinkovitu kontracepciju tijekom liječenja lijekom XELJANZ i još najmanje 4 tjedna nakon posljednje doze.
- Žene ne bi smjele dojiti dok se liječe lijekom XELJANZ.

Ostale informacije (molim popuniti)

Ime i prezime bolesnika: _____

Ime i prezime liječnika: _____

Telefonski broj liječnika: _____

Faks liječničke ordinacije: _____

Ako prekinete primjenjivati lijek XELJANZ, ovu karticu nosite sa sobom najmanje 2 mjeseca od primitka zadnje doze lijeka XELJANZ.



Pfizer Croatia d.o.o., Slavonska avenija 6, 10000 Zagreb, Hrvatska
Tel.: 01 390 8777, Fax.: 01 390 8770

Verzija 5, ožujak, 2022.