

- Merker at huden blir gulaktig, eller at du er kvalm eller kaster opp.
- Planlegger å ta en vaksine. Noen vaksiner bør ikke tas sammen med XELJANZ.
- Blir gravid eller planlegger å bli gravid. XELJANZ skal ikke brukes under graviditet. Hvis du er kvinne i fertil alder, bør du bruke effektiv prevensjon under behandlingen med XELJANZ og i minst 4 uker etter den siste dosen.
- Ammer. Du skal ikke amme når du behandles med XELJANZ.

Bivirkninger kan meldes på elektronisk skjema
til Legemiddelverket:
www.legemiddelverket.no/pasientmelding

6

Viktig informasjon til helsepersonell:

Bærer av dette kortet bruker XELJANZ .
Det er viktig å ta hensyn til dette ved all behandling.

For mer informasjon enn det som gis i dette kortet,
se preparatomtalen som finnes på www.legemiddelsok.no.

Pfizer AS, Postboks 3, 1324 Lysaker
Tlf: 67 52 61 00, www.pfizer.no

7

Annen informasjon (vennligst fyll ut):

Navn: _____

Legens navn: _____

Tlf. lege: _____

Dato du startet behandling med XELJANZ: _____

Dersom du slutter å ta XELJANZ, bør du ha dette kortet med deg i
minst 2 måneder etter siste dose.
Dato for siste dose: _____

8

Sikkerhetsinformasjon  Etter krav fra
Statens legemiddelverk

Pasientkort - viktig sikkerhetsinformasjon

XELJANZ[®]
(tofacitinib)



Versjon 5 – mars 2023

- Dette pasientkortet inneholder viktig sikkerhetsinformasjon om XELJANZ. Dersom du ikke forstår denne informasjonen, bør du be lege/apotek om å forklare det for deg.
- Ha dette kortet med deg og vis det til helsepersonell som er involvert i behandlingen din.
- Dersom du slutter med XELJANZ skal du likevel ha med deg dette kortet i minst 2 måneder etter at du har tatt siste dose.
- For mer informasjon, se XELJANZ pakningsvedlegg i pakningen eller på www.felleskatalogen.no. Bruk XELJANZ slik det står beskrevet i pakningsvedlegget, med mindre legen din har fortalt deg noe annet.

Fortell lege og apotek om ALLE legemidler som du bruker,

inkludert legemidler på resept og legemidler som fås uten resept, samt vitaminer og kosttilskudd. Hvis du tar XELJANZ sammen med visse andre legemidler kan du ha en økt risiko for bivirkninger, nedsatt immunforsvar og infeksjoner.

Behandlingen med XELJANZ kan øke risikoen for infeksjoner, kreft (inkludert lungekreft, lymfom og ikke-melanom hudkreft).

Pasienter som er 65 år og eldre kan ha økt risiko for å få infeksjoner, hjerteinfarkt og noen krefttyper. Legen din kan bestemme at XELJANZ ikke er egnet for deg.

Informér legen din umiddelbart dersom du:

- Plutselig blir kortpustet eller får pusteproblemer, brystmerter eller smerter i øvre del av ryggen, hevelse i ben eller arm, smerter eller ømhet i ben, rødhet eller misfarging på ben eller armer. Dette kan være tegn på blodpropp i lunger eller blodårer.
- Får symptomer på en infeksjon, som feber, vedvarende hoste, vekttap eller uvanlig kraftig tretthet.
- Får symptomer på helvetesild (herpes zoster), som f.eks. smertefulle utslett eller blemmer på huden.
- Har vært i nær kontakt med noen som har tuberkulose.

- Får sterke brystmerter eller klemmende følelse (som kan stråle ut i armer, kjeve, hals og rygg), kortpustethet, kaldsvette, ørhet eller plutselig svimmelhet. Dette kan være symptomer på hjerteinfarkt.
- Får hovne lymfeknuter i halsen, armhuler eller i lysken, at du konstant føler deg trett, har feber, nattesvette, vedvarende eller forverret hoste, pusteproblemer, heshet eller hvesende pust, eller uforklarlig vekttap.
- Oppdager nye utvekster på huden, eller dersom du ser forandringer i føflekker eller andre merker som du allerede har.
- Får tegn og symptomer på mageproblemer, som smerter i magen eller mageregionen, blod i avføringen, eller endringer i avføringsvaner i kombinasjon med feber.