

# Pasientkort

## - viktig sikkerhetsinformasjon

▼ **XELJANZ<sup>®</sup>**  
**(tofacitinib)**



▼ Dette legemidlet er underlagt særlig overvåking for å oppdage ny sikkerhetsinformasjon så raskt som mulig. Du kan bidra ved å melde enhver mistenkt bivirkning, se

[www.legemiddelverket.no/pasientmelding](http://www.legemiddelverket.no/pasientmelding).

- Dette pasientkortet inneholder viktig sikkerhetsinformasjon som du må være oppmerksom på før du begynner med Xeljanz og under behandlingen med Xeljanz. Dersom du er usikker på denne informasjonen, 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.
- For mer informasjon, se Xeljanz pakningsvedlegg i pakningen eller på [www.felleskatalogen.no](http://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.

Det er ikke anbefalt å bruke Xeljanz sammen med biologiske legemidler til behandling av revmatoid artritt, psoriasisartritt eller ulcerøs kolitt. Det er heller ikke anbefalt å bruke Xeljanz sammen med visse andre legemidler som demper immunsystemet (f.eks. azatioprin, merkaptopurin, takrolimus eller ciklosporin). Hvis du tar Xeljanz sammen med disse legemidlene kan risikoen for redusert immunforsvar og infeksjon øke.

## Når du behandles med Xeljanz

### Informer legen din umiddelbart dersom du:

- Får symptomer på en infeksjon, som feber, vedvarende hoste, vekttap eller uvanlig kraftig tretthet. Xeljanz kan øke risikoen for å få infeksjoner som kan bli alvorlige dersom de ikke behandles. Du kan ha økt risiko for å få infeksjoner dersom du er 65 år eller eldre, dersom du har diabetes eller kronisk lungesykdom, eller dersom du bruker kortikosteroider. Det kan være at legen din vil stoppe behandlingen med Xeljanz.
- 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 kortpustethet eller pusteproblemer. Dette kan være symptomer på interstitiell lungesykdom.
- Får tegn og symptomer på mageproblemer, slik som smerter i magen eller mageregionen, blod i avføringen, eller endringer i avføringsvaner i kombinasjon med feber.
- Oppdager nye utvekster på huden, eller dersom du ser forandringer i føflekker eller andre merker som du allerede har.
- Merker at huden blir gulaktig, eller at du er kvalm eller kaster opp.

- Planlegger å ta en vaksine. Enkelte vaksiner bør ikke tas samtidig som man bruker 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.

## **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](http://www.legemiddelsok.no).

## **Annen informasjon (vennligst fyll ut):**

Pasient: \_\_\_\_\_

Lege: \_\_\_\_\_

Tlf. lege: \_\_\_\_\_

**Dersom du slutter å ta Xeljanz, bør du ha dette kortet med deg i minst 2 måneder etter siste dose. Dato: \_\_\_\_\_**