

KARTA PACIENTA
XELJANZ® (tofacitinibi citras)

Skutečný rozměr: 148x105 mm

▼ Tento léčivý přípravek podléhá dalšímu sledování. To umožní rychlé získání nových informací o bezpečnosti. Můžete přispět tím, že nahlásíte jakékoli nežádoucí účinky, které se u Vás vyskytnou.

Hlášení nežádoucích účinků

Pokud se u Vás vyskytne kterýkoli z nežádoucích účinků, sdělte to svému lékaři nebo lékárníkovi. Stejně postupujte i v případě jakýchkoli nežádoucích účinků, které nejsou uvedeny v příbalové informaci.

Nežádoucí účinky můžete hlásit také přímo prostřednictvím národního systému hlášení nežádoucích účinků. Podrobnosti o hlášení najdete na:
<http://www.olecich.cz/hlaseni-pro-sukl/nahlasit-nezadouci-ucinek>.

Adresa pro zasílání je Státní ústav pro kontrolu léčiv, oddělení farmakovigilance, Šrobárova 48, Praha 10, 100 41, e-mail: farmakovigilance@sukl.cz.

Tato informace může být také hlášena společnosti Pfizer na adrese: CZE.AEReporting@pfizer.com (telefon: 283 004 111; fax: 800 500 332).

Nahlášením nežádoucích účinků můžete přispět k získání více informací o bezpečnosti tohoto přípravku.

- Tato karta obsahuje důležité bezpečnostní informace, které je třeba si uvědomit před zahájením i během léčby přípravkem XELJANZ. Pokud některé z informací nebudete rozumět, požádejte o vysvětlení svého lékaře nebo lékárníka.
- Ponechte si tuto kartu u sebe a ukažte ji každému lékaři nebo lékárníkovi nebo i při jakékoli návštěvě zdravotnického zařízení.

Více informací naleznete v příbalové informaci. Přehled nežádoucích účinků v této kartě není úplný a je třeba se seznámit i s dalšími možnými nežádoucími účinky, jejichž výčet naleznete v Příbalové Informaci pro pacienta. Příbalová informace pro pacienta (PIL) je distribuována v každém balení léčivého přípravku a lze jí také vyhledat na <http://www.olecich.cz> po zadání názvu léčivého přípravku pod zkratkou PIL.

Přípravek XELJANZ se nedoporučuje užívat spolu s biologickými léky nebo s určitými léky silně potlačujícími imunitní systém (např. azathioprin, merkaptopurin, takrolimus nebo cyklosporin). Užívání přípravku XELJANZ s těmito léky může zvýšit riziko nežádoucích účinků včetně infekce.

Současné podávání s některými léky (inhibitory CYP3A4 nebo CYP2C19 – např. některá antibiotika nebo antimykotika) může vést ke zvýšeným hladinám přípravku XELJANZ v organismu a je třeba úprava dávky. Přípravek XELJANZ může zvýšit riziko vzniku infekcí, které mohou být závažné nebo končit i úmrtím a může také zvýšit riziko vzniku rakoviny kůže nemelanomového typu A.

Okamžitě informujte svého lékaře, jestliže:

- se u Vás rozvinou příznaky infekce jako je horečka, dušnost, přetrvávající kašel, úbytek tělesné hmotnosti nebo nadměrná únava.
- se u Vás rozvinou příznaky pásového oparu, jako jsou bolestivá vyrážka nebo puchýře.
- jste byl(a) v úzkém kontaktu s nemocným tuberkulózou.
- trpíte dušností (možný příznak intersticiální plicní choroby).
- trpíte bolestí žaludku, bolestmi břicha, máte krev ve stolici nebo jakékoliv trávicí obtíže doprovázené horečkou.
- máte nové výrůstky na kůži nebo změny na mateřských znaménkách nebo skvrnách.
- zežloutnete, objeví se nevolnost nebo zvracení.
- plánujete **očkování**. Živé vakcíny nesmí být během užívání přípravku XELJANZ podávány.
- jste **těhotná nebo plánujete otěhotnět**. Přípravek XELJANZ nesmí být používán během těhotenství.

Další informace (prosím vyplňte)

Jméno pacienta:

Indikace:

Jméno lékaře:

Telefon na lékaře:

Adresa pracoviště:

**Jestliže přestanete užívat přípravek XELJANZ,
ponechte si u sebe tuto kartu nejméně
2 měsíce po užití poslední dávky.**

XEL-2018.02.002