

**KARTICA SA
UPOZORENJIMA
ZA PACIJENTA**

XELJANZ[®] ▼
(tofacitinib)

- Ova kartica sadrži važne bezbednosne informacije, o kojima treba da budete obavješteni pre početka i tokom terapije lekom Xeljanz. Ako ne razumete ove informacije, obratite se Vašem lekaru ili farmaceutu za dodatna pojašnjenja.
 - Nosite ovu karticu sa sobom i pokažite je bilo kom lekaru ili farmaceutu koji je uključen u Vaše lečenje.
 - Pogledajte Uputstvo za lek Xeljanz za više informacija. Primenjujte lek Xeljanz u skladu sa ovim Uputstvom.
-

Obavestite Vašeg lekara ili farmaceuta o SVIM lekovima koje uzimate, uključujući lekove koji se izdaju na recept i bez recepta, vitamine i biljne preparate.

Ne preporučuje se istovremena primena leka Xeljanz sa biološkim lekovima za reumatoidni artritis koji menjaju tok bolesti ili sa određenim lekovima koji suprimiraju (slabe) imunski sistem (npr. azatioprin, takrolimus i ciklosporin). Primena leka Xeljanz istovremeno sa ovim lekovima može povećati rizik od imunosupresije i razvoja infekcija.

Tokom terapije lekom Xeljanz

Odmah se obratite Vašem lekaru:

- Ukoliko imate simptome infekcije kao što su povišena telesna temperatura, uporan kašalj, gubitak telesne mase ili izražen osećaj zamora. Lek Xeljanz može da poveća rizik od razvoja infekcija, što može postati ozbiljno ako se ne leči. Rizik od razvoja infekcija je povećan kod osoba koje imaju 65 i više godina, koje boluju od dijabetesa, hroničnih bolesti pluća ili koji se leče kortikosteroidima. Lekar Vam može reći da prekinete terapiju lekom Xeljanz.
-

- Ukoliko se kod Vas pojavi osip na koži praćen bolom ili plikovima.
 - Ukoliko ste bili u bliskom kontaktu sa osobom obolelom od tuberkuloze.
 - Ukoliko primetite bilo kakvu novu promenu na koži ili bilo kakve promene na mladežima i tačkicama na koži.
 - Ukoliko se kod Vas pojave simptomi kao što je kratak dah.
 - Ukoliko se kod Vas jave znakovi i simptomi stomačnih problema kao što su bol u želucu i trbuhu, krv u stolici ili promene u učestalosti pražnjenja creva praćene povišenom telesnom temperaturom.
-

- Ukoliko se kod Vas javi žuta prebojenost kože, mučnina i povraćanje.
 - Ukoliko treba da se vakcinišete. Ne smete primati neke vrste vakcina tokom terapije lekom Xeljanz.
 - Ukoliko zatrudnite ili planirate trudnoću. Lek Xeljanz se ne sme koristiti tokom trudnoće. Žene u reproduktivnom periodu treba da koristite efikasnu kontracepciju tokom terapije lekom Xeljanz i najmanje 4 nedelje nakon poslednje doze.
 - Žene moraju prestati sa dojenjem tokom terapije lekom Xeljanz.
-

Ostale informacije (molimo popunite)

Ime pacijenta

Ime lekara

Broj telefona lekara

Broj faksa lekara

Ukoliko prestanete da uzimate lek Xeljanz, nosite ovu karticu sa sobom još 2 meseca nakon poslednje doze leka Xeljanz.

▼ Ovaj lek je pod dodatnim praćenjem. Time se omogućava brzo otkrivanje novih bezbednosnih informacija. Vi u tome možete da pomognete prijavljivanjem bilo koje neželjene reakcije koja se kod Vas javi.

Prijavljivanje neželjenih reakcija: Ukoliko Vam se ispolji bilo koja neželjena reakcija, potrebno je da o tome obavestite lekara, farmaceuta ili drugog zdravstvenog radnika. Ovo uključuje i svaku moguću neželjenu reakciju koja nije navedena u Uputstvu za lek. Prijavljivanjem neželjenih reakcija možete da pomognete u proceni bezbednosti ovog leka. Sumnju na neželjene reakcije na lek možete da prijavite Agenciji za lekove i medicinska sredstva Srbije (ALIMS) putem: ONLINE prijave dostupne na internet stranici www.alims.gov.rs ili popunjavanjem obrasca za prijavu neželjene reakcije za pacijenta koji je dostupan na internet stranici www.alims.gov.rs i slanjem poštom na adresu Agencija za lekove i medicinska sredstva Srbije, Nacionalni centar za farmakovigilancu, Vojvode Stepe 458, 11221 Beograd, Republika Srbija, ili elektronskom poštom na adresu reakcije@alims.gov.rs. Sumnju na neželjene reakcije na lek možete prijaviti i nosiocu dozvole za lek Xeljanz, Pfizer SRB d.o.o.; tel +381 11 363 00 28; e-mail SRB.AEReporting@pfizer.com.
