

PATIËNTENWAARSCHUWINGSKAART

Tofacitinib

Versie 3.1 XELJ 024 april 2020

Deze patiënt gebruikt tofacitinib.

Houd deze kaart bij u en laat hem zien aan elke arts of apotheker die bij uw zorg betrokken is.

Zie de bijsluiter voor meer informatie.

Informeer uw arts of apotheker over ALLE medicijnen die u gebruikt, met inbegrip van receptmedicijnen, vrij verkrijgbare medicijnen, vitaminen en kruidensupplementen.

Sommige medicijnen mogen niet tegelijk met tofacitinib worden gebruikt. Ze kunnen het gehalte van de werkzame stof, tofacitinib genaamd, in uw lichaam veranderen. Het kan dan nodig zijn uw dosis aan te passen. Vertel het uw arts als u medicijnen gebruikt waarin een van de volgende werkzame stoffen zit:

- antibiotica, zoals rifampicine, die worden gebruikt om bacteriële infecties te behandelen;
- fluconazol en ketoconazol, middelen die worden gebruikt om schimmelinfecties te behandelen.

Tofacitinib wordt niet aanbevolen voor gebruik in combinatie met biologische medicijnen bij reumatoïde artritis, arthritis psoriatica of colitis ulcerosa of met bepaalde andere medicijnen die uw immuunsysteem onderdrukken (bijv. azathioprine, mercaptopurine, tacrolimus of ciclosporine).

Gebruik van tofacitinib in combinatie met deze medicijnen kan uw kans op immuunsuppressie en infecties vergroten.

Als u tofacitinib en methotrexaat gebruikt kunt u meer last van bijwerkingen krijgen dan wanneer u alleen tofacitinib gebruikt.

Tofacitinib kan het risico op infecties vergroten. Deze infecties kunnen ernstig worden als ze niet worden behandeld. U heeft mogelijk een hoger risico op ernstige infecties als u:

- 65 jaar of ouder bent;
- diabetes heeft;
- een chronische longziekte heeft;
- corticosteroïden gebruikt.

Uw arts kan de behandeling met tofacitinib stopzetten.

Behandeling met tofacitinib kan uw risico op niet-melanome huidkanker vergroten.

Tijdens behandeling met tofacitinib

Neem **onmiddellijk** contact op met uw arts als u:

- last krijgt van plotselinge kortademigheid of moeilijk ademen, pijn op de borst of in de bovenrug, gezwollen arm of been, pijnlijk of gevoelig been, roodheid of juist bleekheid van een arm of been. Dit kunnen tekenen zijn van een stolsel in de longen of bloedvaten;

- verschijnselen van een infectie krijgt, zoals koorts, aanhoudend hoesten, gewichtsverlies of extreme vermoeidheid;
- een pijnlijke huiduitslag of blaren krijgt (waaronder gordelroos);
- in nauw contact bent geweest met iemand die tuberculose heeft;
- veranderingen van de huid waarneemt of veranderingen in bestaande moedervlekken of andere bestaande vlekken op de huid;

- verschijnselen van kortademigheid krijgt;
- buikklachten krijgt, zoals maagpijn, buikpijn, bloed in de ontlasting of een verandering in uw stoelgang gepaard gaand met koorts;
- een gele huid of last van misselijkheid of braken krijgt;
- een vaccin toegediend moet krijgen. Bepaalde typen vaccins mogen niet worden toegediend terwijl u tofacitinib gebruikt;

- zwanger wordt of van plan bent zwanger te worden. Tofacitinib mag niet worden gebruikt tijdens de zwangerschap. Vrouwen die kinderen kunnen krijgen, moeten effectieve anticonceptie gebruiken tijdens de behandeling met tofacitinib en gedurende ten minste 4 weken na de laatste dosis.
- vrouwen mogen tijdens de behandeling met tofacitinib geen borstvoeding geven.

Aanvullende informatie betreffende tofacitinib is beschikbaar in de bijsluiter op www.cbg-meb.nl.

Meld bijwerkingen bij het Nederlands Bijwerkingencentrum Lareb

- ▼ Dit medicijn staat onder extra toezicht. Dit zorgt ervoor dat we snel nieuwe informatie over de veiligheid van dit medicijn verkrijgen.

Neem contact op met uw arts als u last krijgt van bijwerkingen. Doe dit ook bij bijwerkingen die niet in de bijsluiter staan. U kunt bijwerkingen melden via het Nederlands Bijwerkingen Centrum Lareb, website: www.lareb.nl.

Door bijwerkingen te melden helpt u ons aan meer informatie over de veiligheid van dit medicijn.

Meer informatie

Deze informatie is ook terug te vinden op www.pfizer.nl/product/xeljanz/armm.

Lees de bijsluiter voor meer informatie over uw medicijn. Ga met vragen over uw medicijn naar uw arts of apotheker.

Dit materiaal is goedgekeurd door het Nederlandse College ter Beoordeling van Geneesmiddelen (www.cbg-meb.nl).

Overige informatie (graag invullen)

Naam patiënt: _____

Naam arts: _____

Tel. arts: _____

E-mail arts: _____

Als u stopt met tofacitinib, draag deze kaart dan nog minstens 2 maanden na de laatste dosis tofacitinib bij u.