

PATIËNTENWAARSCHUWINGSKAART



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.

Tofacitinib kan de kans op hartproblemen zoals een hartaanval vergroten. Vertel het uw arts als u hartproblemen, een hoge bloeddruk of een hoog cholesterolgehalte heeft, en als u rookt of in het verleden heeft gerookt.

Tofacitinib verhoogt de kans op kanker van de witte bloedcellen, longkanker, niet-melanome huidkanker en andere typen kanker. Vertel het uw arts als u ooit een vorm van kanker heeft gehad, als u rookt of vroeger heeft gerookt.

Patiënten van 65 jaar en ouder kunnen een verhoogd risico lopen op infecties, een hartaanval en bepaalde vormen van kanker. Uw arts kan besluiten dat tofacitinib niet geschikt is voor u.

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;
- ernstige pijn of een beklemmend gevoel op de borst krijgt (mogelijk uitstralend naar armen, kaak, nek en rug) of last krijgt van kortademigheid, koud zweet, een licht gevoel in het hoofd of plotselinge duizeligheid;

- heesheid of hoest die niet overgaat, bloed in slijm dat je ophoest, slikklachten, verdikking of knobbeltje in je lichaam, je poep verandert zonder reden of er zit bloed bij, veranderingen bij het plassen, bloed in je plas, bloed of afscheiding uit je vagina, je valt af zonder reden, je bent moe zonder reden;
- 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.

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.