

PATIËNTENWAARSCHUWINGSKAART

tofacitinib

Deze patiënt gebruikt tofacitinib.

Naam patiënt _____

Naam arts _____

Tel. arts _____

Datum waarop u begon met
het gebruiken van tofacitinib _____

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

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

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.

Gebruik van tofacitinib in combinatie met bepaalde medicijnen kan uw kans op bijwerkingen, verminderde weerstand en infecties vergroten.

Behandeling met tofacitinib kan het risico op infecties en kanker (zoals longkanker, lymfoom en niet-melanoom huidkanker) vergroten.

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.

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;
- borstvoeding geeft. Vrouwen mogen tijdens de behandeling met tofacitinib geen borstvoeding geven.

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