

# POTILASKORTTI

Huolehdi, että sinulla (tai huoltajallasi) on tämä kortti aina mukana.

## **RINVOQ<sup>®</sup>**-valmisteen (upadasitinibi) turvallisuutta koskevaa tietoa potilaille



Tähän lääkevalmisteeseen kohdistuu lisäseuranta. Tällä tavalla voidaan havaita nopeasti turvallisuutta koskevaa uutta tietoa. Voit auttaa ilmoittamalla kaikista mahdollisesti saamistasi haittavaikutuksista Fimealle [www.fimea.fi](http://www.fimea.fi) tai myyntiluvan haltijan paikalliselle edustajalle (AbbVie Oy).

Tämä kortti sisältää tärkeitä turvallisuustietoja, joihin sinun on tutustuttava ennen **RINVOQ**-hoidon aloittamista ja jotka on pidettävä mielessä hoidon aikana.

# Infektioiden riski

---

RINVOQ voi pahentaa sinulla jo olevaa infektiota tai suurentaa uuden infektion, esim. tuberkuloosin, vyöruusun tai virushepatiitin, todennäköisyyttä.

Kerro heti lääkärille, jos huomaat infektion merkkejä, joita ovat mm.

- kuume, hikoilu, vilunväristykset, painon lasku tai yskä, joka ei parane – nämä voivat olla tuberkuloosin oireita
- kivulias ihottuma, johon liittyy rakkuloita – tämä voi olla vyöruusun oire
- väsymys tai hengenhädistys – nämä voivat olla keuhkokuumeen oireita.

# Rokotteet, joita käytetään infektioiden ehkäisyyn

---

Eläviä rokotteita (esim. nenäsumutteena annettava influenssarokote, vesirokkorokote, tuhkarokko-/siko-tauti-/vihurirokkorokote) ei pidä antaa RINVOQ-hoidon aikana eikä juuri ennen RINVOQ-hoidon aloittamista.

Keskustele lääkärin kanssa ennen minkään rokotteen ottamista. Lääkäri tietää, mitä rokotteita sinulle **ei** saa antaa ennen RINVOQ-hoitoa tai sen aikana.

## Sydänsairauksien riski

---

RINVOQ-hoitoon on liittynyt kolesteroliarvojen (veren rasva-arvojen) suurenemista. Lääkäri tutkii kolesteroliarvosi RINVOQ-hoidon aikana.

Kerro heti lääkärille, jos havaitset esimerkiksi rintakipua tai puristavaa tunnetta rinnassa, koska nämä voivat olla sydänsairauden oireita.

## Veritulppien riski laskimoissa tai keuhkoissa

---

RINVOQ-hoidon aikana on havaittu veritulppia laskimoissa tai keuhkoissa. Kerro heti lääkärille, jos sinulla esiintyy merkkejä veritulpista laskimoissa tai keuhkoissa, kuten kipua ja turvotusta jalassa, hengenahdistusta tai rintakipua.

# Ehkäisy, raskaus ja imetys

---

RINVOQ-valmistetta ei saa käyttää raskauden aikana.

- Käytä tehokasta ehkäisyä RINVOQ-hoidon aikana ja 4 viikon ajan viimeisen annoksen jälkeen. Keskustele lääkärin kanssa tehokkaasta ehkäisystä.
- Kerro heti lääkärille, jos suunnittele raskautta tai tulet raskaaksi.
- RINVOQ-hoidon aikana ei saa imettää.

## Syöpäriski

---

RINVOQ voi mahdollisesti lisätä riskiäsi sairastua syöpiin, erityisesti ihosyöpään.

Kerro lääkärille, jos huomaat mitä tahansa muutoksia jonkin ihoalueen ulkonäössä tai jos huomaat mitä tahansa uusia ihomuutoksia.

## Suolen puhkeaman riski

---

RINVOQ voi lisätä riskiäsi saada suolen puhkeama, etenkin jos sinulla on Crohnin tauti. Kerro heti lääkärille, jos sinulla on selittämätöntä tai odottamatonta vatsakipua.

Näytä tämä kortti kaikille hoitoosi osallistuville terveydenhuollon ammattilaisille, esim. hammaslääkärille tai päivystyspoliklinikan lääkärielle.

Lue lisätiedot pakkaus-  
selosteesta tai skannaamalla  
alla oleva QR-koodi.



[www.fimea.fi](http://www.fimea.fi)

Lääkealan turvallisuus- ja  
kehittämiskeskus Fimea  
Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri  
PL 55, 00034 FIMEA

Nimesi:

---

**RINVOQ**-valmistetta  
määränneen lääkärin nimi:

---

Lääkärin puhelinnumero:

---

**RINVOQ**-hoidon aloittamispäivä:

---

Version 4.0. February 2023.

FI-RNQ-210027/RMP/14.8.2023

AbbVie Oy  
Puhelin 010 2411 200