

PATIENTKORT

Du (eller din vårdnadshavare) ska alltid ha med sig detta kort

Säkerhetsinformation om **RINVOQ**[®] (upadacitinib) för patienter

▼ Detta läkemedel är föremål för utökad övervakning. Detta kommer att göra det möjligt att snabbt identifiera ny säkerhetsinformation. Du kan hjälpa till genom att rapportera de biverkningar du eventuellt får till Fimea www.fimea.fi eller till ombudet för innehavare av godkännandet för försäljning (AbbVie Oy).

Detta kort innehåller viktig säkerhetsinformation som du bör känna till före och under behandling med **RINVOQ**.

Risk för infektioner

RINVOQ kan förvärra en infektion du har sedan tidigare eller öka risken för att du får en ny infektion, t.ex. tuberkulos, bältros eller virushepatit.

Tala genast om för din läkare om du märker tecken på infektion, såsom:

- Feber, svettning, frossa, viktminskning eller ihållande hosta – dessa kan vara tecken på tuberkulos
- Smärtsamma utslag med blåsor – detta kan vara ett tecken på bältros
- Trötthet eller andfåddhet – detta kan vara ett tecken på lunginflammation.

Vacciner som förebygger infektioner

Levande vacciner (t.ex. influensavaccin i form av nässpray, vaccin mot vattkoppor, mässling/påssjuka/röda hund) ska inte ges under eller strax före behandling med RINVOQ.

Innan du får några vacciner, tala med din läkare som vet vilka vacciner du **inte** ska ges före eller under behandling med RINVOQ.

Risk för hjärtsjukdom

Behandling med RINVOQ har förknippats med förhöjda kolesterolnivåer (blodfetter). Din läkare kommer att kontrollera dina kolesterolnivåer när du tar RINVOQ.

Tala genast om för din läkare om du får några symtom såsom bröstsmärta eller tryckkänsla eftersom detta kan vara tecken på hjärtsjukdom.

Risk för blodproppar i vener eller lungor

Blodproppar i vener eller lungor har observerats med RINVOQ. Tala genast om för din läkare om du får tecken på blodproppar i vener eller lungor, såsom en smärtsam svullnad i benet, andfåddhet eller bröstsmärta.

Preventivmedel, graviditet och amning

RINVOQ får inte tas under graviditet.

- Använd effektiva preventivmedel medan du tar RINVOQ och i 4 veckor efter den sista dosen. Tala med din läkare om effektiva preventivmedel.
- Berätta genast för din läkare om du planerar graviditet eller om du blir gravid.
- Amma inte under behandlingen med RINVOQ.

Risk för cancer

RINVOQ kan potentiellt öka din risk att utveckla cancer, särskilt hudcancer.

Tala om för din läkare om du märker någon som helst förändring i utseendet av någon del av huden eller om du upptäcker en ny tillväxt på huden.

Risk för hål i tarmen

RINVOQ kan öka din risk för hål i tarmen i synnerhet om du har Crohns sjukdom. Tala genast om för din läkare om du har oförklarlig eller oföruttsedd magsmärta.

Visa detta kort för all
vårdpersonal som behandlar
dig, t.ex. din tandläkare eller
akutläkare.

Läs bipacksedeln för mer
information. Du får även tillgång
till bipacksedeln genom att avläsa
QR-koden nedan.



www.fimea.fi

Säkerhets- och utvecklingscentret
för läkemedelsområdet Fimea
Biverkningsregistret
PB 55, 00034 FIMEA

Ditt namn:

Läkarens namn - som ordinerat **RINVOQ**:

Läkarens telefonnummer:

Datum då **RINVOQ**-behandlingen
inleddes:

Version 4.0. February 2023.

FI-RNQ-210028/RMP/14.8.2023

AbbVie Oy

Tel. 010 2411 200