

Jūsu vārds, uzvārds:

Ārstējošā ārsta vārds, uzvārds

(ārsts, kurš Jums izrakstījis Jyseleca lietošanu):

Ārstējošā ārsta tālruņa nr.:

Datums, kad sākt lietot Jyseleca:

Vienmēr nēsājiet sev līdzī šo kartīti, kamēr lietojat Jyseleca, un parādiet to ikvienam veselības aprūpes speciālistam, kas ir iesaistīts Jūsu aprūpē vai ārstēšanā, piemēram, farmaceitam vai neatliekamās palīdzības ārstam.

▼ Šīm zālēm tiek piemērota papildu uzraudzība. Tādējādi būs iespējams ātri identificēt jaunāko informāciju par šo zāļu drošumu. Jūs varat palīdzēt, ziņojot par jebkādām novērotajām blakusparādībām. Ziņojot par blakusparādībām, Jūs varat palīdzēt sniegt vairāk informācijas par šo zāļu drošumu. Skatiet zāļu lietošanas instrukciju, lai uzzinātu, kā ziņot par blakusparādībām.

Ziņošana par blakusparādībām

Jūs varat ziņot par blakusparādībām tieši Zāļu valsts aģentūrai (ZVA) elektroniski interneta vietnē www.zva.gov.lv, klikšķinot uz izvēlnes "Ziņot par zāļu blaknēm, negadījumiem ar ierīcēm, biovigilanci" un izvēloties "Pacientiem". Tālrunis informācijai: 67078400.

Par novērotajām blakusparādībām jāziņo arī RAĪ vietējās pārstāvniecības nacionālā līmeņa kontaktpersonai farmakovigilances jautājumos: Alisei Domburgai-Rozītei
Atbildīgai par zāļu reģistrāciju
CentralPharma Communications SIA
Baložu ielā 28-13
Rīgā, LV-1048, Latvija
Tālrunis: +371 27876703; +371 6 7450497

Versijas: 1 / NP-28091
Teksta pēdējās pārskatīšanas datums: 07.2023

Svarīga informācija pacientam
par zāļu riska mazināšanu.

PACIENTA BRĪDINĀJUMA KARTĪTE

Vienmēr nēsājiet sev līdzī šo kartīti.

Drošuma informācija pacientiem par

Jyseleca® 100mg apvalkotās tabletes (filgotinib)
Jyseleca® 200mg apvalkotās tabletes (filgotinib)



Šī kartīte satur svarīgu informācija
pacientiem par zāļu JYSELECA
drošumu. Sīkāku informāciju, lūdzu,
skatiet zāļu lietošanas instrukcijā.



Infekcijas

Jyseleca var pasliktināt esošo infekciju vai palielināt iespēju iegūt jaunu infekciju. Nekavējoties pastāstiet ārstam, ja saslimstat vai novērojat infekcijas pazīmes, piemēram:

- drudzi vai drebuļus, elpas trūkumu, klepu, lielāku noguruma sajūtu nekā parasti
– tās var būt pneimonijas pazīmes;
- drudzi, svīšanu, ķermeņa masas zudumu vai klepu, kas nepāriet
– tās var būt tuberkulozes (TB) pazīmes.

Pirms Jyseleca lietošanas jautājiet ārstam, vai Jums ir jāveic TB, ieskaitot neaktīvas infekcijas, pārbaude.

Pastāstiet ārstam, ja nesen esat bijis ciešā kontaktā ar personu, kas slimo ar tuberkulozi.

Vēzis un ādas vēzis

Jyseleca var palielināt ļaundabīgu audzēju risku. Pastāstiet ārstam, piemēram, ja atklājat jaunus veidojumus uz ādas.

Asins recekļi kāju vēnās vai plaušās

Nekavējoties pastāstiet ārstam, ja Jums rodas asins recekļu simptomi kājās vai plaušās, piemēram, sāpīga pietūkusi kāja, sāpes krūtīs vai elpas trūkums.

Holesterīns

Augsts holesterīna līmenis ir nozīmīgs sirds slimību riska faktors. Jyseleca lietošanas laikā, ārsts pārbaudīs Jūsu holesterīna līmeni. Tas palīdzēs izlemt, vai Jums nepieciešama ārstēšana holesterīna līmeņa pazemināšanai.

Vakcīnas

- Jyseleca lietošanas laikā Jums nevajadzētu ievadīt noteiktas (dzīvas) vakcīnas (piemēram, ZostavaxTM, ko lieto jostas rozes profilaksei).
- Pirms Jyseleca lietošanas konsultējieties ar ārstu vai farmaceitu par vakcīnām. Veselības aprūpes speciālisti var vēlēties pārliecināties par Jūsu vakcinācijas statusu.

Grūtniecība, kontracepcija un barošanas ar krūti

Jyseleca nedrīkst lietot grūtniecības laikā:

- Jyseleca lietošanas laikā un 1 nedēļu pēc pēdējās devas lietošanas izmantojiet efektīvu kontracepcijas metodi;
- ja Jums iestājas grūtniecība Jyseleca lietošanas laikā vai domājat, ka Jums varētu būt iestājusies grūtniecība, pārtrauciet lietot Jyseleca un nekavējoties konsultējieties ar ārstu;
- ja plānojat grūtniecību, iepriekš konsultējieties ar ārstu.

Nebarojiet bērnu ar krūti Jyseleca lietošanas laikā.

Sirds slimība

Jyseleca var palielināt noteiktu sirds slimību risku. Pastāstiet ārstam, ja Jums rodas diskomforts krūtīs (kas var izplatīties uz rokām, žokli, kaklu un muguru), elpas trūkums vai reibonis.