

Riziko nádorových ochorení

RINVOQ® môže potenciálne zvýšiť riziko rozvoja nádorových ochorení, najmä nádorových ochorení kože.

Informujte svojho lekára, ak spozorujete akúkoľvek zmenu vo vzhľade určitej oblasti na koži, alebo spozorujete akýkoľvek nový výrastok na Vašej koži.

Riziko prederavenia čreva

RINVOQ® môže zvýšiť riziko prederavenia čreva, najmä, ak máte Crohnovu chorobu.

Ihneď informujte svojho lekára, ak máte nevysvetliteľnú alebo neočakávanú bolesť brucha.

Túto kartu ukážte každému zdravotníckemu pracovníkovi, ktorý sa podieľa na vašej lekárskej starostlivosti – napríklad vášmu zubárovi alebo lekárovi na pohotovosti.

▼ Tento liek je predmetom ďalšieho monitorovania. Hlásením podozrení na nežiaduce účinky (NÚ) môžete prispieť k získaniu ďalších informácií o bezpečnosti tohto lieku, a to spoločnosti AbbVie s.r.o. na safety-sk@abbvie.com alebo na Štátny ústav pre kontrolu liečiv, Tel:+ 421 2 507 01 206, e-mail: neziaduce.ucinky@sukl.sk. Tlačivo na hlásenie NÚ je na stránke www.sukl.sk v časti Bezpečnosť liekov/ Hlásenie podozrení na nežiaduce účinky liekov. Formulár na elektronické hlásenie NÚ: <https://portal.sukl.sk/eskadra/>.

Vaše meno:

Meno lekára, ktorý predpísal RINVOQ®:

Telefónne číslo lekára:

Dátum, kedy ste začali užívať RINVOQ®:



abbvie

Verzia 4.0. február 2023
Verzia 2.0, schválené ŠÚKL v septembri 2023.
SK-RNQ-230001

Karta pacienta

Túto kartu majte stále pri sebe

**Bezpečnostné informácie o lieku
RINVOQ® ▼ (upadacitinib) pre pacientov**

- Táto karta obsahuje dôležité bezpečnostné informácie, o ktorých by ste mali vedieť pred liečbou a počas liečby liekom RINVOQ®.
- Ďalšie informácie nájdete v Písomnej informácii pre používateľa.

Riziko infekcií

RINVOQ® môže zhoršiť existujúcu infekciu alebo zvýšiť pravdepodobnosť, že dostanete novú infekciu – napríklad tuberkulózu (TBC), pásový opar alebo vírusový zápal pečene.

Ihneď informujte svojho lekára, ak si všimnete prejavy infekcie, ako napríklad:

- horúčka, potenie, zimnica, strata hmotnosti alebo kašeľ, ktorý neprestáva – môžu to byť prejavy tuberkulózy (TBC).
- Bolestivá kožná vyrážka s pluzgiermi - môže to byť prejav pásového oparu.
- Pocit únavy alebo dýchavičnosť - môže to byť prejav infekcie pľúc.

Očkovacie látky – používané na prevenciu infekcií

Živé očkovacie látky (napríklad očkovacia látka proti chrípke vo forme spreja do nosa, vakcíny proti ovčím kiahnam, osýpkam / mumpsu (zápalu príušných žliaz) / ružienke) sa nemajú podávať počas liečby alebo tesne pred začiatkom liečby liekom RINVOQ®.

Pred očkovaním sa poraďte so svojim lekárom – poradí Vám, ktoré vakcíny nemáte dostať pred liečbou alebo počas liečby liekom RINVOQ®.

Riziko ochorenia srdca

Liečba liekom RINVOQ® bola spojená so zvýšenou hladinou cholesterolu (typ tuku v krvi). Váš lekár vám počas užívania lieku RINVOQ® bude kontrolovať hladinu cholesterolu.

Hneď informujte svojho lekára, ak spozorujete príznaky, ako je bolesť alebo tlak na hrudi, pretože to môže byť príznakom ochorenia srdca.

Antikoncepcia, tehotenstvo a dojčenie

RINVOQ® sa nesmie užívať počas tehotenstva.

- Používajte účinnú antikoncepciu počas užívania lieku RINVOQ® a 4 týždne po poslednej dávke. Poradte sa so svojim lekárom o účinnej antikoncepcii.
- Ak plánujete otehotnieť alebo ak otehotniete, okamžite to oznámte svojmu lekárovi.
- Počas užívania lieku RINVOQ® nedojčite.

Riziko tvorby krvných zrazenín v žilách alebo pľúcach

Počas liečby liekom RINVOQ® bola pozorovaná tvorba krvných zrazenín v žilách alebo pľúcach. Hneď informujte svojho lekára, ak sa vám objavia prejavy krvných zrazenín v žilách alebo pľúcach, ako je napríklad bolestivý opuch jednej končatiny alebo bolesť na hrudníku.