

# SCHEDA D'ALLERTA PER IL PAZIENTE

## XELJANZ® (tofacitinib)

Versione 04 - Data di approvazione AIFA: 17/03/2023

- Questa scheda contiene informazioni importanti in materia di sicurezza relative a XELJANZ. Se non comprende le informazioni riportate, non esiti a chiedere chiarimenti al medico/farmacista. Porti questa scheda con sé e la mostri a qualsiasi medico o farmacista coinvolti nei suoi trattamenti.
- Se interrompe il trattamento con XELJANZ, porti questa scheda con sé per almeno 2 mesi dopo aver assunto l'ultima dose del medicinale.
- Consulti il Foglio illustrativo di XELJANZ per ulteriori informazioni. Nell'utilizzo di XELJANZ bisogna rispettare le istruzioni riportate nel foglio illustrativo.

**Riferisca al medico o al farmacista TUTTI i medicinali che sta assumendo**, compresi i farmaci soggetti a prescrizione e quelli da banco, vitamine ed integratori erboristici.

L'assunzione di XELJANZ con alcuni medicinali può aumentare il rischio di effetti indesiderati, immunosoppressione e infezione. Il trattamento con XELJANZ può aumentare il rischio di infezioni e tumori maligni (inclusi cancro ai polmoni, linfoma e cancro della cute non melanoma).

Nome e cognome del/della paziente:

Nome e cognome del medico:

Numero di telefono del medico:

Data di inizio dell'assunzione di Xeljanz

I pazienti di età pari o superiore a 65 anni possono essere esposti a un rischio maggiore di infezioni, infarto del cuore e alcuni tipi di cancro. Il medico può decidere che XELJANZ non è adatto a lei.

## Durante il trattamento con XELJANZ®

---

### Informi subito il medico:

- se durante l'assunzione di XELJANZ manifesta fiato corto o respirazione difficoltosa improvvisa, dolore toracico o dolore nella parte superiore della schiena, gonfiore di una gamba o un braccio, dolore o dolorabilità nelle gambe o arrossamento o alterazione del colore di una gamba o un braccio, poiché questi possono essere segni di un coagulo nei polmoni o nelle vene;
- se sviluppa i sintomi di un'infezione, quali febbre, tosse persistente, perdita di peso o eccessiva stanchezza;
- se sviluppa sintomi di herpes zoster, come eruzione cutanea o vescicole dolorose;
- se è stato/a a stretto contatto con un soggetto affetto da tubercolosi;
  
- se sviluppa un forte dolore o costrizione toracica (che può diffondersi a braccia, mascella, collo e schiena), mancanza di respiro, sudore freddo, stordimento o capogiri improvvisi, poiché questi possono essere segni di un infarto al cuore;
- se sviluppa qualsiasi gonfiore dei linfonodi del collo, delle ascelle o dell'inguine; se si sente costantemente stanco; febbre; sudorazioni notturne; tosse persistente o in peggioramento; respirazione difficoltosa; raucedine o respiro sibilante; o perdita di peso inspiegabile;
- se nota nuove escrescenze sulla pelle oppure alterazioni dei nei o delle macchie esistenti;
- se sviluppa sintomi di malattia polmonare interstiziale, come il respiro corto;
- se sviluppa segni e sintomi addominali, quali mal di stomaco, dolore addominale, presenza di sangue nelle feci o variazioni delle abitudini intestinali associate a febbre;
  
- se sviluppa ingiallimento della pelle, nausea o vomito;
- se deve essere sottoposto/a a vaccinazione. Durante il trattamento con XELJANZ occorre evitare la somministrazione di determinati tipi di vaccini;
- se ha iniziato o sta pianificando una gravidanza.
- XELJANZ non deve essere usato durante la gravidanza. Le donne in età fertile devono essere informate della necessità di utilizzare un metodo contraccettivo efficace durante il trattamento con XELJANZ e per almeno 4 settimane dopo l'assunzione dell'ultima dose;
- durante il trattamento con XELJANZ le donne non devono allattare al seno.