

ПАМЯТКА ДЛЯ ПАЦИЕНТА
ТОФАЦИТИНИБ-ХИМРАР (тофацитиниб)

ФИО пациента	
ФИО лечащего врача	
Телефон лечащего врача	
Дата начала терапии препаратом ТОФАЦИТИНИБ-ХИМРАР	

Данная памятка содержит важную информацию о безопасности применения препарата ТОФАЦИТИНИБ-ХИМРАР (тофацитиниб)

Если эта информация Вам непонятна, обратитесь к Вашему лечащему врачу. Носите памятку с собой и показывайте ее любому врачу, принимающему участие в Вашем лечении. После прекращения лечения препаратом ТОФАЦИТИНИБ-ХИМРАР держите эту Памятку при себе не менее 2-х месяцев после применения последней дозы препарата ТОФАЦИТИНИБ-ХИМРАР.

Дополнительную информацию см. в листке- вкладыше препарата ТОФАЦИТИНИБ-ХИМРАР. Применяйте препарат ТОФАЦИТИНИБ-ХИМРАР только в соответствии с рекомендациями, представленными в листке-вкладыше.

Сообщите Вашему лечащему врачу обо **всех** препаратах, которые Вы принимаете, недавно принимали или планируете начать принимать, в том числе о рецептурных и безрецептурных препаратах, витаминах и растительных добавках. При совместном применении препарата ТОФАЦИТИНИБ-ХИМРАР с другими препаратами может увеличиваться риск развития нежелательных реакций, иммуносупрессий и инфекций.

При приеме препарата ТОФАЦИТИНИБ-ХИМРАР может возрастать риск развития инфекций и некоторых видов злокачественных новообразований (включая рак легкого, лимфому и немеланомный рак кожи)

Пациенты в возрасте 65 лет и старше могут быть подвержены повышенному риску развития инфекций, сердечно-сосудистых заболеваний и некоторых видов злокачественных новообразований.

Ваш лечащий врач может принять решение, что препарат ТОФАЦИТИНИБ-ХИМРАР Вам не подходит.

Во время лечения препаратом ТОФАЦИТИНИБ-ХИМРАР немедленно сообщите своему лечащему врачу, если у Вас:

- Внезапно возникла одышка или затрудненное дыхание, боль в грудной клетке или боль в верхней части спины, появился отек ног или рук, боль или болезненные ощущения в ногах либо покраснение или изменение цвета кожи ног или рук, так как это может быть признаками образования тромба в легких или венах.
- Возникли такие симптомы инфекции, как жар, длительный кашель, потеря массы тела либо повышенная усталость.
- Возникли любые симптомы опоясывающего герпеса, например, болезненная кожная сыпь или волдыри.
- Был тесный контакт с больным туберкулезом.
- Появилась сильная боль или чувство давления в грудной клетке (которые могут распространяться в руки, челюсть, шею или спину), чувство нехватки воздуха, холодный пот, чувство тошноты или внезапное головокружение.
- Увеличились какие-либо лимфатические узлы на шее, в подмышечных впадинах или в паху; возникло постоянное чувство усталости; жар; ночная потливость; длительный или нарастающий кашель; затрудненное дыхание; охриплость голоса или свистящее дыхание; либо необъяснимая потеря веса.
- Отмечается рост какого-либо нового образования на коже или какие-либо изменения имеющихся родинок или пятен.
- Возникли симптомы интерстициальных заболеваний легких, такие как одышка.
- Возникли признаки и симптомы со стороны брюшной полости, такие как боль в желудке, боль в области живота, кровь в кале или какие-либо изменения в работе кишечника с повышением температуры.
- Пожелтела кожа, появилась тошнота или рвота.

Во время лечения препаратом ТОФАЦИТИНИБ-ХИМРАР сообщите своему лечащему врачу, если Вы:

- Планируете вакцинироваться. Во время лечения препаратом ТОФАЦИТИНИБ-ХИМРАР Вам не следует получать некоторые типы вакцин.
 - Забеременели или планируете беременность. ТОФАЦИТИНИБ-ХИМРАР нельзя использовать во время беременности. Женщинам детородного возраста следует использовать эффективные средства контрацепции во время лечения препаратом ТОФАЦИТИНИБ-ХИМРАР и по меньшей мере в течение 4-х недель после приема
-

последней дозы препарата.

- Женщинам не следует кормить грудью во время лечения препаратом ТОФАЦИТИНИБ-ХИМРАР.

Если Вы наблюдаете у себя развитие нежелательных реакций, сообщите об этом своему лечащему врачу или другому медицинскому работнику.

КОНТАКТНАЯ ИНФОРМАЦИЯ:

ООО «ИИХР»

141401, Россия, Московская область, г.о.Химки, г.Химки, ул.Рабочая, д.2А, строение 1

Сообщить о нежелательных реакциях:

тел.: +7(495)995-49-41

e-mail: safety@iibr.ru, www.iibr.ru
