

Informujte ihned svého lékaře, pokud zpozorujete jakékoli tyto příznaky. Nepokoušejte se léčit sami doma. Prodlení v léčbě může způsobit závažné poškození zdraví, nebo skončit fatálně.

Tento přehled nežádoucích účinků není úplný a jejichž výčet naleznete v Příbalové Informaci pro pacienta, která je v každém balení léčivého přípravku a lze jí také vyhledat na [https://prehledy.sukl.cz/prehled_leciv.html#//](https://prehledy.sukl.cz/prehled_leciv.html#/) po zadání názvu léčivého přípravku.

Jméno pacienta:

.....
Jméno lékaře:

.....
Telefonní číslo lékaře:

.....
Telefonní číslo pro kontakt mimo ordinální hodiny:

Verze 4.0. Datum schválení: únor 2023.
CZ-RNQ-230002; Schválené SÚKL: prosinec 2024



Karta pacienta RINVOQ[®] ▼ (upadacitinib)

Tuto kartu mějte (Vy nebo Váš pečovatel) vždy u sebe.

Tuto kartu ukažte sestře nebo lékaři při jakémkoli lékařském vyšetření včetně pohotovosti nebo zubním ošetření.

▼ *Tento léčivý přípravek podléhá dalšímu sledování. To umožní rychlé získání nových informací o bezpečnosti. Pokud se u Vás vyskytne kterýkoli z nežádoucích účinků, sdělte to svému lékaři nebo lékárníkovi. Můžete je také nahlásit přímo na adresu: Státní ústav pro kontrolu léčiv, Odbor farmakovigilance, Šrobárova 48, Praha 10, 100 41, email: farmakovigilance@sukl.gov.cz nebo prostřednictvím <https://nezadouciucinky.sukl.cz/>.*

RINVOQ® zvyšuje zejména níže uvedená rizika s možnými příznaky

- *Riziko infekce včetně závažných* (např. tuberkulóza, pásový opar, virový zánět jater)

Horečka, pocení, zimnice, úbytek hmotnosti nebo kašel (možná tuberkulóza),

Bolestivá kožní vyrážka s puchýři (pásový opar),

Pocit únavy nebo dušnost (zápal plic), bolest břicha, zežloutnutí kůže a spojivek (zánět jater).

- *Riziko srdečních onemocnění a riziko krevních sraženin v žilách nebo plicích*

Bolesti nebo tlaku na hrudi, dušnost nebo otoky na končetinách a břichu.

- *Riziko rakoviny včetně rakoviny kůže*

Jakékoli kožní změny včetně vzniku výrůstků a změny barvy.

- *Riziko proděravění střeva*

Neočekávaná bolesti břicha.

Očkování

Vakcíny s živým virem se nesmí podávat těsně před anebo během léčby (např. proti chřipce ve formě nosního spreje, neštovicím, spalničkám/příušnicím/zarděnkám).

Před jakýmkoli očkováním je nezbytné poradit se s lékařem, který Vám Rinvoq předepsal.

Těhotenství a nutnost antikoncepce

RINVOQ® se nesmí užívat při těhotenství. Ženy musí užívat účinnou antikoncepci a to i 4 týdny po skončení léčby. Je nutné upozornit lékaře, žena otěhotní, nebo těhotenství plánuje.