

**Яквинус® / Ксельжанс® (тофацитиниб)****ПАМЯТКА ДЛЯ ПАЦИЕНТА****ПАМЯТКА ДЛЯ ПАЦИЕНТА****Яквинус® / Ксельжанс® (тофацитиниб)**

Данная памятка содержит важную информацию о безопасности применения препарата **Яквинус® / Ксельжанс®**

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 **Яквинус® / Ксельжанс®**, держите эту памятку при себе не менее 2-х месяцев после применения последней дозы препарата **Яквинус® / Ксельжанс®**.

Дополнительную информацию см. в листке-вкладыше препарата **Яквинус® / Ксельжанс®**. Применяйте препарат **Яквинус® / Ксельжанс®** только в соответствии с рекомендациями, представленными в листке-вкладыше.

**Сообщите своему 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 **Яквинус® / Ксельжанс®** с другими препаратами, включая метотрексат, может увеличиваться риск развития нежелательных реакций, иммуносупрессий и инфекций.*

При приеме препарата **Яквинус® / Ксельжанс®** может возрастать риск развития инфекций, и некоторых видов злокачественных новообразований (включая рак легкого, лимфому и немеланомный рак кожи)

ФИО пациента	
ФИО лечащего врача	
Телефон лечащего врача	
Дата начала терапии препаратом <b>Яквинус® / Ксельжанс®</b>	

Пациенты в возрасте 65 лет и старше могут быть подвержены повышенному риску развития инфекций, сердечно-сосудистых заболеваний и развитию некоторых видов злокачественных новообразований. Ваш лечащий врач может принять решение, что препарат **Яквинус® / Ксельжанс®** Вам не подходит.

**Во время лечения препаратом **Яквинус® / Ксельжанс®** 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 **Яквинус® / Ксельжанс®** сообщите своему лечащему врачу, если Вы:**
- Планируете вакцинироваться. Во время лечения препаратом **Яквинус® / Ксельжанс®** Вам не следует получать некоторые типы вакцин.
  - Забеременели или планируете беременность.
  - **Яквинус® / Ксельжанс®** нельзя использовать во время беременности. Женщинам детородного возраста следует использовать эффективные средства контрацепции во время лечения препаратом **Яквинус® / Ксельжанс®** и по меньшей мере в течение 4-х недель после приема последней дозы препарата.
  - Женщинам не следует кормить грудью во время лечения препаратом **Яквинус® / Ксельжанс®**.

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