waarschuwingskaart





Wat is JYSELECA en waarvoor wordt dit middel ingenomen?

JYSELECA bevat de werkzame stof filgotinib. Het behoort tot een groep geneesmiddelen die Januskinaseremmers worden genoemd en die helpen bij het verminderen van ontstekingen.

JYSELECA wordt gebruikt voor de behandeling van volwassenen met reumatoïde artritis, een ontstekingsziekte van de gewrichten. Het kan worden gebruikt als eerdere therapie niet goed genoeg werkte of niet werd verdragen. JYSELECA kan afzonderlijk worden gebruikt of samen met een ander geneesmiddel tegen artritis, methotrexaat.

JYSELECA vermindert ontstekingen in uw lichaam. Het helpt bij het verminderen van pijn, vermoeidheid, stijfheid en zwelling in uw gewrichten en het vertraagt schade aan het bot en kraakbeen in de gewrichten. Deze effecten kunnen u helpen uw normale dagelijkse bezigheden uit te voeren en uw kwaliteit van leven verbeteren.

Wanneer mag u dit middel niet innemen of moet u er extra voorzichtig mee zijn?

Wanneer mag u dit middel niet gebruiken?

- U bent allergisch voor een van de stoffen in dit geneesmiddel. Deze stoffen kunt u vinden in de rubriek 'Inhoud van de verpakking en overige informatie'.
- U heeft actieve tuberculose (tbc).
- U heeft een actieve ernstige infectie (zie rubriek 'Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit middel?').
- **U bent zwanger** of denkt zwanger te zijn.

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit middel?

Als een van deze omstandigheden op u van toepassing is, neem JYSELECA dan niet in en vertel het onmiddellijk aan uw arts.

Neem contact op met uw arts of apotheker voordat u dit middel inneemt:

- als u een infectie heeft of als u vaak infecties krijgt. Vertel het uw arts als u ziek wordt (met name bij koorts of koude rillingen, kortademigheid, aanhoudend hoesten of vermoeidheid) wanneer u JYSELECA gebruikt. JYSELECA kan het vermogen van uw lichaam verminderen om infecties te bestrijden. Het kan een bestaande infectie verergeren of de kans op een nieuwe infectie vergroten. Als u 75 jaar of ouder bent, bestaat er een hoger risico op een ernstige infectie;
- als u ooit tuberculose (tbc) heeft gehad of in contact bent geweest met iemand die tbc had. Mogelijk moet u worden getest op tuberculose vóór en tijdens de behandeling met JYSELECA; • als u in het verleden een herpes zoster-infectie (gordelroos) heeft
- gehad, kan dit terugkomen door JYSELECA. Vertel het uw arts als u tijdens behandeling met JYSELECA een pijnlijke huiduitslag met blaren krijgt, want dit kunnen tekenen van gordelroos zijn; • als u hepatitis B of C heeft gehad;
- als u kanker heeft. Uw arts zal moeten besluiten of u JYSELECA kunt krijgen;
- als u een hoog risico heeft op het krijgen van huidkanker, kan uw arts tijdens het gebruik van JYSELECA preventieve maatregelen adviseren, zoals regelmatig huidonderzoek. Neem contact op met uw arts als u een nieuw plekje krijgt of veranderingen in het uiterlijk van een huidgedeelte. Sommige patiënten die met JYSELECA werden behandeld, hebben huidkanker gekregen;
- veroorzaken (onvermogen om een kind te verwekken). Zie ook de rubriek 'Mannelijke vruchtbaarheid'; • als u onlangs een vaccin heeft gehad of dit binnenkort krijgt. Bepaalde
- soorten vaccins (levende vaccins) worden afgeraden tijdens gebruik van JYSELECA. Neem contact op met uw arts of apotheker voordat u begint met JYSELECA. Mogelijk willen zij controleren of u bij bent met uw vaccinaties; als u hartproblemen, hoge bloeddruk of een verhoogd cholesterol
- als u in het verleden bloedstolsels heeft gehad in de aderen van uw
- benen (diepe veneuze trombose) of longen (longembolie). Vertel het uw arts als u een pijnlijk gezwollen been, pijn op de borst of kortademigheid krijgt, want dit kunnen tekenen zijn van bloedstolsels in de aderen. Kinderen en jongeren tot 18 jaar

Geef dit geneesmiddel niet aan kinderen en jongeren tot 18 jaar omdat

Neemt u naast JYSELECA nog andere geneesmiddelen in, heeft u dat kort geleden gedaan of bestaat de mogelijkheid dat u binnenkort andere geneesmiddelen gaat gebruiken? Vertel dat dan uw arts of apotheker. Dit geldt voornamelijk als u geneesmiddelen gebruikt die uw immuunsysteem aantasten (zoals azathioprine, ciclosporine en tacrolimus).

Neemt u nog andere geneesmiddelen in?

apotheker als u een van de volgende middelen neemt: • geneesmiddelen voor de behandeling van hartfalen, hart- en

Het is ook erg belangrijk dat u contact opneemt met uw arts of

- vaatziekte of hoge bloeddruk (zoals digoxine, diltiazem, carvedilol of valsartan) • geneesmiddelen voor de behandeling van hoge cholesterol (zoals
- fenofibraat of statines met inbegrip van atorvastatine, pravastatine of simvastatine)

Zwangerschap JYSELECA mag niet tijdens de zwangerschap worden gebruikt. Bent

Zwangerschap, anticonceptie, borstvoeding en mannelijke

vruchtbaarheid

u zwanger, denkt u zwanger te zijn of wilt u zwanger worden, neem dit middel dan niet in. Neem contact op met uw arts voor advies. Anticonceptie Zorg dat u tijdens het gebruik van JYSELECA niet zwanger wordt. U

moet betrouwbare anticonceptie gebruiken terwijl u JYSELECA

- inneemt en gedurende minimaal 1 week nadat u de laatste dosis JYSELECA heeft ingenomen. Als u zwanger wordt terwijl u JYSELECA gebruikt, dient u met de inname van de tabletten te stoppen en onmiddellijk uw arts in te lichten. Borstvoeding Geef geen borstvoeding terwijl u JYSELECA gebruikt. Het is niet

bekend of de werkzame stof terechtkomt in de moedermelk.

Mannelijke vruchtbaarheid

Als u een man bent die JYSELECA inneemt, is het mogelijk dat dit geneesmiddel uw zaadproductie beïnvloedt en uw vruchtbaarheid verlaagt (uw vermogen vermindert om een kind te verwekken) of onvruchtbaarheid veroorzaakt (onvermogen om een kind te verwekken). Het is niet bekend of deze effecten tijdelijk of permanent kunnen zijn. Neem contact op met uw arts als u hierover vragen heeft of bezorgd bent. Rijvaardigheid en het gebruik van machines

gebruik van JYSELECA, mag u geen auto rijden en geen gereedschap gebruiken of machines bedienen.

JYSELECA bevat lactose Elke JYSELECA 100 mg filmomhulde tablet bevat 76 mg lactose en elke JYSELECA 200 mg filmomhulde tablet bevat 152 mg lactose. Indien uw

arts u heeft meegedeeld dat u bepaalde suikers niet verdraagt, neem

JYSELECA kan duizeligheid veroorzaken. Als u zich duizelig voelt bij het

dan contact op met uw arts voordat u dit geneesmiddel inneemt.

Neem dit geneesmiddel altijd in precies zoals uw arts u dat heeft verteld. Twijfelt u over het juiste gebruik? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

Hoe neemt u dit middel in?

De aanbevolen dosering is één tablet van 200 mg eenmaal per dag. Heeft u te veel van dit middel ingenomen? Als u meer tabletten inneemt dan u zou mogen, vertel dit dan meteen • Als u ouder bent dan 75 jaar of als u nierproblemen heeft, kan uw arts een

dosis van één tablet van 100 mg per dag adviseren. Neem contact op met uw arts als u ernstige leverproblemen hebt, omdat JYSELECA u niet wordt aanbevolen.

- Slik uw tablet door met behulp van een glas water. Breek of plet de tablet niet en kauw er niet op voordat u deze doorslikt, want hierdoor kan de hoeveelheid van het geneesmiddel die in uw lichaam terechtkomt veranderen. JYSELECA kan met voedsel of tussen maaltijden worden
- ingenomen. Slik het droogmiddel niet in. • Neem JYSELECA elke dag op dezelfde tijdstip in. Hierdoor kunt u beter onthouden dat u de tabletten moet innemen. • Uw arts kan de behandeling tijdelijk of permanent stopzetten als bloedonderzoek een laag aantal witte of rode bloedcellen laat zien.

Bent u vergeten dit middel in te nemen?

aan uw arts.

• Wanneer u een dosis vergeet, neem deze dan in zodra u eraan denkt. • Als u een hele dag (24 uur) geen dosis heeft ingenomen, sla de

vergeten dosis dan gewoon over en neem één dosis op het gebruikelijke tijdstip.

• Neem geen dubbele dosis om een vergeten tablet in te halen. Als u stopt met het innemen van dit middel

Vertel het uw arts onmiddellijk als u stopt met de inname van JYSELECA.

Heeft u nog andere vragen over het gebruik van dit geneesmiddel? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

Andere bijwerkingen

Mogelijke bijwerkingen

Zoals elk geneesmiddel kan ook dit geneesmiddel bijwerkingen hebben, al krijgt niet iedereen daarmee te maken.

Krijgt u last van bijwerkingen, neem dan Praat met uw arts of roep meteen medische Neem contact op met uw arts als u de volgende bijwerkingen bemerkt: contact op met uw arts of apotheker. Dit hulp in als u verschijnselen heeft van een geldt ook voor mogelijke bijwerkingen die ernstige infectie, zoals: Vaak

koorts en verschijnselen van urineweginfectie (vaker plassen dan normaal, pijn of ongemak tijdens het plassen of rugpijn). Urineweginfecties

Ernstige bijwerkingen

komen vaak voor (komen voor bij minder dan 1 op de 10 gebruikers) en in een aantal gevallen kunnen deze ernstig zijn;

• longinfectie (pneumonie): de

op de 100 gebruikers).

verschijnselen kunnen bestaan uit aanhoudend hoesten, koorts, kortademigheid en vermoeidheid. Dit komt soms voor (komen voor bij minder dan 1 op de 100 gebruikers); gordelroos (herpes zoster): de verschijnselen kunnen bestaan uit een pijnlijke huiduitslag met blaren. Dit komt

soms voor (komen voor bij minder dan 1

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

• Gebruik dit geneesmiddel niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum.

Die vindt u op de doos en fles na EXP. Daar staat een maand en een jaar.

De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum.

gebruikers) • keel- en neusinfecties duizeligheid

(komen voor bij minder dan 1 op de 100

(komen voor bij minder dan 1 op de 10

 misselijkheid Soms

Uit bloedonderzoek kan het volgende blijken: • een laag aantal witte bloedcellen (neutrofielen)

gebruikers)

- stijging van een spierenzym genaamd creatinefosfokinase een verhoogd gehalte aan vet in het bloed (cholesterol).

het nationale meldsysteem: Nederland Nederlands Bijwerkingen Centrum Lareb

niet op deze website staan vermeld. U kunt

bijwerkingen ook rechtstreeks melden via

Het melden van bijwerkingen

Door bijwerkingen te melden, kunt u ons helpen meer informatie te verkrijgen over de veiligheid van dit geneesmiddel.

Website: www.lareb.nl

juiste manier afvoert worden ze op een verantwoorde manier vernietigd en komen ze niet in het milieu terecht.

Hoe bewaart u dit middel?

ontbreekt.

- Welke stoffen zitten er in dit middel? • De werkzame stof in dit middel is filgotinib. Elke filmomhulde tablet bevat 100 of 200 mg filgotinib (als filgotinibmaleaat).

voorgegelatineerd zetmeel, colloïdaal siliciumdioxide, fumaarzuur,

Tabletkern: microkristallijne cellulose, lactosemonohydraat,

Filmomhulling: polyvinylalcohol, titaniumdioxide (E171), macrogol, talk, geel ijzeroxide (E172), rood ijzeroxide (E172) Hoe ziet JYSELECA eruit en hoeveel zit er in een verpakking?

JYSELECA 100 mg filmomhulde tabletten zijn beige, 12 mm × 7 mm groot,

capsulevormig met aan de ene kant "GSI" en aan de andere kant "100"

JYSELECA 200 mg filmomhulde tabletten zijn beige, 17 mm × 8 mm groot, capsulevormig met aan de ene kant "GSI" en aan de andere kant "200" gegraveerd.

• De andere stoffen in dit middel zijn:

magnesiumstearaat

gegraveerd.

JYSELECA 100 mg en 200 mg zijn beschikbaar in flessen van 30 tabletten en in verpakkingen bestaande uit 3 flessen met elk 30 tabletten. Elke fles bevat een droogmiddel van silicagel dat in de fles moet blijven ter bescherming van uw tabletten. Het silicagel-droogmiddel zit in een apart zakje of busje en mag niet worden ingeslikt. Niet alle genoemde verpakkingsgrootten worden in de handel gebracht.

Inhoud van de verpakking en overige informatie

• Bewaren in de oorspronkelijke verpakking ter bescherming tegen

niet als u merkt dat de afdichting over de flesopening kapot is of

• Spoel geneesmiddelen niet door de gootsteen of de WC en gooi ze

moet doen die u niet meer gebruikt. Als u geneesmiddelen op de

niet in de vuilnisbak. Vraag uw apotheker wat u met geneesmiddelen

vocht. De fles zorgvuldig gesloten houden. Gebruik dit geneesmiddel

Fabrikant Gilead Sciences Ireland UC IDA Business & Technology Park

Neem voor alle informatie over dit geneesmiddel contact op met de

lokale vertegenwoordiger van de houder van de vergunning voor het in

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen

Nederland Galapagos Biopharma Netherlands B.V. Tel: 00800 7878 1345

de handel brengen:

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in: 09/2020 Meer informatie over dit geneesmiddel is beschikbaar op de website van het Europees Geneesmiddelenbureau: http://www.ema.europa.eu.

Gilead Sciences Ireland UC

County Cork, T45 DP77

Carrigtohill

Carrigtohill

County Cork

Ierland

Ierland

Hier volgen enkele nuttige bronnen die u kunt downloaden en afdrukken

Patiëntenwaarschuwingskaart





Privacybeleid

© 2020 Gilead Sciences, Inc. All rights reserved. Date of preparation 09/2020; Job Code: NL-INF-2020-09-0001 (v1.0)

- als u een man bent, kan JYSELECA uw vruchtbaarheid verlagen (uw vermogen verminderen om een kind te verwekken) of onvruchtbaarheid
- heeft;
- het bij deze leeftijdsgroep niet is onderzocht.

Voorwaarden