



Was ist JYSELECA und wofür wird es angewendet?

Mögliche

JYSELECA enthält den Wirkstoff Filgotinib. Es gehört zur Arzneimittelgruppe der sogenannten Januskinase-Hemmer (JAK-Inhibitoren), die helfen, Entzündungen zu verringern.

Rheumatoide Arthritis

JYSELECA wird angewendet zur Behandlung von Erwachsenen mit rheumatoider Arthritis, einer entzündlichen Erkrankung der Gelenke. Es kann angewendet werden, wenn die vorherige Therapie nicht gut genug angeschlagen hat oder nicht vertragen wurde. JYSELECA kann allein oder zusammen mit einem anderen Arzneimittel gegen Arthritis, Methotrexat, angewendet werden.

JYSELECA verringert Entzündungen in Ihrem Körper. Es trägt zur Verminderung von Schmerzen, Müdigkeit, sowie von Steifigkeit und Schwellung der Gelenke bei und verlangsamt eine Schädigung von Knochen und Knorpel in den Gelenken. Diese Wirkungen können Ihnen dabei helfen, Ihre normalen Alltagsaktivitäten auszuführen und Ihre Lebensqualität verbessern.

JYSELECA wird angewendet zur Behandlung von Erwachsenen mit Colitis ulcerosa,

Colitis ulcerosa

einer entzündlichen Erkrankung des Darms. Es kann angewendet werden, wenn Sie auf eine frühere Therapie nicht gut genug angesprochen oder diese nicht vertragen haben. Es hilft, die Anzeichen und Symptome der Colitis ulcerosa zu lindern und Ihren Bedarf an Steroiden zu reduzieren.

Was sollten Sie vor der Einnahme von JYSELECA beachten?

wenn Sie aktive Tuberkulose (TB) haben.

JYSELECA darf nicht eingenommen werden,

- wenn Sie allergisch gegen Filgotinib oder einen der im Abschnitt "Inhalt der Packung und weitere Informationen" genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind.
- wenn Sie eine aktive schwere Infektion haben (siehe "Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen").

einnehmen

- wenn Sie schwanger sind oder wenn Sie vermuten, schwanger zu sein.
- Wenn einer dieser Punkte auf Sie zutrifft, nehmen Sie JYSELECA nicht ein und informieren Sie unverzüglich Ihren Arzt.
- Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, bevor Sie JYSELECA Einnahme von JYSELECA zusammen mit anderen Arzneimitteln Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere

• wenn Sie eine Infektion haben oder häufig Infektionen bekommen. Sprechen Sie mit Ihrem Arzt, wenn Sie während der Einnahme von

- JYSELECA krank werden (insbesondere bei Fieber oder Schüttelfrost, Kurzatmigkeit, anhaltendem Husten oder Müdigkeit). JYSELECA kann die Fähigkeit Ihres Körpers, Infektionen zu bekämpfen, beeinträchtigen. Es kann bestehende Infektionen verschlimmern oder die Möglichkeit, eine neue Infektion zu bekommen, erhöhen. Wenn Sie 75 Jahre alt oder älter sind, besteht ein höheres Risiko, dass Sie eine schwere Infektion bekommen. wenn Sie jemals Tuberkulose hatten oder in Kontakt mit jemandem gekommen sind, der Tuberkulose hat. Möglicherweise sind vor und
- während der Behandlung mit JYSELECA Untersuchungen auf Tuberkulose erforderlich. • wenn Sie in der Vergangenheit an einer Herpes-zoster-Infektion (Gürtelrose) gelitten haben; JYSELECA kann ein Wiederauftreten dieser Infektion begünstigen. Sprechen Sie mit Ihrem Arzt, wenn bei Ihnen
- während der Behandlung mit JYSELECA ein schmerzhafter Hautausschlag mit Blasenbildung auftritt, da dies ein Anzeichen von Gürtelrose sein kann. wenn Sie jemals eine Hepatitis-B oder -C-Infektion hatten. • wenn Sie Krebs haben. Ihr Arzt muss entscheiden, ob Sie JYSELECA einnehmen können. • wenn Sie ein hohes Risiko zur Entwicklung von Hautkrebs haben; Ihr
- Sprechen Sie mit Ihrem Arzt, wenn bei Ihnen ein neuer Hautfleck auftritt
- oder sich das Aussehen eines Hautbereichs verändert. Einige der Patienten, die mit JYSELECA behandelt wurden, haben Hautkrebs entwickelt. • wenn Sie ein Mann sind, kann JYSELECA Ihre Fortpflanzungsfähigkeit (die Fähigkeit, ein Kind zu zeugen) verringern oder Infertilität (Unfähigkeit, ein Kind zu zeugen) verursachen. Siehe auch Abschnitt "Männliche Fortpflanzungsfähigkeit".

Arzt kann während der Einnahme von JYSELECA Vorsorgemaßnahmen

empfehlen, wie zum Beispiel regelmäßige Hautuntersuchungen.

• wenn Sie vor Kurzem geimpft wurden oder demnächst geimpft werden sollen. Bestimmte Impfstoffe (Lebendimpfstoffe) werden nicht empfohlen, während Sie JYSELECA einnehmen. Sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, bevor Sie mit der Einnahme von JYSELECA beginnen. Ihr Arzt oder Apotheker möchte möglicherweise sicherstellen,

dass Ihr Impfstatus auf dem neuesten Stand ist.

- wenn Sie Probleme mit dem Herzen, hohen Blutdruck oder hohe Cholesterinwerte haben. • wenn Sie Blutgerinnsel in den Venen der Beine (tiefe Venenthrombose) oder der Lunge (Lungenembolie) hatten. Sprechen Sie mit Ihrem Arzt, wenn Sie eine schmerzhafte Schwellung der Beine, Brustschmerzen oder Kurzatmigkeit bekommen, da dies Anzeichen von Blutgerinnseln in
- Kinder und Jugendliche Geben Sie dieses Arzneimittel nicht Kindern und Jugendlichen unter

den Venen sein können.

18 Jahren, da es in dieser Altersgruppe nicht untersucht wurde.

haben oder beabsichtigen, andere Arzneimittel einzunehmen, insbesondere, wenn Sie Arzneimittel anwenden, die Ihr Immunsystem beeinträchtigen (wie z. B. Ciclosporin oder Tacrolimus). Außerdem ist es sehr wichtig, dass Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker sprechen, wenn Sie eines oder mehrere der folgenden Arzneimittel einnehmen:

Arzneimittel einnehmen, kürzlich andere Arzneimittel eingenommen

Herzerkrankung oder Bluthochdruck (wie z. B. Diltiazem oder Carvedilol)

• Arzneimittel zur Behandlung von Herzinsuffizienz, koronarer

- Arzneimittel zur Behandlung eines hohen Cholesterinspiegels (Fenofibrat)
- Schwangerschaft, Empfängnisverhütung, Stillzeit und männliche Fortpflanzungsfähigkeit

Schwangerschaft JYSELECA darf während der Schwangerschaft nicht eingenommen werden. Nehmen Sie dieses Arzneimittel nicht ein, wenn Sie

- beabsichtigen, schwanger zu werden. Fragen Sie Ihren Arzt um Rat.
- Empfängnisverhütung Achten Sie darauf, dass Sie während der Einnahme von JYSELECA nicht schwanger werden. Sie müssen während der Einnahme von JYSELECA und für mindestens 1 Woche nach Ihrer letzten Dosis von JYSELECA eine zuverlässige Verhütungsmethode anwenden. Wenn Sie während der Einnahme von JYSELECA schwanger werden,

beenden Sie die Einnahme der Tabletten und sprechen Sie

schwanger sind, oder wenn Sie vermuten, schwanger zu sein oder

 Stillzeit Stillen Sie während der Einnahme von JYSELECA nicht. Es ist nicht bekannt, ob der Wirkstoff in die Muttermilch übergeht.

Männliche Fortpflanzungsfähigkeit

JYSELECA enthält Lactose

gegenüber bestimmten Zuckern leiden.

unverzüglich mit Ihrem Arzt.

Wenn Sie ein Mann sind, kann JYSELECA Ihre Spermienproduktion beeinträchtigen und Ihre Fortpflanzungsfähigkeit (die Fähigkeit, ein Kind zu zeugen) verringern oder Infertilität (Unfähigkeit, ein Kind zu zeugen) verursachen. Es ist nicht bekannt, ob diese Auswirkungen vorübergehend oder dauerhaft sind. Sprechen Sie mit Ihrem Arzt, wenn Sie hierzu Fragen oder Bedenken haben. Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

der Einnahme von JYSELECA schwindelig wird, dürfen Sie kein Fahrzeug führen und keine Werkzeuge oder Maschinen bedienen.

JYSELECA kann ein Schwindelgefühl verursachen. Wenn Ihnen nach

Jede JYSELECA 100 mg Filmtablette enthält 76 mg Lactose und jede JYSELECA 200 mg Filmtablette enthält 152 mg Lactose. Bitte nehmen Sie dieses Arzneimittel erst nach Rücksprache mit Ihrem Arzt ein,

wenn Ihnen bekannt ist, dass Sie unter einer Unverträglichkeit

Wenn Sie eine größere Menge von JYSELECA eingenommen haben, als Die empfohlene Dosis beträgt eine 200-mg-Tablette einmal täglich. Sie sollten • Wenn Sie über 75 Jahre alt sind und an rheumatoider Arthritis leiden oder

Wie ist JYSELECA einzunehmen?

Nehmen Sie dieses Arzneimittel immer genau nach Absprache mit Ihrem Arzt ein. Fragen Sie bei

Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht sicher sind.

Wenn Sie mehr Tabletten eingenommen haben, als Sie sollten, Nierenprobleme haben, kann Ihr Arzt eine Dosis von einer 100 mg-Tablette informieren Sie unverzüglich Ihren Arzt. einmal täglich empfehlen. JYSELECA wird für Sie nicht empfohlen, wenn Sie über 75 Jahre alt sind und an Colitis ulcerosa leiden. Wenn Sie die Einnahme von JYSELECA vergessen haben

• Sprechen Sie mit Ihrem Arzt, wenn Sie schwere Leberprobleme haben, da JYSELECA in diesem Fall für Sie nicht empfohlen wird.

dabei, die Einnahme der Tabletten nicht zu vergessen.

• Nehmen Sie die Tablette mit einem Glas Wasser ein. Zerteilen, zerstoßen oder zerkauen Sie die Tablette nicht, bevor Sie sie schlucken, da dies die Menge des Arzneimittels, die in Ihren Körper gelangt, verändern kann. Sie können JYSELECA mit Nahrung oder zwischen den Mahlzeiten einnehmen. Das Trockenmittel darf nicht geschluckt werden.

• Nehmen Sie JYSELECA jeden Tag zur gleichen Uhrzeit ein. Dies hilft Ihnen

• Ihr Arzt kann die Behandlung vorübergehend oder dauerhaft absetzen, falls Bluttests eine geringe Anzahl weißer oder roter Blutkörperchen zeigen.

• Wenn Sie eine Einnahme vergessen haben, nehmen Sie Ihre Dosis ein, sobald Sie sich daran erinnern. • Wenn Sie die Einnahme einen ganzen Tag (24 Stunden) lang vergessen haben, lassen Sie die verpasste Dosis einfach aus und nehmen Sie am

nächsten Tag wie gewohnt nur eine Dosis ein. • Nehmen Sie nicht die doppelte Menge ein, wenn Sie die vorherige Einnahme vergessen haben.

Wenn Sie die Einnahme von JYSELECA abbrechen

unverzüglich Ihren Arzt. Wenn Sie weitere Fragen zur Einnahme dieses Arzneimittels haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.

Wenn Sie die Einnahme von JYSELECA beenden, informieren Sie

Schwerwiegende Nebenwirkungen Meldung von Nebenwirkungen Andere Nebenwirkungen Sprechen Sie mit Ihrem Arzt, wenn Sie eine Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, Sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder suchen

der folgenden Nebenwirkungen bemerken:

Häufig

Übelkeit

Welche Nebenwirkungen sind möglich?

Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arzneimittel Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen.

Webseite angegeben sind. Sie können • Fieber und Symptome einer Nebenwirkungen auch direkt über das betreffen) Harnwegsinfektion (häufigeres nationale Meldesystem anzeigen: Infektionen des Rachens und der Nase Harnlassen als normal, Schmerzen oder Beschwerden beim Harnlassen oder Luxemburg Schwindelgefühl

(kann bis zu 1 von 10 Behandelten

treten häufig auf (können bis zu 1 von 10 Behandelten betreffen) und können mitunter einen schwerwiegenden Verlauf haben.

Symptome können anhaltender Husten,

Dies tritt gelegentlich auf (kann bis zu 1

Fieber, Kurzatmigkeit und Müdigkeit sein.

• Lungenentzündung (Pneumonie):

Rückenschmerzen). Harnwegsinfektionen

Sie unmittelbar ärztliche Hilfe, wenn Sie

Anzeichen einer schweren Infektion

entwickeln, wie:

von 100 Behandelten betreffen). • Gürtelrose (Herpes zoster): Symptome sind u. a. schmerzhafter Hautausschlag mit Blasenbildung. Dies tritt gelegentlich auf (kann bis zu 1 von 100 Behandelten betreffen).

Gelegentlich (kann bis zu 1 von 100 Behandelten betreffen)

Blutkörperchen (Neutrophile) • einen Anstieg des Spiegels eines Muskelenzyms namens Kreatinphosphokinase

einen Anstieg des Blutfettspiegels

• eine geringe Anzahl weißer

Bluttests können Folgendes zeigen:

(Cholesterin)

Centre Régional de Pharmacovigilance de Nancy Bâtiment de Biologie Moléculaire et de Biopathologie CHRU de Nancy – Hôpitaux de Brabois

54 511 VANDOEUVRE LES NANCY CEDEX Tél: (+33) 3 83 65 60 85 / 87 e-mail: crpv@chru-nancy.fr ou Direction de la Santé Division de la Pharmacie et des Médicaments 20, rue de Bitbourg L-1273 Luxembourg-Hamm

e-mail: pharmacovigilance@ms.etat.lu

https://guichet.public.lu/fr/entreprises/sectoriel/sante/

wenden Sie sich an Ihren Arzt oder

Nebenwirkungen, die nicht auf dieser

Apotheker. Dies gilt auch für

(BBB)

Rue du Morvan

Tél.: (+352) 2478 5592

Link pour le formulaire :

• In der Originalverpackung aufbewahren, um den Inhalt vor

der Flasche beschädigt ist oder fehlt.

Umwelt bei.

Feuchtigkeit zu schützen. Die Flasche fest verschlossen halten. Sie

• Entsorgen Sie Arzneimittel nicht im Abwasser oder Haushaltsabfall.

Fragen Sie Ihren Apotheker, wie das Arzneimittel zu entsorgen ist,

wenn Sie es nicht mehr verwenden. Sie tragen damit zum Schutz der

dürfen dieses Arzneimittel nicht verwenden, wenn die Versiegelung

medicaments.html Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

medecins/notification-effets-indesirables-

Inhalt der Packung und weitere Informationen

Wie ist JYSELECA aufzubewahren?

Was JYSELECA enthält Der Wirkstoff ist Filgotinib. Jede Filmtablette enthält 100 oder 200 mg Filgotinib (als Filgotinibmaleat).

angegebenen Monats.

Tablettenkern: mikrokristalline Cellulose, Lactose-Monohydrat, vorverkleisterte Stärke, hochdisperses Siliciumdioxid, Fumarsäure, Magnesiumstearat (Ph. Eur.) Filmüberzug: Poly(vinylalkohol), Titandioxid (E171), Macrogol, Talkum,

JYSELECA 100-mg-Filmtabletten sind beige und kapselförmig, mit einer

Größe von 12 mm x 7 mm und der Prägung "GSI" auf der einen Seite und

Eisen(III)-hydroxid-oxid x H₂O (E172), Eisen(III)-oxid (E172)

Wie JYSELECA aussieht und Inhalt der Packung

• Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf dem Umkarton und der

verwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des

Flasche nach "verwendbar bis" angegebenen Verfalldatum nicht mehr

"100" auf der anderen. JYSELECA 200-mg-Filmtabletten sind beige und kapselförmig, mit einer Größe von 17 mm x 8 mm und der Prägung "GSI" auf der einen Seite und

"200" auf der anderen.

• Die sonstigen Bestandteile sind:

JYSELECA 100 mg und 200 mg sind in Flaschen mit 30 Tabletten und in Packungen, mit 3 Flaschen zu je 30 Tabletten erhältlich. Jede Flasche enthält ein Silicagel-Trockenmittel, das zum Schutz der Tabletten in der Flasche verbleiben muss. Das Silicagel-Trockenmittel ist in einem separaten Beutel oder Behälter und darf nicht geschluckt werden.

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr

- gebracht.
- **Pharmazeutischer Unternehmer** Gilead Sciences Ireland UC Carrigtohill County Cork, T45 DP77

Gilead Sciences Ireland UC

IDA Business & Technology Park

Unternehmers in Verbindung.

Galapagos Biopharma Belgium BV

Irland

Hersteller

Carrigtohill **County Cork** Irland Falls Sie weitere Informationen über das Arzneimittel wünschen, setzen

Sie sich bitte mit dem örtlichen Vertreter des pharmazeutischen

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im 11/2021 Ausführliche Informationen zu diesem Arzneimittel sind auf den

Tel: 00800 7878 1345

Luxemburg

https://www.ema.europa.eu verfügbar.

Internetseiten der Europäischen Arzneimittel-Agentur

Patientenpass Hier finden Sie nützliche Informationen zum Herunterladen und Drucken







Datenschutzerklärung Nutzungsbedingungen

© 2021 Gilead Sciences, Inc. All rights reserved. Date of preparation 04/2021