innehåller

resurser





Vad JYSELECA är och vad det används för

JYSELECA innehåller den aktiva substansen filgotinib. Det tillhör en grupp läkemedel som kallas januskinashämmare, som bidrar till att minska inflammationer.

Reumatoid artrit

JYSELECA används för att behandla vuxna med reumatoid artrit, en sjukdom som orsakar inflammation i lederna. Det kan användas om tidigare behandling inte fungerat tillräckligt bra eller inte tolererats. JYSELECA kan användas ensamt eller tillsammans med ett annat läkemedel mot artrit, metotrexat.

JYSELECA minskar inflammation i kroppen. Det hjälper till att minska smärta, trötthet, stelhet och svullnad i lederna, och bromsar skador på ben och brosk i lederna. Dessa effekter kan göra det lättare för dig att utföra dina vanliga dagliga aktiviteter och förbättra din livskvalitet.

Ulcerös kolit

JYSELECA används för att behandla vuxna med ulcerös kolit, en inflammatorisk tarmsjukdom. Det kan användas om du inte svarat tillräckligt bra på tidigare behandling eller inte tålde den. Det hjälper till att minska tecken och symtom på ulcerös kolit och att minska behovet av steroider.

Vad du behöver veta innan du tar JYSELECA

Ta inte JYSELECA

- om du är allergisk mot filgotinib eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (se sektion "Förpackningens innehåll och övriga upplysningar").
- om du har aktiv tuberkulos (TBC).
- om du har en aktiv allvarlig infektion (se avsnittet "Varningar och försiktighet").
- om du är gravid eller tror att du kan vara gravid.

Om något av detta gäller för dig ta inte JYSELECA och tala med läkare omedelbart.

Andra läkemedel och JYSELECA

Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du tar JYSELECA:

- om du har en infektion eller om du ofta får infektioner. Tala om för läkaren om du blir sjuk (särskilt om du får feber eller frossa, andnöd, ihållande hosta eller trötthet) medan du tar JYSELECA. JYSELECA kan minska kroppens förmåga att bekämpa infektioner. Det kan förvärra en pågående infektion eller öka risken för att få en ny infektion. Det är större risk att du får en allvarlig infektion om du är 75 år eller äldre. • om du har eller tidigare har haft tuberkulos (TBC) eller har kommit i
- kontakt med någon med tuberkulos. Du kan behöva lämna prover för att kontrollera om du har tuberkulos innan och under behandling med JYSELECA. • om du har haft en herpes zoster-infektion (bältros) tidigare, JYSELECA
- kan göra så att infektionen kommer tillbaka. Tala om för läkaren om du får smärtsamma hudutslag med blåsor under behandlingen med JYSELECA. Detta kan vara tecken på bältros. • om du har eller tidigare har haft hepatit B eller C.
- om du har cancer. Läkaren behöver bedöma om du ska behandlas med
- JYSELECA. • om du löper hög risk att utveckla hudcancer kan läkaren rekommendera
- förebyggande åtgärder som exempelvis regelbundna hudundersökningar när du tar JYSELECA. Tala med din läkare om du utvecklar en ny hudförändring eller får någon förändring av utseendet på din hud. Vissa patienter som har fått behandling med JYSELECA har utvecklat hudcancer. om du är man kan JYSELECA minska din fertilitet (minska förmågan att få
- barn) eller orsaka infertilitet (oförmåga att få barn). Se även avsnittet "Manlig fertilitet". • om du nyligen har vaccinerats eller ska göra det. Vissa typer av vacciner (levande vacciner) rekommenderas inte när du använder JYSELECA. Tala
- med läkare eller apotekspersonal innan du börjar ta JYSELECA. De kan vilja säkerställa att dina vaccinationer är uppdaterade. • om du har hjärtproblem, högt blodtryck eller högt kolesterol. • om du tidigare har haft blodproppar i benens vener (djup ventrombos) eller lungor (lungemboli). Tala om för läkaren om du år ont i ett ben och
- det svullnar, eller får bröstsmärta eller blir andfådd. Detta kan vara tecken på blodproppar i venerna.

Barn och ungdomar

Ge inte detta läkemedel till barn och ungdomar under 18 år. Läkemedlet har inte har studerats i denna åldersgrupp.

Tala om för din läkare eller apotekspersonal om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta några andra läkemedel, speciellt om du använder läkemedel som påverkar ditt immunsystem (som t.ex. ciklosporin eller takrolimus).

apotekspersonal om du tar något av följande: • läkemedel för att behandla hjärtsvikt, hjärtsjukdom eller högt

Det är också mycket viktigt att tala med din läkare eller

- blodtryck (såsom diltiazem eller karvedilol) • läkemedlet fenofibrat (används för behandling av högt kolesterol).
- Graviditet, preventivmedel, amning och manlig fertilitet

JYSELECA får inte användas under graviditet. Ta inte detta

- läkemedel om du är gravid, tror att du kan vara gravid eller om du planerar att skaffa barn. Rådfråga läkare innan du använder detta läkemedel. Preventivmedel

Undvik att bli gravid medan du tar JYSELECA. Du ska använda ett

effektivt preventivmedel medan du tar JYSELECA, och i minst en

vecka efter att du har tagit din sista dos av JYSELECA. Om du blir

gravid medan du tar JYSELECA ska du sluta ta tabletterna och tala

- om det för läkare omedelbart. Amning
- Du ska inte amma medan du tar JYSELECA. Det är inte känt om den aktiva substansen överförs till bröstmjölk. Manlig fertilitet
- Om du är man och tar JYSELECA är det möjligt att detta läkemedel kan påverka din spermaproduktion och kan minska din fertilitet,
- (försämra förmågan att få barn) eller leda till infertilitet (oförmåga att få barn). Det är inte känt om dessa effekter kan vara tillfälliga eller bestående. Tala med läkare om du har några frågor eller oro över detta. Körförmåga och användning av maskiner

ska du inte köra bil eller annat fordon eller använda verktyg eller

maskiner. JYSELECA innehåller laktos

Varje JYSELECA 100 mg filmdragerad tablett innehåller 76 mg laktos

JYSELECA kan orsaka yrsel. Om du känner dig yr när du tar JYSELECA

och varje JYSELECA 200 mg filmdragerad tablett innehåller 152 mg

laktos. Om du inte tål vissa sockerarter, bör du kontakta din läkare innan du tar detta läkemedel.

Ta alltid detta läkemedel enligt läkarens anvisningar. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Hur du tar JYSELECA

Rekommenderad dos är en 200 mg tablett en gång dagligen. Om du har tagit för stor mängd av JYSELECA Om du har tagit fler tabletter än vad du borde ska du omedelbart • Om du är äldre än 75 år och har reumatoid artrit eller om du har

njurproblem kan läkaren rekommendera en dos på en 100 mg tablett en gång dagligen. JYSELECA rekommenderas inte om du är över 75 år och har

- ulcerös kolit. Tala med läkare om du har allvarliga leverproblem, eftersom JYSELECA inte rekommenderas till dig. • Svälj tabletten med ett glas vatten. Tabletten får inte delas, krossas eller tuggas innan du sväljer, eftersom det kan förändra mängden läkemedel som kommer in i kroppen. Du kan ta JYSELECA med mat eller mellan
- måltider. Torkmedlet ska inte sväljas. • Ta JYSELECA vid samma tidpunkt varje dag. Detta hjälper dig att komma ihåg att ta tabletterna. • Din läkare kan avbryta behandlingen tillfälligt eller permanent om

blodprover visar ett lågt antal vita eller röda blodkroppar.

Om du har glömt att ta JYSELECA

• Om du glömt att ta en dos ska du ta den så snart du kommer ihåg. • Om det har gått en hel dag (24 timmar) utan att du tagit en dos ska du

hoppa över den glömda dosen och endast ta en dos vid tidpunkten då du brukar ta din dos.

kontakta läkare.

apotekspersonal.

• Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd tablett. Om du slutar att ta JYSELECA

Om du slutar ta JYSELECA ska du genast tala om det för läkare.

Om du har ytterligare frågor om detta läkemedel kontakta läkare, eller

Övriga biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare Tala med läkare eller uppsök omedelbart Tala med läkare om du märker av någon av sjukvården om du får några tecken på eller apotekspersonal. Detta gäller även följande biverkningar:

Eventuella biverkningar

Liksom alla läkemedel kan detta läkemedel orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem.

allvarlig infektion såsom: • feber och symtom på urinvägsinfektion (urinering oftare än vanligt, smärta eller

allvarliga.

obehag vid urinering eller ryggsmärta). Urinvägsinfektioner är vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 10 användare), och vissa av dessa kan vara

Allvarliga biverkningar

- lunginflammation: symtomen kan vara ihållande hosta, feber, andnöd och trötthet. Detta är mindre vanligt (kan förekomma hos upp till 1 av 100 användare). • bältros (herpes zoster): symtomen kan vara smärtsamma hudutslag med blåsor. Detta är mindre vanligt (kan förekomma

• Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

EXP. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Används före utgångsdatum som anges på kartongen och burken efter

hos upp till 1 av 100 användare).

(kan förekomma hos upp till 1 av 10 användare) • infektioner i näsa och hals

yrsel • illamående.

Mindre vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 100 användare)

Blodprover kan visa:

Vanliga

• lågt antal vita blodkroppar (neutrofiler) • en ökning av ett muskelenzym som kallas kreatinfosfokinas

ökad nivå av blodfett (kolesterol).

Hur JYSELECA ska förvaras

rapportera biverkningar direkt:

webbplats: www.fimea.fi Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea Biverkningsregistret PB 55 00034 FIMEA

Genom att rapportera biverkningar kan du

hjälpa till att ge mer information om

säkerheten för detta läkemedel.

Rapportering av biverkningar

eventuella biverkningar som inte nämns i

denna information. Du kan också

• Förvaras i originalförpackningen. Fuktkänsligt. Tillslut burken väl.

apotekspersonalen hur man kastar läkemedel som inte längre

används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

burken är trasig eller saknas.

Använd inte detta läkemedel om du upptäcker att förseglingen på

• Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga

Finland

- Innehållsdeklaration
- Tablettkärna: mikrokristallin cellulosa, laktosmonohydrat, pregelatiniserad stärkelse, kolloidal kiseldioxid, fumarsyra, magnesiumstearat

järnoxid (E172), röd järnoxid (E172)

JYSELECA 200 mg filmdragerade tabletter är beige, 17 mm × 8 mm,

förpackningar bestående av 3 burkar, vardera innehållande 30 tabletter. Varje burk innehåller ett torkmedel med kiseldioxidgel som måste behållas i

separat påse eller behållare och ska inte sväljas.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

burken för att skydda tabletterna. Torkmedlet med kiseldioxidgel finns i en

Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

• Den aktiva substansen är filgotinib. En filmdragerad tablett innehåller 100 eller 200 mg filgotinib (som filgotinibmaleat). • Övriga innehållsämnen är:

Filmdragering: polyvinylalkohol, titandioxid (E171), makrogol, talk, gul

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar JYSELECA 100 mg filmdragerade tabletter är beige, 12 mm × 7 mm, kapselformade med "GSI" på ena sidan och "100" på den andra.

kapselformade med "GSI" på ena sidan och "200" på den andra. JYSELECA 100 mg och 200 mg finns i burkar med 30 tabletter och i

Gilead Sciences Ireland UC IDA Business & Technology Park Carrigtohill **County Cork**

Gilead Sciences Ireland UC

County Cork, T45 DP77

Carrigtohill

Tillverkare

Irland

Irland

Innehavare av godkännande för försäljning

Kontakta ombudet för innehavaren av godkännandet för försäljning om du vill veta mer om detta läkemedel: **Finland** Gilead Sciences Sweden AB Tel: + 46 (0) 8 5057 1849

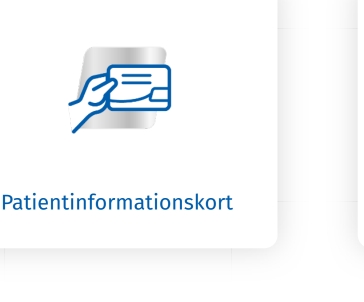
läkemedelsmyndighetens webbplats: https://www.ema.europa.eu.

Denna bipacksedel ändrades senast 11/2021

Ytterligare information om detta läkemedel finns på Europeiska

Användbara resurser

Här finns användbara resurser som du kan ladda ned och skriva ut







Integritetspolicy

Villkor