d'alerte patient

Carte





### Qu'est-ce que JYSELECA et dans quels cas est-il utilisé

JYSELECA contient la substance active filgotinib. Il appartient à un groupe de médicaments appelés inhibiteurs des Janus Kinases, qui contribuent à réduire l'inflammation.

### Polyarthrite rhumatoïde

JYSELECA est utilisé pour traiter les adultes atteints de polyarthrite rhumatoïde, une maladie inflammatoire des articulations. Il peut être utilisé si un traitement précédent n'a pas été suffisamment efficace ou n'a pas été toléré. JYSELECA peut être utilisé seul ou en association avec un autre médicament contre l'arthrite, le méthotrexate.

fatigue, la raideur et le gonflement des articulations, et il ralentit l'altération de l'os et du cartilage au niveau des articulations. Ces effets peuvent vous aider à effectuer vos activités quotidiennes habituelles et à améliorer votre qualité de vie.

JYSELECA réduit l'inflammation dans votre corps. Il aide à réduire la douleur, la

#### Rectocolite hémorragique JYSELECA est utilisé pour traiter les adultes atteints de rectocolite hémorragique, une

maladie inflammatoire du gros intestin. Il peut être utilisé si vous ne répondiez pas suffisamment ou étiez intolérants à un traitement antérieur de la rectocolite hémorragique. Il contribue à réduire les signes et les symptômes de la rectocolite hémorragique et à diminuer votre besoin de stéroïdes.

# avant de prendre JYSELECA

Quelles sont les informations à connaître

JYSELECA:

**Ne prenez jamais JYSELECA** 

- si vous êtes allergique au filgotinib ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique "Ce que contient JYSELECA").
- si vous avez une tuberculose (TB) active.
- si vous avez une infection grave active (voir la rubrique « Avertissements et précautions »).
- si vous êtes enceinte ou pensez être enceinte.

Si vous vous trouvez dans l'un de ces cas, ne prenez pas JYSELECA et prévenez immédiatement votre médecin.

#### Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre **Autres médicaments et JYSELECA** Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez

Avertissements et précautions

## • si vous avez une infection, ou si vous développez souvent des

infections. Informez votre médecin si vous tombez malade (surtout si vous souffrez de fièvre ou de frissons, d'un essoufflement, d'une toux persistante ou de fatigue) pendant que vous prenez JYSELECA. JYSELECA peut réduire la capacité de votre corps à combattre les infections. Il peut aggraver une infection existante ou augmenter le risque de contracter une nouvelle infection. Si vous avez 75 ans ou plus, il existe un risque plus élevé de contracter une infection grave. • si vous avez déjà eu la tuberculose (TB) ou avez été en contact avec une

personne ayant la tuberculose. Il se peut que vous deviez subir un test

de dépistage de la tuberculose avant que vous ne receviez et au cours

- du traitement par JYSELECA. • si vous avez déjà eu un zona dans le passé, JYSELECA risque de la réactiver. Informez votre médecin si vous présentez une éruption
- cutanée douloureuse avec des cloques pendant le traitement par JYSELECA, car il peut s'agir de signes de zona. • si vous avez déjà eu une hépatite B ou C.
- si vous avez un cancer. Votre médecin devra décider si JYSELECA peut vous être administré.
- si vous présentez un risque élevé de développer un cancer de la peau, votre médecin peut vous recommander des mesures préventives telles

que des examens réguliers de la peau pendant que vous prenez

- JYSELECA. Informez votre médecin si vous développez une nouvelle marque ou tout changement d'apparence d'une zone de la peau. Certains patients traités par JYSELECA ont développé un cancer de la peau. • si vous êtes un homme, il est possible que JYSELECA puisse diminuer votre fertilité (diminuer votre capacité à concevoir un enfant) ou provoquer une infertilité (l'incapacité à concevoir un enfant). Voir également la rubrique « Fertilité masculine ».
- si vous vous êtes fait récemment vacciner ou prévoyez de vous faire vacciner. Certains types de vaccins (vaccins vivants) ne sont pas recommandés pendant l'utilisation de JYSELECA. Adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre JYSELECA. Ils voudront

probablement s'assurer que vous êtes à jour dans vos vaccins.

un taux de cholestérol élevé. • si vous avez eu des caillots sanguins dans les veines de vos jambes (thrombose veineuse profonde) ou de vos poumons (embolie pulmonaire) par le passé. Informez votre médecin en cas de jambe gonflée douloureuse, de douleur dans la poitrine ou d'essoufflement,

• si vous avez des problèmes de cœur, une pression artérielle élevée ou

car cela peut être le signe de la présence de caillots sanguins dans les veines.

#### Ne donnez pas ce médicament aux enfants et aux adolescents de moins de 18 ans car il n'a pas été étudié dans cette tranche d'âge.

**Enfants et adolescents** 

récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament, en particulier si vous utilisez des médicaments qui affectent votre système immunitaire (tels que la ciclosporine ou le tacrolimus). Il est aussi très important que vous préveniez votre médecin ou pharmacien si vous prenez:

• des médicaments pour traiter l'insuffisance cardiaque, la maladie coronarienne ou l'hypertension (tels que diltiazem ou carvédilol)

- le médicament fénofibrate (utilisé pour traiter un cholestérol élevé)
- Grossesse, contraception, allaitement et fertilité masculine

#### Grossesse JYSELECA ne doit pas être utilisé pendant la grossesse. Si vous êtes

enceinte, pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, ne prenez pas ce médicament. Demandez conseil à votre médecin.

Contraception

- Veillez à éviter toute grossesse pendant que vous prenez JYSELECA. Vous devez utiliser une contraception fiable pendant que vous prenez JYSELECA, et pendant au moins 1 semaine après avoir pris votre dernière dose de JYSELECA. Si vous débutez une grossesse pendant que vous prenez JYSELECA, arrêtez de prendre les comprimés et prévenez immédiatement votre médecin.
- N'allaitez pas pendant que vous prenez JYSELECA. On ne sait pas si la substance active est excrétée dans le lait maternel.

Allaitement

 Fertilité masculine Si vous êtes un homme et prenez JYSELECA, il est possible que ce

médicament puisse affecter votre production de spermatozoïdes et

- diminuer votre fertilité (diminuer votre capacité à concevoir un enfant) ou provoquer une infertilité (incapacité à concevoir un
- enfant). On ne sait pas si ces effets sont temporaires ou permanents. Si vous avez des questions ou des inquiétudes à ce sujet, parlez-en à votre médecin. Conduite de véhicules et utilisation de machines JYSELECA peut provoquer des sensations vertigineuses. Si vous ressentez des sensations vertigineuses lorsque vous prenez JYSELECA,

### JYSELECA contient du lactose

ne conduisez pas et n'utilisez pas de machines.

lactose, et chaque comprimé pelliculé de 200 mg de JYSELECA contient 152 mg de lactose. Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Chaque comprimé pelliculé de 100 mg de JYSELECA contient 76 mg de

## votre médecin. Vérifiez auprès de votre médecin ou votre pharmacien en cas de doute.

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de

Comment prendre JYSELECA

La dose recommandée est d'un comprimé de 200 mg une fois par jour. Si vous avez pris plus de JYSELECA que vous n'auriez dû Si vous avez pris plus de comprimés que vous n'auriez dû, prévenez • Si vous avez plus de 75 ans et êtes atteint(e) de polyarthrite rhumatoïde immédiatement votre médecin. ou si vous avez des problèmes rénaux, votre médecin peut recommander

#### une dose d'un comprimé de 100 mg une fois par jour. JYSELECA ne vous est pas recommandé si vous êtes âgé(e) de plus de 75 ans et atteint(e) de rectocolite hémorragique. Informez votre médecin si vous avez de graves

problèmes de foie, car JYSELECA n'est pas recommandé dans ce cas. • Avalez votre comprimé avec un verre d'eau. Ne pas diviser ni écraser ni mâcher le comprimé avant de l'avaler car cela pourrait modifier la quantité de médicament absorbée dans votre corps. Vous pouvez prendre JYSELECA avec de la nourriture ou entre les repas. Ne pas avaler le déshydratant.

• Prenez JYSELECA à la même heure chaque jour. Cela vous aidera à vous

souvenir de prendre les comprimés. • Votre médecin peut interrompre le traitement temporairement ou définitivement si les analyses de sang révèlent un faible nombre de globules blancs ou rouges.

## • Si vous oubliez une dose, prenez-la dès que vous vous en souvenez.

• Si vous avez passé une journée entière (24 heures) sans prendre une dose, il suffit d'omettre la dose oubliée et de prendre une seule dose

### • Ne prenez pas de dose double pour compenser le comprimé que vous avez oublié de prendre.

Si vous arrêtez de prendre JYSELECA

à votre heure habituelle.

Si vous oubliez de prendre JYSELECA

Si vous arrêtez de prendre JYSELECA, prévenez immédiatement votre médecin. Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament,

demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

#### Consultez votre médecin ou demandez Prévenez votre médecin si vous ressentez Si vous ressentez un quelconque effet immédiatement une aide médicale si vous indésirable, parlez-en à votre médecin ou à l'un quelconque des effets indésirables

Quels sont les effets indésirables éventuels?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables,

mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Autres effets indésirables

votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à présentez des signes d'infection grave tels suivants: tout effet indésirable qui ne serait pas Fréquent mentionné sur ce site internet. Vous pouvez fièvre et symptômes d'infection des voies (peuvent toucher jusqu'à 1 personne sur 10) également déclarer les effets indésirables urinaires (mictions plus fréquentes que

#### infections des voies urinaires sont fréquentes (peuvent toucher jusqu'à 1 personne sur 10), et certaines de ces infections peuvent être graves.

• infection pulmonaire (pneumonie): les

d'habitude, douleur ou gêne lors de la

miction ou douleur au dos). Les

Effets indésirables graves

que:

- et de la fatigue. Cet effet est peu fréquent (peut toucher jusqu'à 1 personne sur 100). • zona : les symptômes peuvent inclure une éruption cutanée douloureuse avec des cloques. Cet effet est peu fréquent (peut toucher jusqu'à 1 personne sur 100).
- symptômes peuvent inclure une toux persistante, de la fièvre, un essoufflement

• Tenir ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants.

• N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur

l'emballage et le flacon après EXP. La date de péremption fait référence au

### sensations vertigineuses envie de vomir (nausées).

(peuvent toucher jusqu'à 1 personne sur

• infections de la gorge et du nez

Les analyses de sang peuvent révéler : • un faible nombre de globules blancs (neutrophiles)

• l'augmentation d'une enzyme musculaire

appelée créatinine phosphokinase • une augmentation du taux de graisse dans le sang (cholestérol).

Peu fréquent

100)

#### déclaration: Luxembourg Centre Régional de Pharmacovigilance de Nancy

directement via le système national de

Déclaration des effets secondaires

Bâtiment de Biologie Moléculaire et de Biopathologie (BBB) CHRU de Nancy – Hôpitaux de Brabois Rue du Morvan 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

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

e-mail: pharmacovigilance@ms.etat.lu

medecins/notification-effets-indesirables-

https://quichet.lu/fr/entreprises/sectoriel/sante/

20, rue de Bitbourg

Tél.: (+352) 2478 5592

L-1273 Luxembourg-Hamm

Link pour le formulaire :

medicaments.html

• À conserver dans l'emballage d'origine à l'abri de l'humidité.

Conserver le flacon soigneusement fermé. N'utilisez pas ce

ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les

• Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ou avec les ordures

médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à

brisé ou manquant.

protéger l'environnement.

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché

Pour toute information complémentaire concernant ce médicament,

veuillez prendre contact avec le représentant local du titulaire de

Gilead Sciences Ireland UC

County Cork, T45 DP77

Carrigtohill

Irlande

**Fabricant** 

**County Cork** 

Luxembourg

Irlande

médicament si vous remarquez que le joint d'étanchéité du flacon est

Contenu de l'emballage et autres informations

Comment conserver JYSELECA

## Ce que contient JYSELECA

dernier jour de ce mois.

Les autres composants sont : Noyau du comprimé : cellulose microcristalline, lactose monohydraté, amidon prégélatinisé, dioxyde de silicium colloïdal, acide fumarique,

oxyde de fer jaune (E172), oxyde de fer rouge (E172)

• La substance active est le filgotinib. Chaque comprimé pelliculé contient

100 mg ou 200 mg de filgotinib (sous forme de maléate de filgotinib).

Les comprimés pelliculés de 100 mg de JYSELECA sont de couleur beige, de 12 mm x 7 mm, en forme de gélule et portent l'inscription « GSI » sur une face et « 100 » sur l'autre face.

face et « 200 » sur l'autre face.

avalé.

stéarate de magnésium

JYSELECA 100 mg et 200 mg sont disponibles en flacons de 30 comprimés et en boîtes de 3 flacons, qui contiennent chacun 30 comprimés. Chaque flacon contient un déshydratant de gel de silice qui doit être conservé dans le flacon pour mieux protéger les comprimés. Le déshydratant de gel de silice

est contenu dans un sachet ou une cartouche spécifique et ne doit pas être

Les comprimés pelliculés de 200 mg de JYSELECA sont de couleur beige, de

17 mm x 8 mm, en forme de gélule et portent l'inscription « GSI » sur une

Comment se présente JYSELECA et contenu de l'emballage extérieur

- Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.
- Gilead Sciences Ireland UC Pelliculage: alcool polyvinylique, dioxyde de titane (E171), macrogol, talc, IDA Business & Technology Park Carrigtohill
  - La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est 11/2021

Tél: 00800 7878 1345

Des informations détaillées sur ce médicament sont disponibles sur le site internet de l'Agence européenne des médicaments https://www.ema.europa.eu.

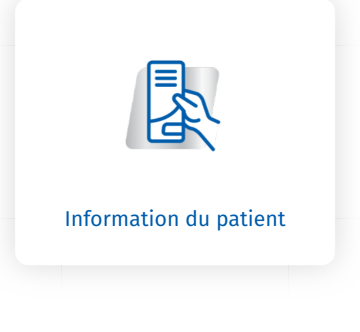
l'autorisation de mise sur le marché :

Galapagos Biopharma Belgium BV

Voici quelques ressources utiles que vous pouvez télécharger et imprimer

Carte d'alerte patient





Politique de confidentialité du site Conditions Générales d'Utilisation du site

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