otetaan





Mitä JYSELECA on ja mihin sitä käytetään

JYSELECA-valmisteen vaikuttava aine on filgotinibi, joka kuuluu januskinaasin estäjien lääkeryhmään. Ne auttavat vähentämään tulehdusta.

Nivelreuma

JYSELECA-valmistetta käytetään nivelreumaa sairastavien aikuisten hoitoon. Nivelreuma on nivelten tulehdussairaus. Lääkettä voidaan käyttää, jos aiempi hoito ei ole tehonnut tarpeeksi hyvin tai sitä ei ole siedetty. JYSELECA-valmistetta voidaan käyttää yksinään tai yhdessä toisen reumalääkkeen, metotreksaatin, kanssa.

JYSELECA vähentää tulehdusta elimistössä. Se auttaa vähentämään nivelten kipua, väsymistä, jäykkyyttä ja turvotusta, ja se hidastaa nivelten luu- ja rustovaurioiden kehittymistä. Tämä voi helpottaa tavallisista päivittäisistä toimista suoriutumista ja parantaa siten elämänlaatua.

Haavainen koliitti

JYSELECA-valmistetta käytetään haavaista koliittia sairastavien aikuisten hoitoon. Haavainen koliitti on suoliston tulehdussairaus. Lääkettä voidaan käyttää, jos aiempi hoito ei ole tehonnut sinulla tarpeeksi hyvin tai et ole sietänyt sitä. Se auttaa vähentämään haavaisen koliitin oireita ja merkkejä ja steroidien käyttötarvetta.

Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin otat JYSELECA-valmistetta

Älä ota JYSELECA-valmistetta

- jos olet allerginen filgotinibille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa "Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa")
- jos sinulla on aktiivinen tuberkuloosi
- jos sinulla on aktiivinen vakava infektio, ks. kohta "Varoitukset ja varotoimet"
- jos olet raskaana tai epäilet olevasi raskaana. Jos jokin näistä koskee sinua, älä ota JYSELECA-valmistetta ja kerro asiasta lääkärille välittömästi.

Muut lääkevalmisteet ja JYSELECA

Varoitukset ja varotoimet

Keskustele lääkärin tai apteekkihenkilökunnan kanssa ennen kuin otat JYSELECA-valmistetta:

- jos sinulla on infektio tai jos saat usein infektioita. Kerro lääkärille, jos sairastut (varsinkin jos sinulla on kuumetta tai vilunväristyksiä, hengenahdistusta, jatkuvaa yskää tai väsymystä) JYSELECA-valmisteen käytön aikana. JYSELECA voi heikentää elimistösi kykyä torjua infektioita. Se voi pahentaa olemassa olevaa infektiota tai suurentaa uuden infektion todennäköisyyttä. Jos olet vähintään 75-vuotias, sinulla on suurempi riski saada vakava infektio. • jos sinulla on joskus ollut tuberkuloosi tai olet ollut kosketuksissa
- sellaisen henkilön kanssa, jolla on tuberkuloosi. Sinulle on ehkä tehtävä tutkimuksia tuberkuloosin varalta ennen JYSELECA-hoitoa ja JYSELECAhoidon aikana. • jos sinulla on joskus ollut vyöruusu, sillä JYSELECA voi edistää sen

uusiutumista. Kerro lääkärille, jos sinulla ilmenee kivuliasta, rakkulaista

- ihottumaa JYSELECA-hoidon aikana, sillä se voi olla vyöruusun oire. jos sinulla on joskus ollut hepatiitti B tai C
- jos sinulla on syöpä. Lääkärin on päätettävä, voidaanko sinulle antaa JYSELECA-valmistetta.
- jos sinulla on suuri ihosyövän kehittymisen riski, jolloin lääkäri saattaa suositella ennaltaehkäiseviä toimia, kuten säännöllisiä ihon tutkimuksia
- JYSELECA-hoidon aikana. Keskustele lääkärin kanssa, jos sinulle kehittyy uusi ihomuutos tai jonkin ihoalueen ulkonäkö muuttuu jollakin tavalla. Joillekin JYSELECA-valmistetta saaneille potilaille on kehittynyt ihosyöpä. • jos olet mies, sillä JYSELECA voi heikentää hedelmällisyyttä (heikentää kykyäsi siittää lapsi) tai aiheuttaa hedelmättömyyttä (kyvyttömyyttä
- jos sinut on äskettäin rokotettu tai sinut on tarkoitus rokottaa. Tietyntyyppisten rokotteiden (elävien rokotteiden) antamista ei suositella JYSELECA-hoidon aikana. Keskustele lääkärin tai

siittää lapsi). Ks. myös kohta "Miesten hedelmällisyys".

apteekkihenkilökunnan kanssa ennen kuin aloitat JYSELECA-hoidon. He haluavat ehkä varmistaa, että rokotuksesi ovat ajan tasalla. • jos sinulla on sydänvaivoja, korkea verenpaine tai korkea kolesteroli • jos sinulla on ollut veritulppa jalan laskimossa (syvä laskimotukos) tai keuhkoissa (keuhkoembolia) joskus aiemmin. Kerro lääkärille, jos jalkasi

muuttuu kivuliaaksi ja turpoaa tai jos sinulla ilmenee rintakipua tai

Älä anna tätä lääkettä alle 18-vuotiaille lapsille ja nuorille, koska sitä ei

hengenahdistusta, sillä ne voivat olla laskimoveritulpan oireita.

- Lapset ja nuoret
- ole tutkittu tässä ikäryhmässä.

jos käytät jotakin seuraavista:

äskettäin ottanut tai saatat ottaa muita lääkkeitä, etenkin jos käytät lääkkeitä, jotka vaikuttavat immuunijärjestelmään (kuten siklosporiinia tai takrolimuusia). On myös hyvin tärkeää kertoa lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle,

Kerro lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle, jos parhaillaan otat, olet

• lääkkeet, joita käytetään sydämen vajaatoiminnan, sepelvaltimotaudin tai korkean verenpaineen hoitoon (kuten

- diltiatseemi tai karvediloli) • fenofibraatti (käytetään korkean kolesterolin hoitoon).
- Raskaus, ehkäisy, imetys ja miesten hedelmällisyys

Raskaus JYSELECA-valmistetta ei saa käyttää raskauden aikana. Jos olet

- raskaana, epäilet olevasi raskaana tai jos suunnittelet lapsen hankkimista, älä ota tätä lääkettä. Kysy neuvoa lääkäriltä.
- Ehkäisy Vältä raskaaksi tulemista JYSELECA-hoidon aikana. Sinun on käytettävä luotettavaa ehkäisyä JYSELECA-hoidon aikana ja

vähintään 1 viikon ajan viimeisen JYSELECA-annoksen ottamisen

- jälkeen. Jos tulet raskaaksi JYSELECA-hoidon aikana, lopeta heti tablettien ottaminen ja kerro asiasta lääkärille.
- Imetys Älä imetä JYSELECA-hoidon aikana. Ei tiedetä, erittyykö vaikuttava aine ihmisen rintamaitoon.
- Jos olet mies ja käytät JYSELECA-valmistetta, on mahdollista, että tämä lääke voi vaikuttaa siittiötuotantoon ja heikentää hedelmällisyyttä (heikentää kykyä siittää lapsi) tai aiheuttaa hedelmättömyyttä (kyvyttömyyttä siittää lapsi). Ei tiedetä, ovatko nämä vaikutukset tilapäisiä vai pysyviä. Keskustele lääkärin kanssa, jos sinulla on kysyttävää asiasta tai tämä huolestuttaa sinua. Ajaminen ja koneiden käyttö

JYSELECA voi aiheuttaa heitehuimausta. Jos sinua huimaa JYSELECA-

valmisteen käytön aikana, älä aja äläkä käytä mitään työkaluja tai

JYSELECA sisältää laktoosia

koneita.

Miesten hedelmällisyys

Yksi JYSELECA 100 mg kalvopäällysteinen tabletti sisältää 76 mg laktoosia, ja yksi JYSELECA 200 mg kalvopäällysteinen tabletti sisältää 152 mg laktoosia. Jos lääkäri on kertonut, että sinulla on jokin sokeriintoleranssi, keskustele lääkärisi kanssa ennen tämän lääkevalmisteen ottamista.

Miten JYSELECA-valmistetta otetaan

Ota tätä lääkettä juuri siten kuin lääkäri on määrännyt. Tarkista ohjeet lääkäriltä, jos olet epävarma.

Suositeltu annos on yksi 200 mg:n tabletti kerran vuorokaudessa. Jos otat enemmän JYSELECA-valmistetta kuin sinun pitäisi Jos otat enemmän tabletteja kuin sinun pitäisi, ota heti yhteys lääkäriin. • Jos sinulla on nivelreuma ja olet yli 75-vuotias tai jos sinulla on munuaisvaivoja, lääkäri saattaa suositella annokseksi yhtä 100 mg:n

tablettia kerran vuorokaudessa. JYSELECA-valmistetta ei suositella sinulle, jos sinulla on haavainen koliitti ja olet yli 75-vuotias. Keskustele lääkärin kanssa, jos sinulla on vakavia maksavaivoja, sillä siinä tapauksessa

- JYSELECA-valmistetta ei suositella sinulle. • Niele tabletti vesilasillisen kanssa. Älä jaa, murskaa tai pureskele tablettia ennen nielemistä, sillä se saattaa vaikuttaa elimistöön pääsevän lääkkeen määrään. JYSELECA-valmisteen voi ottaa aterian yhteydessä tai aterioiden välissä. Älä niele kuivausainetta.
- Ota JYSELECA aina samaan aikaan joka päivä. Tämä auttaa sinua muistamaan tablettien oton. • Lääkäri saattaa keskeyttää hoidon tilapäisesti tai pysyvästi, jos veren valko- tai punasolujen määrä on verikokeiden mukaan pieni.
- Jos unohdat annoksen, ota se heti kun muistat. • Jos annos unohtuu kokonaiseksi vuorokaudeksi (24 tuntia), jätä unohtunut annos väliin ja ota vain yksi annos tavanomaiseen aikaan.
- Älä ota kaksinkertaista annosta korvataksesi unohtamasi tabletin. Jos lopetat JYSELECA-valmisteen oton

Jos unohdat ottaa JYSELECA-valmistetta

apteekkihenkilökunnan puoleen.

Jos lopetat JYSELECA-valmisteen oton, kerro siitä heti lääkärillesi.

Jos sinulla on kysymyksiä tämän lääkkeen käytöstä, käänny lääkärin tai

Muut haittavaikutukset

Mahdolliset haittavaikutukset

Kuten kaikki lääkkeet, tämäkin lääke voi aiheuttaa haittavaikutuksia. Kaikki eivät kuitenkaan niitä saa.

Ota yhteys lääkäriin tai hakeudu Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä Kerro lääkärille, jos havaitset jonkin seuraavista haittavaikutuksista: välittömästi lääkärin hoitoon, jos sinulla on lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia vakavan infektion merkkejä, kuten Yleiset haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tällä

kuumetta ja virtsatieinfektion oireita (tavallista tiheämpi virtsaamistarve, virtsaamiskivut tai -epämukavuus tai selkäkipu). Virtsatieinfektiot ovat yleisiä

Vakavat haittavaikutukset

- (saattaa ilmetä enintään 1 potilaalla kymmenestä), ja jotkin niistä voivat olla vakavia.
- keuhkoinfektio (keuhkokuume): oireita voivat olla jatkuva yskä, kuume, hengenahdistus ja väsymys. Tämä on melko harvinainen haittavaikutus (saattaa ilmetä enintään 1 potilaalla sadasta). • vyöruusu (herpes zoster): oireena voi olla

kivulias rakkulainen ihottuma. Tämä on

melko harvinainen haittavaikutus

sadasta).

(saattaa ilmetä enintään 1 potilaalla

kymmenestä) • kurkku- ja nenäinfektiot

(saattaa ilmetä enintään 1 potilaalla

 heitehuimaus • pahoinvointi.

- Melko harvinaiset (saattaa ilmetä enintään 1 potilaalla sadasta)
- veren valkosolujen (neutrofiilien) vähäinen määrä kreatiinifosfokinaasi-nimisen

suureneminen

suureneminen.

lihasentsyymin pitoisuuden

veren rasva-arvojen (kolesterolin)

Verikokeista voidaan todeta

haittavaikutuksista myös suoraan: www-sivusto: www.fimea.fi

nettisivustolla. Voit ilmoittaa

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri PL 55 00034 FIMEA

Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit

lääkevalmisteen turvallisuudesta.

auttaa saamaan enemmän tietoa tämän

JYSELECA-valmisteen säilyttäminen

• Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

kuukauden viimeistä päivää.

• Älä käytä tätä lääkettä kotelossa ja purkissa mainitun viimeisen

käyttöpäivämäärän (EXP) jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa

• Vaikuttava aine on filgotinibi. Yksi kalvopäällysteinen tabletti sisältää 100 tai 200 mg filgotinibia (filgotinibimaleaattina). Muut aineet ovat

Kalvopäällyste: polyvinyylialkoholi, titaanidioksidi (E171), makrogoli, talkki,

Tabletin ydin: mikrokiteinen selluloosa, laktoosimonohydraatti,

esigelatinoitu tärkkelys, kolloidinen piidioksidi, fumaarihappo,

keltainen rautaoksidi (E172), punainen rautaoksidi (E172).

Lääkevalmisteen kuvaus ja pakkauskoot JYSELECA 100 mg kalvopäällysteiset tabletit ovat beigejä, kooltaan 12 mm × 7 mm, kapselinmuotoisia tabletteja, joiden toisella puolella on merkintä

"GSI" ja toisella puolella merkintä "100".

magnesiumstearaatti

Mitä JYSELECA sisältää

JYSELECA 200 mg kalvopäällysteiset tabletit ovat beigejä, kooltaan 17 mm × 8 mm, kapselinmuotoisia tabletteja, joiden toisella puolella on merkintä "GSI" ja toisella puolella merkintä "200".

JYSELECA 100 mg ja 200 mg ovat saatavilla 30 tabletin purkeissa ja

pakkauksissa, joissa on 3 purkkia ja jokaisessa purkissa 30 tablettia.

Kussakin purkissa on silikageelikuivausainetta, joka on jätettävä purkkiin suojaamaan tabletteja. Silikageelikuivausaine on erillisessä annospussissa tai säiliössä, eikä sitä saa niellä.

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole myynnissä.

Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

• Säilytä alkuperäispakkauksessa. Herkkä kosteudelle. Pidä purkki

• Lääkkeitä ei pidä heittää viemäriin eikä hävittää talousjätteiden

suun päällä oleva sinetti on rikki tai se puuttuu.

Näin menetellen suojelet luontoa.

tiiviisti suljettuna. Älä käytä tätä lääkettä, jos huomaat, että purkin

mukana. Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä apteekista.

Valmistaja Gilead Sciences Ireland UC IDA Business & Technology Park Carrigtohill

Lisätietoja tästä lääkevalmisteesta antaa myyntiluvan haltijan paikallinen edustaja: Suomi

Gilead Sciences Sweden AB

Puh: + 46 (0) 8 5057 1849

Myyntiluvan haltija

County Cork, T45 DP77

Carrigtohill

County Cork

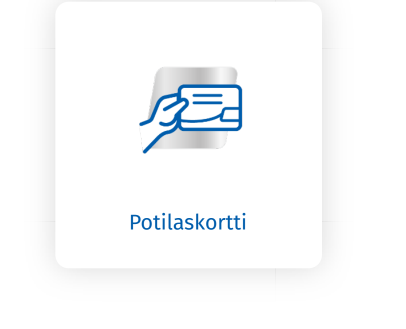
Irlanti

Irlanti

Gilead Sciences Ireland UC

Tämä pakkausseloste on tarkistettu viimeksi 11/2021 Lisätietoa tästä lääkevalmisteesta on saatavilla Euroopan lääkeviraston verkkosivulla https://www.ema.europa.eu.

Hyödyllisiä resursseja Tässä on sinulle joitakin hyödyllisiä tiedonlähteitä, jotka voit ladata ja tulostaa







käyttöehdot