

## Risiko for kreft

RINVOQ® kan potensielt øke risikoen for utvikling av kreft, spesielt hudkreft.

Snakk med legen din dersom du oppdager endringer i et område på huden, eller en ny utvekst på huden.

## Risiko for et hull i tarmen

RINVOQ® kan øke risikoen for et hull i tarmen, spesielt hvis du har Crohns sykdom. Snakk med legen din umiddelbart hvis du har uforklarlige eller uventet magesmerter.

Vis dette kortet til helsepersonell som behandler deg – for eksempel tannlegen din eller på legevakten.

Bivirkninger kan meldes på elektronisk skjema til DMP: [www.dmp.no/pasientmelding](http://www.dmp.no/pasientmelding).

Se oppdatert pakningsvedlegg, preparatomtale (SmPC) og opplæringsmaterieill på [www.felleskatalogen.no](http://www.felleskatalogen.no).

Ditt navn:

Legens navn – som forskrev RINVOQ®:

Legens telefonnummer:

Datoen du startet på RINVOQ®:

NO-RNQ-200002v7.0 Februar 2025  
AbbVie AS, Telefon: +47 67 81 80 00,  
E-post: [kontakt@abbvie.com](mailto:kontakt@abbvie.com).



[www.rinvoq.eu](http://www.rinvoq.eu)

## Pasientkort

Ha alltid dette kortet med deg  
(eller hos din omsorgsperson)

**Sikkerhetsinformasjon – RINVOQ®  
(upadacitinib) for pasienter**

- Dette kortet inneholder viktig sikkerhetsinformasjon som du må være oppmerksom på – før og under behandling med RINVOQ®.
- Les pakningsvedlegget for mer informasjon.

Sikkerhetsinformasjon  Etter krav fra  
Direktoratet for  
medisinske produkter

## **Risiko for infeksjoner**

RINVOQ® kan forverre en eksisterende infeksjon eller øke sjansen for at du får en ny infeksjon – for eksempel tuberkulose, helvetesild eller virushepatitt.

Snakk med legen din umiddelbart hvis du oppdager tegn på infeksjon, slik som:

- Feber, svette, frysninger, vekttap eller hoste som ikke forsvinner – dette kan være tegn på tuberkulose.
- Smertefullt hudutslett med blemmer – dette kan være tegn på helvetesild.
- Føler deg trøtt eller kortpustet – dette kan være tegn på lungebetennelse.

Fortell legen din dersom:

- Du nylig har blitt diagnostisert med tuberkulose eller noen gang har hatt tuberkulose.
- Du nylig har vært i nær kontakt med noen som har tuberkulose.

## **Vaksiner – brukt til å forebygge infeksjoner**

Levende vaksiner (for eksempel influensavaksine gitt som nesenspray, vannkopper, meslinger/kusma/røde hunder) skal ikke gis under behandling eller rett før oppstart med RINVOQ®.

Snakk med legen din før du får vaksine – legen vet hvilke vaksiner som du ikke skal ta før eller under behandling med RINVOQ®.

## **Risiko for hjertesykdom**

Behandling med RINVOQ® var assosiert med økning i kolesterol (fettinnhold i blodet). Legen din vil sjekke kolesterolnivået mens du tar RINVOQ®.

Snakk med lege umiddelbart hvis du merker symptomer som bryst smerter eller tetthet, da dette kan være symptomer på hjertesykdom.

## **Prevensjon, graviditet og amming**

RINVOQ® skal ikke brukes under graviditet.

- Bruk sikker prevensjon mens du tar RINVOQ® – og i 4 uker etter den siste dosen. Snakk med legen din om sikker prevensjon.

- Snakk med legen din umiddelbart dersom du ønsker å bli gravid eller hvis du blir gravid.
- RINVOQ® skal ikke brukes under amming.

## **Risiko for blodpropp i vener eller lunger**

Blodpropp i vener eller lunger har blitt observert med RINVOQ®. Snakk med legen din umiddelbart dersom du får tegn på blodpropp i vener eller lunger, slik som smerter og hevelse i benet, kortpustethet eller bryst smerter.