

LISTA PROVJERE ZA PROPISIVAČA TIJEKOM LIJEĆENJA LIJEKOM XELJANZ (tofacitinibcitrat)▼

Ova lista provjere predstavlja edukacijski materijal koji je obavezan kao uvjet za stavljanje lijeka Xeljanz u promet, u cilju dodatne minimizacije važnih odabralih rizika.

Bez promidžbenog sadržaja.

Informacije navedene u ovom edukacijskom materijalu ne zamjenjuju one navedene u sažetku opisa svojstava lijeka. Za potpune informacije prije primjene lijeka molimo da pročitate sažetak opisa svojstava lijeka (dostupan na www.halmed.hr/Lijekovi/Baza-lijekova).

Ovaj edukacijski materijal možete pronaći na internetskim stranicama Agencije za lijekove i medicinske proizvode (HALMED) u dijelu Farmakovigilancija/Mjere minimizacije rizika.

▼Ovaj je lijek pod dodatnim praćenjem. Time se omogućuje brzo otkrivanje novih sigurnosnih informacija. Od zdravstvenih radnika se traži da prijave svaku sumnju na nuspojavu za ovaj lijek.

Uvod

XELJANZ (tofacitinibcitrat) je inhibitor Janus kinaza (JAK-ova) indiciran:

- u kombinaciji s metotreksatom (MTX) za liječenje umjerenog do teškog oblika aktivnog RA u odraslih bolesnika koji su na liječenje jednim ili više antireumatskih lijekova koji modificiraju tijek bolesti (DMARD) imali neadekvatni odgovor ili ih nisu podnosili. Tofacitinib se može davati kao monoterapija kada se MTX ne podnosi ili kada liječenje MTX-om nije prikladno.
- u kombinaciji s MTX-om u odraslih bolesnika s aktivnim PsA koji su na prethodno liječenje jednim ili više antireumatskih lijekova koji modificiraju tijek bolesti imali neadekvatni odgovor ili ih nisu podnosili.
- za liječenje umjerenog do teškog oblika aktivnog UK u odraslih bolesnika koji su, na konvencionalnu terapiju ili biološke lijekove, imali neadekvatan odgovor, izostanak djelotvornosti ili ih nisu podnosili.

Liječenje RA, PsA i UK s tofacitinibom treba započeti i nadzirati liječnik specijalist s iskustvom u dijagnosticiranju i liječenju ovih bolesti.

Za informacije o doziranju i načinu primjene pogledajte sažetak opisa svojstava lijeka.

- **Ne preporučuje se primjenjivati 10 mg tofacitiniba dva puta dnevno kao terapiju održavanja u bolesnika s UK koji imaju čimbenike rizika od pojave venske tromboembolije u anamnezi, osim ako nije dostupno prikladno zamjensko liječenje.**
- U bolesnika s UK koji nisu izloženi povećanom riziku od pojave venske tromboembolije, može se uzeti u obzir primjena 10 mg tofacitiniba dva puta dnevno ako se u bolesnika smanji odgovor na liječenje dozom od 5 mg dva puta dnevno i ako bolesnik nije imao odgovor na opcije zamjenskog liječenja za ulcerozni kolitis, kao što je liječenje inhibitorom čimbenika nekroze tumora (engl. tumour necrosis factor, TNF). Primjena 10 mg tofacitiniba dva puta dnevno u svrhu zamjenskog liječenja treba biti što je moguće kraća. Potrebno je primijeniti najnižu dozu koja je učinkovita u održavanju odgovora.
- **U bolesnika koji su uzimali tofacitinib zabilježeni su duboka venska tromboza i ozbiljni venski tromboembolijski događaji, uključujući plućnu emboliju, od kojih su neki imali smrtni ishod.** Povećan rizik od pojave venske tromboembolije koji ovisi o dozi zabilježen je u kliničkom ispitivanju tofacitiniba u usporedbi s inhibitorima TNF-a.
- **Slučajevi ozbiljnih infekcija, herpes zostera, tuberkuloze (TBC) i drugih oportunističkih infekcija, maligniteti, gastrointestinalne perforacije, intersticijska bolest pluća i odstupanja u rezultatima laboratorijskih testova prijavljeni su u bolesnika liječenih tofacitinibom u kliničkim ispitivanjima. Za ranu identifikaciju ovih rizika, bolesnike treba pažljivo pratiti na bilo kakve znakove i simptome te odstupanja u rezultatima laboratorijskih testova.**

OVA LISTA PROVJERE TIJEKOM LIJEČENJA NAMIJENJENA JE VAMA KAO PODSJETNIK O RIZICIMA VEZANIM UZ PRIMJENU TOFACITINIBA I PREPORUČENE TESTOVE TIJEKOM PRIMJENE TOFACITINIBA.

Bolesnik: _____

Datum: _____

Tijekom liječenja tofacitinibom, molimo kod svakog posjeta provjerite sljedeće:

DA LI JE BOLESNICA TRENUTNO TRUDNA ILI PLANIRA TRUDNOĆU? <ul style="list-style-type: none">• Primjena tofacitiniba tijekom trudnoće je kontraindicirana• Žene reproduktivne dobi treba savjetovati da koriste odgovarajuću kontracepciju tijekom liječenja tofacitinibom i do najmanje 4 tjedna nakon zadnje doze	DA <input type="checkbox"/> NE <input type="checkbox"/>
DA LI BOLESNICA DOJI ILI PLANIRA DOJITI? <p>Oprez kod sljedećeg:<ul style="list-style-type: none">• Primjena tofacitiniba je kontraindicirana tijekom dojenja</p>	DA <input type="checkbox"/> NE <input type="checkbox"/>
IMA LI BOLESNIK RIZIK ZA RAZVOJ VENSKE TROMBOEMBOLIJE? <ul style="list-style-type: none">• Rizici za vensku tromboemboliju uključuju (ali nisu isključivi):<ul style="list-style-type: none">- Prethodna venska tromboembolija- Bolesnici koji će biti podvrgnuti opsežnom kirurškom zahvalu- Imobilizacija- Infarkt miokarda (unutar zadnja 3 mjeseca)- Zatajenje srca- Primjena kombinacije hormonskih kontraceptiva ili nadomjesne hormonske terapije- Nasljedni poremećaj koagulacije- Maligna bolest• Dodatni rizički faktori za VTE koje treba uzeti u obzir uključuju:<ul style="list-style-type: none">- Dob- Pretilost (Indeks tjelesne mase (BMI) ≥ 30)- Dijabetes- Hipertenzija- Pušenje• Tofacitinib treba primjenjivati sa oprezom kod bolesnika sa poznatim rizikom za vensku tromboemboliju, bez obzira na indikaciju i doziranje.• Potrebno je odmah pregledati bolesnike sa znakovima i simptomima venske tromboembolije i prekinuti primjenu tofacitiniba u bolesnika sa sumnjom na vensku tromboemboliju bez obzira na dozu ili indikaciju.	DA <input type="checkbox"/> NE <input type="checkbox"/>
DA LI STE ZA BOLESNIKE SA UK KOJI NEMAJU ODCOVOR NA TOFACITINIB 5 MG DVAPUT DNEVNO RAZMISLILI O SLJEDEĆEM: <ul style="list-style-type: none">• Za bolesnike sa čimbenicima rizika za vensku tromboemboliju – ne preporučuje se primjenjivati 10 mg tofacitiniba dva puta dnevno kao terapiju održavanja, osim ako nije dostupno prikladno zamjensko liječenje• Za bolesnike bez čimbenika rizika za vensku tromboemboliju – može se uzeti u obzir primjena 10 mg tofacitiniba peroralno dva puta dnevno ako bolesnik nije imao odgovor na opcije zamjenskog liječenja, kao što je liječenje inhibitorom čimbenika nekroze tumora	DA <input type="checkbox"/> NE <input type="checkbox"/>
IMA LI BOLESNIK BILO KAKVIH NOVIH ZNAKOVA ILI SIMPTOMA INFEKCIJE? <ul style="list-style-type: none">• Bolesnike treba procijeniti i testirati na latentnu ili aktivnu infekciju prema primjenjivim smjernicama tijekom primjene tofacitiniba• Ako se tijekom liječenja razviju nove infekcije, molim poduzmite neku od preporučenih radnji navedenih u nastavku:<ul style="list-style-type: none">- Prekinite liječenje tofacitinibom- Pokrenite i promptno dovršite dijagnostičko testiranje odgovarajuće za imunokompromitiranog bolesnika- Započnite s odgovarajućom antimikrobnom terapijom- Pažljivo pratite bolesnika	DA <input type="checkbox"/> NE <input type="checkbox"/>
ZA BOLESNIKE STARIE OD 65 GODINA, DA LI STE UZELI U OBZIR ZAMJENSKO LIJEČENJE? <p>Uzmite u obzir sljedeće:<ul style="list-style-type: none">• S obzirom da postoji veća incidencija infekcija u starijih osoba, za starije bolesnike od 65 godina tofacitinib treba razmotriti jedino ukoliko zamjensko liječenje nije dostupno</p>	DA <input type="checkbox"/> NE <input type="checkbox"/>
IMA LI BOLESNIK NOVIH ABDOMINALNIH ZNAKOVA ILI SIMPTOMA? <ul style="list-style-type: none">• U bolesnika s novim abdominalnim znakovima i simptomima napraviti promptnu procjenu za ranu identifikaciju gastrointestinalne perforacije.	DA <input type="checkbox"/> NE <input type="checkbox"/>

<p>IMA LI BOLESNIK NOVE ILI POGORŠANJE POSTOJEĆIH ZNAKOVA ILI SIMPTOMA INTERSTICIJSKE BOLESTI PLUĆA?</p> <ul style="list-style-type: none"> • U bolesnika s kroničnom bolesti pluća u anamnezi preporučuje se oprez, jer mogu biti skloniji infekcijama. Slučajevi intersticijske bolesti pluća (neki od njih sa smrtnih ishodom) prijavljeni su u bolesnika liječenih tofacitinibom. 	DA <input type="checkbox"/> NE <input type="checkbox"/>
<p>DA LI JE IZMJEREN ABSOLUTAN BROJ LIMFOCITA (ALC)?</p> <ul style="list-style-type: none"> • Ako je broj limfocita između 500 i 750 stanica/mm³ (2 uzastopna rezultata u tom rasponu kod rutinskog testiranja), doziranje tofacitiniba treba smanjiti ili prekinuti sve dok broj limfocita ne bude veći od 750 stanica/mm³. Liječenje treba prekinuti u bolesnika koji uzimaju 5 mg tofacitiniba dva puta dnevno ili 11 mg tablete s produljenim oslobađanjem jednom dnevno. U bolesnika s UK koji uzimaju 10 mg tofacitiniba dvaput dnevno, dozu treba smanjiti na 5 mg tofacitiniba dva puta dnevno. • Kad je broj limfocita veći od 750 stanica/mm³, nastaviti s klinički prikladnim liječenjem tofacitinibom. • Ako je broj limfocita manji od 500 stanica/mm³ (potvrđeno ponovljenim testiranjem unutar 7 dana), prekinuti primjenu tofacitiniba. • Limfocite treba određivati na početku i svaka 3 mjeseca tijekom liječenja. 	DA <input type="checkbox"/> NE <input type="checkbox"/>
<p>DA LI JE IZMJEREN APSOLUTNI BROJ NEUTROFILA (ABN)?</p> <ul style="list-style-type: none"> • Ako je ABN veći od 1000 stanica/mm³, održati dozu. • Ako je ABN između 500 i 1000 stanica/mm³ (2 uzastopna rezultata u tom rasponu kod rutinskog testiranja), smanjiti ili prekinuti doziranje do ABN >1000 stanica/mm³. Liječenje treba prekinuti u bolesnika koji uzimaju 5 mg tofacitiniba dva puta dnevno. U bolesnika s UK koji uzimaju 10 mg tofacitiniba dva puta dnevno, dozu treba smanjiti na 5 mg tofacitiniba dva puta dnevno. • Kada je ABN > 1000 stanica/mm³, nastaviti s klinički prikladnim liječenjem. • Ako je ABN <500 stanica/mm³ (potvrđeno ponovljenim testiranjem unutar 7 dana), prekinuti liječenje. • Neutrofile treba određivati na početku, nakon 4 do 8 tjedana liječenja i potom svaka 3 mjeseca. 	DA <input type="checkbox"/> NE <input type="checkbox"/>
<p>KOJA JE ZADNJA IZMJERENA RAZINA HEMOGLOBINA?</p> <p>Pripazite na sljedeće:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Ako je pad manji ili jednak 2 g/dl, ili vrijednost veća ili jednaka 9,0 g/dl, održati dozu. • Ako je pad veći od 2 g/dl, ili vrijednost manja od 8,0 g/dl (potvrđeno ponovljenim testiranjem), prekinuti primjenu tofacitiniba dok se razina hemoglobina ne normalizira. • Hemoglobin treba pratiti na početku i nakon 4 do 8 tjedana liječenja, te svaka 3 mjeseca nakon toga. 	DA <input type="checkbox"/> NE <input type="checkbox"/>
<p>PRATE LI SE LIPIDNI PARAMETRI RUTINSKI (TJ. 8 TJEDANA OD POČETKA LIJEČENJA TOFACITINIBOM)?</p>	DA <input type="checkbox"/> NE <input type="checkbox"/>
<p>TESTIRAJU LI SE JETRENI ENZIMI RUTINSKI?</p> <p>Pripazite na sljedeće:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Rutinsko praćenje jetrenih enzima i promptno istraživanje uzroka porasta jetrenih enzima se preporučuje kako bi se identificirali potencijalni slučajevi jatrogene ozljede jetre. • Ako se sumnja na jatrogenu ozljedu jetre, primjenu tofacitiniba treba prekinuti dok se ova dijagnoza ne isključi. 	DA <input type="checkbox"/> NE <input type="checkbox"/>

PRIJAVLJIVANJE NUSPOJAVA

Nakon dobivanja odobrenja lijeka važno je prijavljivanje sumnji na njegove nuspojave. Time se omogućuje kontinuirano praćenje omjera koristi i rizika lijeka. Od zdravstvenih radnika se traži da prijave svaku sumnju na nuspojavu lijeka putem nacionalnog sustava prijave nuspojava: Agenciji za lijekove i medicinske proizvode (HALMED) putem internetske stranice www.halmed.hr ili potražite HALMED aplikaciju putem Google Play ili Apple App store trgovine.



Pfizer Croatia d.o.o., Slavonska avenija 6, 10000 Zagreb, Hrvatska
Tel.: 01 390 8777, Fax.: 01 390 8770

Verzija 4, srpanj, 2020.