

Présentez cette carte à tout professionnel de santé participant à votre prise en charge médicale, par exemple à votre dentiste ou au médecin du service des urgences.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, ou pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans la notice d'information.

Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le portail de signalement des événements sanitaires indésirables du ministère chargé de la santé www.signalement-sante.gouv.fr. Pour plus d'information, consulter la rubrique "Déclarer un effet indésirable" sur le site internet de l'ANSM : <http://ansm.sante.fr>. En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

abbvie

Votre nom :

.....

Nom du médecin prescripteur de RINVOQ® :

.....

Tél. du médecin prescripteur :

.....

Date de début du traitement par RINVOQ® :

.....



FR-RNQ-210091 – 07/2021



Carte de surveillance Patient

Conservez cette carte sur vous en permanence

Ce document est diffusé sous l'autorité de l'ANSM

▼ Ce médicament fait l'objet d'une surveillance supplémentaire qui permettra l'identification rapide de nouvelles informations relatives à la sécurité.

Informations de sécurité à l'intention du patient concernant RINVOQ® (upadacitinib)

- ◆ Cette carte contient des informations de sécurité importantes, que vous devez connaître avant le début du traitement par RINVOQ® et pendant le traitement.
- ◆ Reportez-vous à la notice du médicament pour plus d'informations.

Version 3 : juillet 2021

abbvie

RISQUES D'INFECTION

RINVOQ® peut aggraver une infection préexistante ou augmenter le risque de contracter une nouvelle infection, telle que la tuberculose (TB), le zona ou une hépatite virale.

Contactez immédiatement votre médecin si vous constatez des signes d'infections, tels que :

- Fièvre, sueurs, frissons, perte de poids ou toux persistante - il peut s'agir des signes d'une TB.
- Éruption cutanée douloureuse accompagnée de cloques - il peut s'agir d'un signe de zona.
- Sensation de fatigue ou essoufflement - il peut s'agir d'un signe de pneumonie.

abbvie

VACCINS (UTILISÉS DANS LA PRÉVENTION DES INFECTIONS)

Les vaccins vivants (par exemple varicelle, ROR ou Zostavax® dans la prévention du zona) ne doivent pas être utilisés pendant le traitement ou juste avant le début du traitement par RINVOQ®.

Avant toute vaccination, informez votre médecin. Il vous indiquera les vaccins à proscrire avant et durant le traitement par RINVOQ®.

CHOLESTÉROL

Votre médecin contrôlera votre taux de cholestérol pendant le traitement par RINVOQ® afin de déterminer si vous devez prendre un médicament pour réduire ce taux.

abbvie

CONTRACEPTION, GROSSESSE ET ALLAITEMENT

RINVOQ® ne doit pas être utilisé pendant la grossesse.

- Utilisez un moyen de contraception efficace durant le traitement par RINVOQ® et pendant 4 semaines suivant l'administration de la dernière dose. Consultez votre médecin pour les moyens de contraception efficaces.
- Si vous souhaitez débiter une grossesse ou si vous débutez une grossesse, informez-en immédiatement votre médecin.
- N'allaitiez pas au cours du traitement par RINVOQ®.

CAILLOTS DANS LES VEINES OU DANS LES POUMONS

Informez immédiatement votre médecin si vous présentez des signes de caillots dans les veines (thrombose veineuse profonde - TVP) ou dans les poumons (embolie pulmonaire - EP), tels qu'une jambe gonflée et douloureuse ou une douleur dans la poitrine.

abbvie