

Il est important que votre médecin ait connaissance des informations suivantes vous concernant :

- Vous avez plus de 65 ans,
- Vous êtes diabétique,
- Vous avez des antécédents de maladies cardio-vasculaires (exemple infarctus du myocarde, hypertension, accident vasculaire cérébral),
- Vous avez déjà eu des caillots sanguins dans les veines de vos jambes (phlébite) ou de vos poumons (embolie pulmonaire),
- Vous avez subi récemment une intervention chirurgicale majeure,
- Vous utilisez des contraceptifs hormonaux ou un traitement hormonal de la ménopause,
- Un défaut de coagulation est identifié chez vous ou chez vos parents proches,
- Vous êtes fumeur ou avez longtemps fumé,
- Vous avez (ou avez eu) un cancer,

car ces situations augmentent les risques associés à la prise de RINVOQ®.

Votre nom :

.....

Nom du médecin prescripteur de RINVOQ® :

.....

Tél. du médecin prescripteur :

.....

Adresse email du médecin prescripteur :

.....

Date de début du traitement par RINVOQ® :

.....



Version 6 - Avril 2025

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 <https://signalement.social-sante.gouv.fr> Pour plus d'information, consulter la rubrique "Déclarer un effet indésirable" sur le site internet de l'ANSM : <https://ansm.sante.fr>

FR-RNQ-250007 – 05/2025



abbvie



## Carte Patient

Conservez toujours cette carte sur vous  
(ou confiez-la à votre entourage)

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

### 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.

abbvie

### ● **RISQUE DE CANCER**

RINVOQ® peut augmenter le risque de cancers, notamment de cancers cutanés : consulter régulièrement un dermatologue.

Informez votre médecin si vous constatez un changement d'apparence d'une zone de votre peau ou en cas de nouvelles lésions sur votre peau.

### ● **RISQUE DE PERFORATION INTESTINALE**

RINVOQ® peut augmenter le risque de perforation intestinale, particulièrement si vous êtes atteint de la maladie de Crohn.

Informez immédiatement votre médecin si vous ressentez des douleurs abdominales inexplicables ou inattendues.

### ● **RISQUE 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.

Informez votre médecin si :

- Vous avez récemment eu la tuberculose ou si vous l'avez eu dans le passé.
- Vous avez récemment été en contact étroit avec une personne atteinte de tuberculose.

### ● **VACCINS (DANS LA PREVENTION DES INFECTIONS)**

Les vaccins vivants (varicelle, ROR ou 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®.

### ● **RISQUE CARDIOVASCULAIRE**

RINVOQ® peut augmenter le risque d'accident cardiovasculaire.

Informez immédiatement votre médecin si vous présentez des symptômes tels qu'une douleur ou une oppression dans la poitrine car cela peut être le signe d'une maladie cardiaque.

RINVOQ® augmente vos paramètres lipidiques tels que le taux de cholestérol. Votre médecin contrôlera ces paramètres afin de déterminer si vous devez prendre un traitement adéquat.

### ● **RISQUE THROMBOEMBOLIQUE VEINEUX**

RINVOQ® peut favoriser la formation de caillots sanguins dans les veines ou dans les poumons.

Informez immédiatement votre médecin si vous présentez des signes de thrombose veineuse ou d'embolie pulmonaire, tels que gonflement, douleur ou chaleur/rougeur d'un bras ou d'une jambe, essoufflement soudain ou difficulté à respirer ou douleur dans la poitrine.

Informez votre médecin si vous devez subir une intervention chirurgicale majeure.

### ● **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 débuter une grossesse ou si vous débutez une grossesse, informez-en immédiatement votre médecin.
- N'allaitez pas au cours du traitement par RINVOQ®.

### ● **TRAITEMENTS CONCOMITANTS**

Informez votre médecin si vous utilisez des médicaments contenant les substances actives suivantes :

- Des antibiotiques tels que la rifampicine, utilisés pour traiter les infections bactériennes,
- Le fluconazole et le kétoconazole, utilisés pour traiter les infections fongiques.
- RINVOQ® n'est pas recommandé avec les traitements déprimant votre immunité (tels que azathioprine, mercaptopurine, tacrolimus, ciclosporine, DMARDs biologiques).