

Pakkausseloste: Tie toa käyttäjälle

Frovaptan 2,5 mg tabletti, kalvopäällysteinen

frovatriptaani

Lue tämä pakkausseloste huolellisesti ennen kuin aloitat lääkkeen ottamisen, sillä se sisältää sinulle tärkeitä tietoja.

- Säilytä tämä pakkausseloste. Voit tarvita sitä myöhemmin.
- Jos sinulla on kysyttävä, käännny lääkärin tai apteekkienkilökunnan puoleen.
- Tämä lääke on määrätty vain sinulle eikä sitä tule antaa muiden käyttöön. Se voi aiheuttaa haittaa muille, vaikka heillä olisikin samanlaiset oireet kuin sinulla.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, käännny lääkärin tai apteekkienkilökunnan puoleen. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Ks. kohta 4.

Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:

1. Mitä Frovaptan on ja mielin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin otat Frovaptania
3. Miten Frovaptania otetaan
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Frovaptanin säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Frovaptan on ja mielin sitä käytetään

Frovaptan 2,5 mg tabletit sisältävät frovatriptaania joka on triptaaneihin (5-hydroksityryptamiini (5-HT1) –reseptoriselektiiviset agonistit) kuuluva migreenilääke.

Frovaptan 2,5 mg tabletit on lääke, jota käytetään migreenikohtauksen päänsärkyvaiheen hoitoon sekä ennakkooireisessa (ohimenevä migreeniä edeltävä tunne, joka vaihtelee henkilöstä toiseen ja vaikuttaa esimerkiksi näkö-, haju- tai kuuloaistiin), että ennakkooireettomassa migreenissä.

Frovaptania ei tule käyttää migreenikohtauksen estämiseen.

Frovaptania käytetään migreenikohtausten hoitoon aikuisilla.

Frovatriptaania, jota Frovaptan-tabletit sisältävät, voidaan joskus käyttää myös muiden kuin tässä pakkausselosteessa mainittujen sairauksien hoitoon.

Kysy neuvoa lääkäristä, apteekkienkilökunnalta tai muulta terveydenhuollon ammattilaiselta tarvittaessa ja noudata aina heiltä saamiasi ohjeita.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin otat Frovaptania

Lääkärin on täytynyt todeta migreenidiagnoosi selvästi.

Älä otta Frovaptania

- jos olet allerginen frovatriptaanille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6)

- jos sinulla on ollut sydäninfarkti tai jos sinulla on tai on ollut jokin sydän- ja verenkiertoelimistön sairaus, esimerkiksi angina pectoris (oireina voimakas rintakipu, joka voi säteillä vasempaan käsivarteen) tai ääreisverenkiuron häiriötä (erityisesti sormissa ja varpaissa)
- jos sinulla on ollut aivohalvaus tai ohimenevä aivojen verenkiertohäiriö (TIA)
- jos sinulla on huomattavasti tai jossakin määrin kohonnut verenpaine tai sinulla on lievästi kohonnut verenpaine, jota ei hoideta lääkityksellä
- jos sinulla on vaikea maksasairaus
- yhdessä tiettyjen migreenilääkkeiden kanssa (ergotamiini ja sen johdannaiset (metysergidi mukaan lukien) tai muiden triptaanien (5-hydroksitryptamiini (5-HT1) -agonistit) kanssa

Varoitukset ja varotoimet

Keskustele lääkärin kanssa ennen kuin otat Frovaptania:

jos kuulut sydän- ja verisuonitautipotilaiden riskiryhmään, mukaan lukien jos:

- tupakoit runsaasti tai käytät nikotiinikorvaushoitaa
- olet vahdevuosi-iässä oleva / vahdevuosi-iän ohittanut nainen tai yli 40-vuotias mies

Lopeta Frovaptanin ottaminen ja ota välittömästi yhteyttä lääkäriin, jos:

- koet puristavaa tunnetta tai kipua rinnassa, hengästymistä ja/tai epämukavaa tunnetta toisessa tai molemmissa käsivarsissa, selässä, olkapäissä, kaulassa, leuassa, vatsan yläosassa. Edellä mainitut voivat olla sydänkohtauksen oireita, joita voi esiintyä triptaanien käytön yhteydessä myös potilailla, joilla ei ole ollut sydän- ja verisuonisairauksia (ks. kohta 4).
- sinulla on yleistynyttä ihottumaa ja kutinaa, äkillistä paikallista turvotusta (erityisesti huulten, silmien ja kielen läheisyydessä), johon voi liittyä äkillisiä hengitysvaikeuksia, sydämen tiheälyöntisyyttä ja sydämentykytyksiä. Edellä mainitut ovat allergian ja vakavan koko kehon yliherkkysreaktion oireita (ks. kohta 4).

Lapset ja nuoret

Tätä lääkettä ei saa antaa lapsille ja nuorille (alle 18-vuotiaille), koska Frovaptanin turvallisuutta ja tehoa näissä ryhmissä ei ole todettu.

Muut lääkevalmisteet ja Frovaptan

Kerro lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle, jos parhaillaan otat tai olet äskettäin ottanut tai saatat joutua ottamaan muita lääkeitä, myös lääkeitä, joita lääkäri ei ole määränyt.

Tätä lääkettä ei saa käyttää samanaikaisesti eräiden muiden migreenilääkkeiden kanssa:

- Etenkin ergotamiini ja sen johdannaiset (mukaan lukien metysergidi). Näiden lääkkeiden ottamisesta on kuluttava ainakin 24 tuntia ennen kuin Frovaptan 2,5 mg tabletteja voidaan ottaa. Vastaavasti et voi ottaa näitä lääkeitä 24 tuntiin Frovaptan 2,5 mg tablettien annoksen ottamisen jälkeen.
- Etenkin muut triptaanit (5-HT₁ agonistit, kuten sumatriptaani, almotriptaani, elestriptaani, naratriptaani, ritsatriptaani tai tsolmitriptaani).

Tätä lääkettä ei saa ottaa samanaikaisesti masennuksen hoitoon käytettävien monoamiinioksidaasin estäjien (MAOI) kanssa (feneltsiini, isokarboksatsiidi, tranylsypromiini, moklobemidi), ellei lääkäri ole toisin määränyt.

- kerro lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle myös, jos käytät suun kautta otettavia ehkäisytabletteja tai selektiivisiä serotoniinin takaisinoton estäjiä (sitalopraami, fluoksetiini, fluvoksamiini, paroksetiini, sertraliini).

On suositeltavaa, että Frovaptania ei oteta samanaikaisesti mäkkikuismaa (*Hypericum perforatum*) sisältävien valmisteiden kanssa.

Frovaptanin ja yllä listattujen lääkkeiden (etenkin monoaminioksidaasin estäjät, selektiiviset serotoniinin takaisinoton estäjät ja *Hypericum perforatum*) yhteiskäyttö voi myös lisätä seetoniiinisyydrooman riskiä (serotoniinisyydrooman oireita ovat: värinä, hikoilu, levottomuus, vapina ja lihasten äkilliset supistumiset, pahoinvohti, kuume ja sekavuus). Jos et ole varma muiden lääkkeiden käytöstä Frovaptanin kanssa, kysy neuvoa lääkäriltä tai apteekkichenkilökunna lta.

Frovaptan ruuан ja juoman kanssa

Frovaptan voidaan ottaa ruuan kanssa tai tyhjään vatsaan. Tablettien kanssa tulee aina ottaa riittävä määrä vettä.

Raskaus ja imetyks

Jos olet raskaana tai imetät, epäilet olevasi raskaana tai jos suunnittelet lapsen hankkimista, kysy lääkäriltä tai apteekista neuvoa ennen tämän lääkkeen käyttöä.

Frovaptania ei tule käyttää raskauden tai imetyksen aikana, ellei lääkäri ole niin määrännyt. Joka tapauksessa, sinun ei tule imettää 24 tuntiin Frovaptanin ottamisen jälkeen ja tänä aikana pumpattu rintamaito tulee heittää pois.

Ajaminen ja koneiden käyttö

Frovaptan-tabletit tai migreeni itse voivat aiheuttaa uneliaisuutta. Tällaisen vaikutuksen alaisena autolla ajo tai koneiden käyttö voi olla vaarallista ja näitä toimintoja tulee välttää.

Lääke voi heikentää kykyä kuljettaa moottoriajoneuvoa tai tehdä tarkkaa keskittymistä vaativia tehtäviä. On omalla vastuullasi arvioida, pystykö näihin tehtäviin lääkehoidon aikana. Lääkkeen vaikutuksia ja haittavaikutuksia on kuvattu muissa kappaleissa. Lue koko pakkausseloste opastukseksesi. Keskustele lääkärin tai apteekkichenkilökunnan kanssa, jos olet epävarma.

Frovaptan 2,5 mg tabletit sisältävät laktoosia

Tämä valmiste sisältää laktoosia. Jos lääkäri on kertonut, että sinulla on jokin sokeri-intoleranssi, keskustele lääkärin kanssa ennen tämän lääkevalmisteen ottamista.

Tämä lääkevalmiste sisältää alle 1 mmol natriumia (23 mg) per tabletti eli sen voidaan sanoa olevan "natriumiton".

3. Miten Frovaptania ote taan

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

Ota Frovaptan 2,5 mg tabletti mahdollisimman pian migreenipäänsäryyn alettua. Nielaise yksi tabletti kokonaisena veden kera.

Jos ensimmäinen annos ei lievitä oireita, **älä ota toista annosta saman kohtauksen aikana**.

Frovaptan tabletin voi ottaa seuraavaan kohtaukseen.

Jos saat helpotuksen ensimmäisen annoksen jälkeen mutta päänsärky tulee myöhemmin takaisin 24 tunnin kuluessa, voit ottaa toisen annoksen, mikäli kahden annoksen välille jää **vähintään 2 tuntia**. Älä ylitä enimmäisannosta, joka on 5 mg (kaksi tablettia) vuorokaudessa.

Frovaptan-valmisten liiallinen käyttö (toistuva käyttö useina peräkkäisinä päivinä) on tämän lääkkeen väärinkäyttöä ja voi lisätä haittavaikutuksia sekä johtaa kroonisiih päivittäisiin päänsärkyihin, mikä vaatii hoidon väliaikaista keskeyttämistä. Keskustele lääkärin kanssa, jos alat saada päänsärkyjä liian usein tai päivittäin, sillä saatat kärsiä särkyläkepäänsärystä.

Käyttö lapsille ja nuorille

Frovaptania ei tule käyttää alle 18-vuotiailla nuorilla.

Iäkkääät

Koska Frovaptanin käytöstä yli 65-vuotiailla potilailla on vain vähän kokemusta, sen käyttöä kyseisessä ikäryhmässä ei suositella.

Jos otat enemmän Frovaptania kuin sinun pitäisi

Jos olet ottanut liian suuren lääkeannoksen tai vaikkapa lapsi on ottanut lääkettä vahingossa, ota aina yhteyttä lääkäriin, sairaalaan tai Myrkytystietokeskukseen (puh. 09 471 977) riskien arvioimiseksi ja lisähjeiden saamiseksi. Muista ottaa jäljellä olevat tabletit tai tämä pakkausseloste mukaasi.

Jos lopetat Frovaptanin oton

Lääkkeen lopettaminen ei vaadi erityisiä varotoimia.

Jos sinulla on kysymyksiä tämän lääkkeen käytöstä, käänny lääkärin tai apteekkienkilökunnan puoleen.

4. Mahdolliset haittavaikutukset

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

Lopeta Frovaptanin ottaminen ja ota välittömästi yhteyttä lääkäriin, jos koet joitakin seuraavista oireista:

- puristavaa tunnetta tai kipua rinnassa, hengästymistä ja/tai epämukavaa tunnetta toisessa tai molemmissa käsivarsissa, selässä, olkapäissä, kaulassa, leuassa, vatsan yläosassa. Edellä mainitut voivat olla sydänkohtauksen (sydäninfarktin) oireita, joita voi esiintyä triptaanien käytön yhteydessä myös potilailla, joilla ei ole ollut sydän- ja verisuonisairauksia
- yleistynyt ihottumaa ja kutinaa, äkillistä paikallista turvotusta (erityisesti huulten, silmien, kielen ja limakalvojen läheisyydessä), johon voi liittyä äkillisiä hengitysvaikeuksia, sydämen tiheällyöntisyttä ja sydämentykytyksiä. Kaikki edellä mainitut ovat allergian ja vakavan koko kehon yliherkkyysreaktion oireita (angioedeema, anafylaksi).

Raportoidut frovatriptaanin haittavaikutukset olivat ohimeneviä, yleensä lieviä tai kohtalaisia ja hävisivät itsestään. Jotkin raportoiduista oireista voivat liittyä migreenikohtaukseen.

Seuraavia haittavaikutuksia havaittiin **yleisesti** (arvioitu yleisyys on enemmän kuin yhdellä ihmisen lääkäriestä ja vähemmän kuin yhdellä ihmisen lääkäriestä):

- pahoinvoindi, kuiva suu, ruoansulatusongelmat, vatsakivot, uupuminen, epämukava tuntemus rinnan alueella (lievä raskauden, painon tai puristuksen tunne rinnassa)
- päänsärky, heitehuimaus, pistelyn tunne, etenkin kässissä ja jaloissa, tuntoherkkyyden väheneminen tai häiriintyminen, äärimmäinen väsymys
- kuumat aallot
- ahtauden tunne nielussa
- näköhäiriöt
- lisääntynyt hikoilu

Seuraavia haittavaikutuksia havaittiin **melko harvoin** (arvioitu yleisyys on enemmän kuin yhdellä ihmisen lääkäriestä ja vähemmän kuin yhdellä ihmisen lääkäriestä):

- makuaistin muutokset, vapina, keskittymisvaikeudet, horrostila, lisääntynyt tuntoherkkyys, uneliaisuus, tahattomat lihassupistukset
- ripuli, nielemishäiriöt, ilmavaivat, mahavaivat, mahaturvotus

- tietoisuus sydämen sykkeestä (sydämentykytys), sydämen tiheälyöntisyys, korkea verenpaine, rintakipu (voimakas painon tai puristuksen tunne rinnassa)
- kuumuus, alentunut kuuman ja kylmän sietokyky, kipu, heikkous, kuume, jano, hidaslukkisyyys, lisääntynyt energisyyys, yleinen sairauden tunne, huimaus
- ahdistus, unettomuus, sekavuus, hermostuneisuus, levottomuus, masennus, itsensä epätodelliseksi ja vieraaksi tunteminen
- käsienväri ja jalkojen kylmyys
- nenän ärsytyksessä, sivuontelotulehdus, kipeä kurkku/tai kurkunpää
- lihasjäykkyys, lihas- ja luukipu, jalka- ja käskipu, selkäkipu, nivelen arkuus
- silmäkipu, silmä-ärsytyksessä, kivulias valoyliherkkyyssä
- kutina
- korvien soiminen, korvakipu
- nestehukka
- tiheitynyt virtsaamistarve, runsasvirtsaisuus

Seuraavat haittavaikutukset olivat **harvinainen** (arvioitu yleisyyss on enemmän kuin yhdellä ihmisenellä 10 000:sta ja vähemmän kuin yhdellä ihmisenellä tuhannesta):

- lihaskrampit, veltot lihakset, refleksien heikentyminen, liikehäiriöt
- ummetus, röyhtäily, näärästys, paksusuolen ärtyminen, huulen rakkulat, huulikipu, ruokatorven kouristus, suun rakkulat, mahahaava tai haavauma ohutsuolen yläosassa, sylkirauhaskipu, suutulehdus, hammassärky
- kuume
- muistinmenetys, epätavalliset unet, persoonallisuushäiriöt
- nenäverenvuoto, hikka, voimistunut hengitys, kurkun ärsytyksessä
- yösokeus
- tunne kananlihalla olosta, punertavat täplät ja läikät iholla ja limakalvoilla, nokkosihottuma
- sydämen harvalyöntisyys
- epämukava tunne korvissa, korvasairaus, korvakutina, herkkäkuuloisuus
- bilirubiinin (maksan tuottama aine) nousu veressä, veren kalsiumpitoisuuden lasku, poikkeavat virtsa-arvot
- veren matala sokeripitoisuus
- tiheitynyt virtsaamistarve yöllä, munuaiskipu
- itseaiheutettu vamma (esim. purema tai mustelma)
- imusolmukkeiden turvotus
- rintojen arkuus

Olemassa olevien tietojen perusteella ei voida arvioida seuraavien raportoitujen haittavaikutusten yleisyyttä:

- allergiset reaktiot (yliherkkyyssä), kuten yleistynyt ihottuma ja kutina, äkillinen paikallinen turvotus (erityisesti huulten, silmien ja kielen läheisyydessä), johon voi liittyä äkillisiä hengitysvaikeuksia, sydämen tiheälyöntisyystä ja sydämentykyksiä
- sydänkohtaus (sydäninfarkti)
- epämukava tunne tai kipu rintakehäässä, jonka aiheuttaa hetkellinen spasmi (kouristus) sepelvaltimoissa (verisuonissa, jotka kuljettavat sydämelle happea ja ravinteita, niin kutsuttu sepelvaltimospasmi).

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkikenkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan (ks. yhteystiedot alla). Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisteen turvallisuudesta.

www-sivusto: www.fimea.fi
Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea
Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri
PL 55
FI-00034 Fimea

5. Frovaptanin säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Säilytä alle 30°C.

Älä käytä tästä lääkettä läpipainopakkauksessa ja kotelossa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän EXP jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Lääkkeitä ei tule heittää viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana. Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä apteekista. Näin menetellen suojelet luontoa.

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Frovaptan 2,5 mg tabletti, kalvopäällysteinen sisältää

Vaikuttava aine on frovatriptaani.

Yksi tabletti sisältää 2,5 mg vaikuttavaa ainetta frovatriptaania (frovatriptaanisuksinaatti-monohydraattina).

Muut aineet ovat:

Tabletin ydin: silikoitu mikrokiteinen selluloosa, laktoosi*, piidioksiidi, natriumtärkkelysglykolaatti (typpi A) ja magnesiumstearaatti.

Kalvopäällyste: Hypromelloosi (E464), laktoosimonohydraatti*, makrogoli 3350 (E1521), triasetiini ja titaanidioksiidi (E171).

*Sisältää noin 107 mg laktoosia tablettia kohden.

Lääkevalmisten kuvaus ja pakkauuskoko (-koot)

Frovaptan 2,5 mg tabletti, kalvopäällysteinen ovat valkoisia tai luonnonvalkoisia pyöreitä, kalvopäällysteisiä tabletteja, molemmilta puolilta sileitä. Yksi läpipainopakkaus sisältää 1, 2, 3, 4, 6 tai 12 tablettia.

Kaikkia pakkauuskokoja ei välittämättä ole myynnissä.

Myyntiluvan haltija

Avansor Pharma Oy
Tekniikantie 14
02150 Espoo

Valmistaja

Chanelle Medical Unlimited Company
Loughrea, Co. Galway
Irlanti

tai

G.L. Pharma GmbH
Schlossplatz 1
8502 Lannach
Itävalta

Tämä pakkauksenloste on tarkistettu viimeksi
26.10.2022

Bipacksedel: Information till användare n

Frovaptan 2,5 mg filmdrage rad tablett

frovatriptan

Läs nog i genom denna bipacksedel innan du börjar ta detta läkemedel. Den inne håller information som är viktig för dig.

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Om du har ytterligare frågor vänd dig till läkare eller apotekspersonal.
- Detta läkemedel har ordinerats enbart åt dig. Ge det inte till andra. Det kan skada dem, även om de uppvisar sjukdomstecken som liknar dina.
- Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

I denna bipackse del finns information om följande :

1. Vad Frovaptan är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du tar Frovaptan
3. Hur du tar Frovaptan
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Frovaptan ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

1. Vad Frovaptan är och vad det används för

Frovaptan 2,5 mg tablettter innehåller frovatriptan, ett läkemedel mot migrän som tillhör gruppen triptaner (5-hydroxytryptamin (5-HT₁) selektiva receptoragonister).

Frovaptan 2,5 mg tablettter är ett läkemedel som används för behandling av huvudvärksfasen vid migränattacker med eller utan aura (övergående subjektiv förmimmelse som föregår migrän och som varierar från person till person men kan påverka t.ex. synen, luktsinnet eller hörseln).

Frovaptan ska inte användas för att förebygga en migränattack.

Frovaptan används vid behandling av migränattacker hos vuxna.

Frovatriptan som finns i Frovaptan kan också vara godkänd för att behandla andra sjukdomar som inte nämns i denna produktinformation.

Fråga läkare, apotek eller annan hälsovårdspersonal om du har ytterligare frågor och följ alltid deras instruktion.

2. Vad du behöver veta innan du tar Frovaptan

Diagnosen migrän måste vara tydligt fastställd av din läkare.

Ta inte Frovaptan:

- om du är överkänslig mot frovatriptan eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6)
- om du har haft hjärtinfarkt eller om du har eller har haft vissa hjärt- och kärlsjukdomar, såsom kärlkramp (kännetecknat av svår smärta i bröstet som kan stråla ut i vänster arm) eller perifera cirkulationsrubbningar (speciellt i fingrar och tår)

- om du har haft blodpropp i hjärnan eller en transitorisk ischemisk attack (TIA)
- om du har kraftig eller måttlig blodtrycksförhöjning, eller lindrig blodtrycksförhöjning som inte behandlas med läkemedel
- om du har en svår leversjukdom
- i kombination med vissa andra läkemedel som också används för behandling av migrän (ergotamin och derivat av ergotamin (inklusive metysergid), eller andra triptaner 5-hydroxytryptamin (5HT1) - agonister)

Varningar och försiktighet

Tala med läkare innan du tar Frovaptan:

om du är en patient med riskfaktorer för kranskärlssjukdom, inkluderande:

- Om du är rökare eller om du använder läkemedel för att sluta röka
- Om du är kvinna i/efter övergångsaldern eller man över 40 år

Sluta ta Frovaptan och tala med din läkare omedelbart om du:

- har en pressande känsla eller smärta i bröstet, andfåddhet och/eller smärta eller obehag i ena eller båda armarna, ryggen, axlarna, halsen, käken eller övre delen av magen; dessa kan vara symptom på hjärtattack som kan förekomma när man tar triptaner, även hos patienter utan tidigare hjärt- och kärlsjukdom (se också avsnitt 4);
- har systemiskt utslag och systemisk klåda, plötslig lokal svullnad (speciellt runt läpparna, ögonen eller tungan) med eventuella plötsliga andningssvårigheter och snabba hjärtslag och dunkande hjärta. Alla dessa är symptom på allergi och på hela kroppens överkänslighetsreaktion (se också avsnitt 4).

Barn och ungdomar

Ge inte detta läkemedel till barn och ungdomar (under 18 år) eftersom säkerheten och effekten av Frovaptan inte har fastställts i dessa grupper.

Andra läkemedel och Frovaptan

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel, även receptfria sådana.

Du ska inte ta det här läkemedlet samtidigt med vissa andra läkemedel som används för behandling av migrän:

- Speciellt ergotamin och derivat av ergotamin (inklusive metysergid). Det ska gå minst 24 timmar från det att du slutat ta dessa läkemedel tills du tar Frovaptan. Omvänt ska dessa läkemedel inte tillföras inom 24 timmar efter en dos Frovaptan.
- Speciellt andra triptaner (5-HT₁-agonister såsom sumatriptan, almotriptan, eletriptan, naratriptan, rizatriptan eller zolmitriptan).

Såvida inte din läkare har föreskrivit annat, ska du inte ta det här läkemedlet samtidigt med monoaminoxidashämmare (MAOH), som används för behandling av depression (phenelzine, isokarboxazid, tranylcypromine, moklobemid).

- du ska även tala om för din läkare eller apotekspersonal om du tar orala preventivmedel eller selektiva serotoninåterupptagshämmare (citalopram, fluoxetin, fluvoxamin, paroxetin, sertralin).

Du bör inte ta Frovaptan samtidigt med medel som innehåller Johannesört (*Hypericum perforatum*)

Samtidig användning av Frovaptan och läkemedlen ovan (speciellt monoaminoxidashämmare, selektiva serotoninåterupptagshämmare och *Hypericum perforatum*) kan öka risken för serotoninergt syndrom (symtomen på serotoninergt syndrom inkluderar: frossa, svettningar, rastlöshet, darrningar och plötsliga muskelsammandragningar, illamående, feber, förvirring)

Fråga din läkare eller apotekspersonal om du har några betänkligheter om att ta Frovaptan

tillsammans med andra läkemedel.

Frovaptan med mat och dryck

Frovaptan kan tas tillsammans med mat eller på tom mage, alltid med en lagom mängd vatten.

Graviditet och amning

Om du är gravid eller ammar, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn, rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du använder detta läkemedel.

Frovaptan ska inte användas under graviditet eller amning, såvida inte din läkare har sagt att du ska göra det. Du skall under inga omständigheter amma inom 24 timmar efter att du har tagit Frovaptan och under denna tid ska eventuell utpumpad bröstmjölk kasseras.

Körförmåga och användning av maskiner

Det här läkemedlet kan precis som migrän göra dig dåsig. Detta bör beaktas vid tillfället då skärpt uppmärksamhet krävs, t.ex. vid bilkörning eller hantering av maskiner.

Du är själv ansvarig för att bedöma om du är i kondition att framföra motorfordon eller utföra arbeten som kräver skärpt uppmärksamhet. Beskrivning av läkemedlets effekter och/eller biverkningar finns i andra avsnitt. Läs därför all information i denna bipacksedel för vägledning. Diskutera med din läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Frovaptan 2,5 mg tablettter innehåller laktos

Detta läkemedel innehåller laktos. Om du inte tål vissa sockerarter bör du kontakta läkare innan du tar denna medicin.

Detta läkemedel innehåller mindre än 1 mmol (23 mg) natrium per tablett d.v.s. är näst intill ”natriumfritt”.

3. Hur du tar Frovaptan

Ta alltid detta läkemedel enligt läkarens anvisningar. Rådfråga läkare om du är osäker.

Ta en Frovaptan 2,5 mg tablett så snart som möjligt efter att huvudvärken börjar.
Svälg en tablett hel med vatten.

Om den första tabletten inte ger någon lindring, **får du inte ta en tablett till under samma attack.**
Frovaptan kan användas för nästa attack.

Om lindring erhålls efter den första tabletten och smärtan återkommer inom 24 timmar, kan du ta en andra tablett förutsatt att det har gått **minst 2 timmar** mellan de 2 tabletterna.

Den högsta totala dosen på 5 mg per 24 timmar (två tablettter) ska inte överskridas.

Överanvändning (upprepat användande under flera på varandra följande dagar) av Frovaptan innebär felaktigt användande av läkemedlet och kan orsaka ökade biverkningar och leda till kronisk daglig huvudvärk vilket kräver att behandlingen tillfälligt avbryts. Rådgör med din läkare om du börjar få frekvent eller daglig huvudvärk eftersom du då eventuellt kan lida av läkemedelsorsakad huvudvärk på grund av överanvändande.

Användning för barn och ungdomar

Frovaptan ska **inte** användas av personer under 18 år.

Äldre

Frovaptan rekommenderas inte till patienter över 65 år eftersom erfarenheten är begränsad i denna åldersgrupp.

Om du har tagit för stor mängd av Frovaptan

Om du fått i dig för stor mängd läkemedel eller om t.ex. ett barn fått i sig läkemedlet av misstag kontakta genast läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 09 471 977) för bedömning av risken samt rådgivning. Kom ihåg att ta med dig kvarvarande tabletter eller denna bipacksedel.

Om du slutar att ta Frovaptan

Inga särskilda försiktighetsåtgärder är nödvändiga när du slutar att använda läkemedlet.

Om du har ytterligare frågor om detta läkemedel kontakta läkare eller apotekspersonal.

4. Eventuella biverkningar

Liksom alla läkemedel kan detta läkemedel orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem.

Sluta ta Frovaptan och tala om för din läkare omedelbart om du upplever något av följande symtom:

- en pressande känsla eller smärta i bröstet, andfåddhet och/eller smärta eller obehag i ena eller båda armarna, ryggen, axlarna, halsen, käken eller övre delen av magen; dessa kan vara symptom på hjärtattack (hjärtinfarkt) som kan förekomma när man tar triptaner, även hos patienter utan tidigare hjärt- och kärlsjukdom;
- systemiskt utslag och systemisk klåda, plötslig lokalsvullnad (speciellt runt läpparna, ögonen eller tungan och slemhinnorna) med eventuella andningssvårigheter och snabba hjärtslag och dunkande hjärta. Alla dessa är symptom och tecken på allergi och hela kroppens överkänslighetsreaktion (överkänslighetsreaktioner, angioödem, anafylaxi).

De biverkningar som rapporteras med frovatriptan har varit övergående, milda eller måttliga och förvunnit spontant. Vissa av de rapporterade symptomen kan ha att göra med migränattacken.

Följande **vanliga** biverkningar har observerats (förekommer hos fler än 1 person av 100 och färre än 1 person av 10):

- illamående, munorrhett, matsmältningsproblem, buksmärter
- utmattning, obehagskänsla i bröstkorgen (lätt tyngdkänsla, tryck eller täthet i bröstet)
- huvudvärk, yrsel, domningar och stickningar, oftast i armar och ben, minskad eller störning i känslighet för beröring, extrem sömnighet
- värmevallningar
- trånghetskänsla i svalget
- synstörningar
- ökad svettning

Följande **mindre vanliga** biverkningar har observerats (förekommer hos fler än 1 person av 1000 och färre än 1 person av 100):

- smakförändringar, darrningar, koncentrationssvårigheter, dvala (letargi), ökad känslighet för beröring, slöhet, ofrivilliga muskelsammandragningar
- diarré, svårighet att svälja, gasbildning, obehagskänsla i magen, uppblåst mage
- medvetenhet om hjärtslag (hjärtklappning), snabb hjärtrytm, högt blodtryck, bröstsmärta (intensiv täthet eller tryckkänsla i bröstet)
- värmekänsla, minskad tolerans för värme och kyla, smärta, kraftlöshet, törst, tröghet, ökad energi, generell obehagskänsla, yrsel
- ångest, sömnlöshet, förvirring, nervositet, rastlöshet, nedstämdhet, försvagat personlighetsmedvetande
- kalla händer och fötter
- irritation i näsan, ömmande hals och struphuvud
- muskelstelhet, muskel- och bensmärta, smärta i händer och fötter, ryggsmärta, ömmande leder

- ögonsmärta, ögonirritation, smärtsam ljuskänslighet
- klåda
- öronsus, öronsmärta
- dehydrering
- ökad vattenkastning, ökad urinproduktion

Följande **sälsynta** biverkningar har observerats (förekommer hos fler än 1 person av 10 000 och färre än 1 person av 1000):

- muskelkramp, muskelslapphet, försämrade reflexer, problem att röra på sig
- förstopning, rapningar, halsbränna, irritabel tjocktarm, läppblåsor, läppsmärta, sammandragning av matstrupen, munblåsor, sår i magsäck och övre delen av tunntarmen, spottkörtelsmärta, inflammation i munnen, tandsmärta
- feber
- minnesförlust, onormala drömmar, personlighetsförändring
- näsblod, hicka, ökad andningsverksamhet, andningssvårigheter, irritation i halsen
- nattblindhet
- hudrodnad, gåshudskänsla, purpurfärgade prickar eller fläckar på hud och slemhinnor, nässelutslag
- långsam hjärtverksamhet obehagskänsla i öronen, öronsjukdom, öronklåda, ökad ljudkänslighet
- ökade bilirubinnivåer (ämne som bildas i levern) i blodet, sänkning av kalcium i blodet, onormal urinanalys
- lågt blodsocker
- frekvent nattlig urinträngning, njursmärta
- självförvallade skador, (t.ex.bett och blåmärken)
- lymfkörtelsvullnad
- bröstömhet

Även om frekvensen inte kan beräknas från tillgängliga data rapporterades också följande händelser:

- allergiska reaktioner (överkänslighet) inkluderande systemiskt utslag och systemisk klåda, plötslig svullnad (speciellt runt läpparna, ögonen eller tungan) med eventuella plötsliga andningssvårigheter som kan associeras med snabba hjärtslag och dunkande hjärta (anafylaxi)
- hjärtattack (hjärtinfarkt)
- obehagskänsla eller smärta i bröstkorgen som orsakas av en temporär spasm (konstriktion) i dina kransarter (blodkärlen som transporterar syre och näringssämnen till ditt hjärta, dvs. koronär kärfspasm).

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt (se detaljer nedan). Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

webbplats: www.fimea.fi

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

FI-00034 Fimea

5. Hur Frovaptan ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras vid högst 30°C.

Används före utgångsdatum som anges på genomtrycksförpackningen och kartongen efter EXP.
Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man kastar läkemedel som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

6. Förpackningens inne håll och övriga upplysningar

Innehållsdeklaration

Den aktiva substansen är frovatriptan.

En filmdragerad tablett innehåller 2,5 mg frovatriptan (som succinatmonohydrat).

Övriga innehållsämnen är:

Tablettkärna: kiselmodifierad mikrokristallin cellulosa, laktos*, kiseldioxid, natriumstarkelseglykollat (Typ A) och magnesiumstearat.

Filmdragering: hypromellos (E464), laktosmonohydrat*, makrogol 3350 (E1521), triacetin och titandioxid (E171).

* Innehåller ca 107 mg laktos per tablett.

Läke medlets utseende och förpackningsstorlekar

Frovaptan 2,5 mg filmdragerad tablett är vita till naturvita filmdragerade tabletter, släta på båda sidor.
De finns tillgängliga i genomtrycksförpackningar om 1, 2, 3, 4, 6 och 12 tabletter.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning

Avansor Pharma Oy

Teknikvägen 14

02150 Esbo

Tillverkare

Chanelle Medical Unlimited Company

Loughrea, Co. Galway

Irland

eller

G.L. Pharma GmbH

Schlossplatz 1

8502 Lannach

Österrike

Denna bipacksedel ändrades senast

26.10.2022