

Pakkausseloste: Tietoa käyttäjälle

Efavirenz Aurobindo 600 mg kalvopäälysteiset tabletit

efavirentsi

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

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

Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:

1. Mitä Efavirenz Aurobindo on ja mielin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä ennen kuin otat Efavirenz Aurobindo -valmistetta
3. Miten Efavirenz Aurobindo -valmistetta käytetään
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Efavirenz Aurobindo -valmisten säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Efavirenz Aurobindo on ja mielin sitä käytetään

Efavirenz Aurobindo, joka sisältää vaikuttavan aineen efavirensi, kuuluu ei-nukleosidi-käynteiskopiojan estäjiksi (NNRTI) kutsuttuun antiretroviraalisten lääkkeiden luokkaan. Se on **retroviruslääke, joka torjuu HI-virus (HIV-1) -infektiota vähentämällä viruksen määrää veressä.** Sitä käytetään aikuisille, 3 kuukauden ikäisille tai sitä vanhemmille lapsille, jotka painavat vähintään 3,5 kg.

Lääkäri on määrennyt sinulle Efavirenz Aurobindo -valmistetta, koska sinulla on HIV-infektio. Efavirenz Aurobindo otettuna yhdessä muiden retroviruslääkkeiden kanssa vähentää viruksen määrää veressä. Tämä vahvistaa immuunijärjestelmää ja vähentää HIV-infektioon liittyvien sairauksien ilmaantumisen riskiä.

Efavirensia, jota Efavirenz Aurobindo sisältää, 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 Efavirenz Aurobindo -valmistetta

Älä käytä Efavirenz Aurobindo -valmistetta

- **jos olet allerginen** efavirensille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6). Kysy neuvoa lääkäristä tai apteekkienkilökunnalta.
- **jos sinulla on vakava maksatauti**
- **jos sinulla on sydänsairaus, kuten muutoksia sydämen rytmisä tai lyöntinopeudessa, hidas sydämensyke, tai vaikea sydänsairaus**
- jos lähisulkulaisesi (vanhempi, isovanhempi, veli tai sisar) on kuollut äkillisesti sydänsairauteen tai sairastaa synnynnäistä sydänsairautta
- jos lääkäri on kertonut sinulle, että veresi elektrolyytipitoisuus, kuten kalium- tai magnesiumpitoisuus, on korkea tai matala
- **jos parhaillaan käytät** mitä tahansa seuraavista lääkkeistä (katso myös kohta ”Muut lääkevalmisteet ja Efavirenz Aurobindo”):

- **astemitsoli tai terfenadiini** (joita käytetään allergiaoireiden hoitamiseen)
- **bepridiili** (jota käytetään sydänsairauden hoitamiseen)
- **sisapridi** (jota käytetään närästyksen hoitoon)
- **ergotalkaloidit** (esimerkiksi ergotamiini, dihydroergotamiini, ergonoviini ja metyliergonoviini) (joita käytetään migreenin ja sarjoittaisen päänsäryyn hoitamiseen)
- **midatsolaami tai triatsolaami** (joita käytetään unilääkkeenä)
- **pimotsidi, imipramiini, amitriptyliini tai klonipramiini** (joita käytetään tiettyjen mielentilahäiriöiden hoitoon)
- **elbasviiri tai gratsopreviiri** (käytetään hepatiitti C:n hoidossa)
- **mäkikuisma** (*Hypericum perforatum*) (masennuksen ja ahdistuksen hoitoon käytettävä rohdos)
- **flekainidi, metoprololi** (rytmihäiriölääkkeitä)
- **tietyt antibiootit** (makrolidit, fluorokinolonit, imidatsoli)
- **triatsoli-sienilääkkeet**
- **tietyt malarialääkkeet**
- **metadoni** (käytetään opioidiriippuvuuden hoitoon).

Jos käytät mitään näistä lääkkeistä, kerro lääkärille välittömästi. Näiden lääkkeiden käyttö yhdessä Efavirenz Eurobindo -valmisteen kanssa voi luoda mahdollisuuden vakaville ja/tai hengenvaarallisille haittavaikutuksille tai estää Efavirenz Eurobindo -valmistetta toimimasta oikein.

Varoitukset ja varotoimet

Keskustele lääkärin tai apteekkienkilökunnan kanssa ennen kuin otat Efavirenz Eurobindo -valmistetta.

- **Efavirenz Eurobindo -valmistetta pitää ottaa HIV-virusta torjuvien lääkkeiden kanssa.**
Jos Efavirenz Eurobindo -valmisteen ottaminen aloitetaan, koska nykyinen hoitosi ei ole estänyt virusta lisääntymästä, samanaikaisesti on aloitettava toisen sellaisen lääkkeen ottaminen, jota et ole aiemmin ottanut.
- Tämä lääke ei paranna HIV-infektiota ja voit edelleen kehittää infektioita ja muita HIV-sairauteen liittyviä oireita.
- Sinun on pysyteltävä lääkärin hoidossa käyttäessäsi Efavirenz Eurobindo -valmistetta.
- **Kerro lääkärille:**
 - **jos olet kärsinyt mielenterveyshäiriöistä**, mukaan lukien masennus, tai käytänyt väärin päähteitä tai alkoholia. Kerro lääkärille välittömästi, jos tunnet itsesi masentuneeksi tai jos sinulla on itsemurha-ajatuksia tai outoja ajatuksia (katso kohta 4, *Mahdolliset haittavaikutukset*).
 - **jos olet kärsinyt epilepsistä kohtauksista (kouristuksista)** tai jos sinua hoidetaan epilepsialääkkeillä kuten karbamatiini, fenobarbitali ja fenytoini. Jos käytät mitään näistä lääkkeistä, lääkärin pitää ehkä tarkistaa epilepsialääkkeen taso veressäsi varmistaakseen, että Efavirenz Eurobindo -valmisteen käyttö ei vaikuta siihen. Lääkäri voi määrättää sinulle toisen epilepsialääkkeen.
 - **jos sinulla on ollut maksasairaus, mukaan lukien aktiivinen krooninen hepatiitti.** Potilailla, joilla on krooninen hepatiitti B tai C ja joita hoidetaan antiretroviraalisella yhdistelmähoidolla, vaikeiden ja mahdollisesti hengenvaarallisten maksongelmien vaara on suurempi. Lääkäri voi suorittaa veritestejä tarkistaakseen, kuinka hyvin maksasi toimii, ja saattaa vaihtaa sinulle toisen lääkkeen. **Jos sinulla on vaikea maksasairaus, älä otta Efavirenz Eurobindo -valmistetta** (katso kohta 2, *Älä otta Efavirenz Eurobindo -valmistetta*).
 - **jos sinulla on sydänsairaus, kuten epänormaali sydämen sähköisen signaalin johtuminen, jota kutsutaan QT-ajan pidentymiseksi.**

- **Kun ryhdyt ottamaan Efavirenz Aurobindo -valmistetta, tarkkaile:**
 - **huimauksen, unihäiriöiden, uneliaisuuden, keskittymisvaikeuksien tai epänormaalien unien merkkejä.** Nämä haittavaikutukset voivat alkaa hoidon ensimmäisenä tai toisena päivänä ja yleensä loppuvat ensimmäisten 2–4 viikon kuluttua.
 - **ihottuman merkkejä.** Jos näet mitään merkkejä vaikeasta ihottumasta, johon liittyy rakkaja tai kuumetta, lopeta Efavirenz Aurobindo -valmisteen ottaminen ja kerro heti lääkärille. Jos sinulla on ollut ihottumaa ottaessasi toista NNRTI-lääkettä, sinulla voi olla suurempi riski ihottuman saamiselle Efavirenz Aurobindo -valmisteen kanssa.
 - **tulehduksen tai infektion merkkejä.** Joillakin potilailla, joilla on edistynyt HIV-infektiota (AIDS) ja on aikaisemmin ollut opportunisti-infektiota, tulehduksen merkkejä ja oireita aikaisemmista infektiosta voi ilmetä pian HIV-infektion hoidon aloittamisen jälkeen. Näiden oireiden uskotaan johtuvan kehon immuunivasteen parantumisesta, minkä ansiosta keho voi vastustaa infektiota, jotka ovat ehkä olleet läsnä ilman ilmeisiä oireita. Jos havaitset infektion oireita, kerro välittömästi lääkärille. Opportunisti-infektioiden lisäksi voi ilmetä autoimmuunihäiriötä (immuunijärjestelmän hyökätessä terveen kudoksen kimppuun), kun aloitat lääkkeiden käytön HIV-infektion hoitoa varten. Autoimmuunihäiriötä voi ilmetä monta kuukautta hoidon aloittamisen jälkeen. Jos huomaat infektion oireita tai muita oireita kuten lihasten heikkoutta, heikkoutta, joka alkaa käsistä ja jaloista ja etenee torsoa kohti, sydämentykytystä, vapinaa tai hyperaktiivisuutta, ilmoita lääkärille välittömästi saadaksesi tarvittavaa hoitoa.
 - **luusto-ongelmaia.** Joillekin antiretroviraalista yhdistelmähoitoa saaville potilaille voi kehittyä osteonekroosiksi kutsuttu luustosairaus (luukudoksen kuolema luun verenkierron menetyksen johdosta). Sairauden kehitymiselle voi olla useita riskitekijöitä. Tällaisia voivat olla mm. antiretroviraalisen yhdistelmähoidon kesto, kortikosteroidin käyttö, alkoholin käyttö, vaakea immuunivasteen heikentyminen ja korkea painoindeksi. Osteonekroosin oireita ovat niveliäykkyys, nivelsärky ja nivelkivut (erityisesti lonkan, polven ja olkapään alueella) ja liikkumisvaikeudet. Jos havaitset jonkin näistä oireista, kerro lääkärille.

Lapset ja nuoret

Efavirenz Aurobindo kalvopäällysteisiä tabletteja ei suositella alle 3 kuukauden ikäisten tai alle 3,5 kg painoisten lasten hoitoon, sillä niitä ei ole tutkittu riittävästi näillä potilaililla.

Muut lääkevalmisteet ja Efavirenz Aurobindo

Efavirenz Aurobindo -valmisteeta ei pidä ottaa tiettyjen lääkkeiden kanssa. Nämä on lueteltu kohdassa Älä käytä Efavirenz Aurobindo -valmisteetta osan 2 alussa. Niihin kuuluu joitakin yleisiä lääkkeitä sekä rohdoskasvi (mäkkikuisma), joilla voi olla vakavia yhteisvaikutuksia.

Kerro lääkärille, apteekkikenkilökunnalle tai sairaanhoitajalle, jos parhaillaan käytät, olet äskettäin käyttänyt tai saatat käyttää muita lääkkeitä.

Efavirenz Aurobindo -valmisteella voi olla yhteisvaikutuksia muiden lääkkeiden, mukaan lukien rohdosvalmisteet kuten neidonhiuspuu-uutteet, kanssa. Nämä voivat vaikuttaa Efavirenz Aurobindo -valmisteen tai muiden lääkkeiden pitoisuuksiin veressä. Tämä voi estää lääkkeitä toimimasta oikein tai voi pahentaa mahdollisia haittavaikutuksia. Joissakin tapauksissa lääkärin pitää ehkä säätää annostasi tai tarkistaa veritasosi. **On tärkeää, että kerrot lääkärille tai apteekkikenkilökunnalle, jos käytät jotain seuraavista:**

- **Muut HIV-infektion hoitoon käytetyt lääkevalmisteet:**
 - proteaasin estäjät: darunaviiri, indinaviiri, lopinaviiri/ritonaviiri, ritonaviiri, ritonaviirilla tehostettu atatsanaviiri, sakinaviiri tai fosamprenaviiri/sakinaviiri. Lääkäri voi harkita vaihtoehtoisen lääkkeen määräämistä sinulle tai proteaasin estäjän annoksen muuttamista.

- maraviroki
 - efavirentsia, emtrisitabiinia ja tenofoviiria sisältävä yhdistelmätablettia ei saa ilman lääkärin suositusta ottaa yhdessä Efavirenz Aurobindo -valmisten kanssa, sillä se sisältää vaikuttavaa ainetta efavirentsia.
- **Lääkevalmisteet, joita käytetään hepatiitti C -infektion hoitoon:** bosepreviiri, telapreviiri, elbasviiri/gratsopreviiri, simepreviiri, sofosbuviro/velpatasviiri, sofosbuviro/velpatasviiri/voksilapreviiri, glekarepreviiri/pibrentasviiri.
- **Lääkkeet, joita käytetään bakteeri-infektioiden,** mukaan lukien tuberkuloosi ja AIDSiin liittyvien Mycobacterium avium -ryhmän bakteerien aiheuttama infektio, hoitoon: klaritromysiini, rifabutiini, rifampisiini. Lääkäri voi harkita annoksesi muuttamista tai vaihtoehtoisena antibiootin määräämistä sinulle. Lisäksi lääkäri voi määräätä suuremman annoksen Efavirenz Aurobindo -lääkevalmistetta.
- **Lääkkeet, joita käytetään sieni-infektioiden hoitoon (sienilääkkeet):**
 - vorikonatsoli. Efavirenz Aurobindo voi vähentää vorikonatsolin määrää veressä ja vorikonatsoli voi lisätä Efavirenz Aurobindo -valmisten määrää veressä. Jos näitä kahta lääkevalmistetta otetaan samanaikaisesti, vorikonatsolin annosta pitää suurentaa ja efavirensin annosta pienentää. Kysy ensin lääkärltä.
 - itrakonatsoli. Efavirenz Aurobindo voi vähentää itrakonatsolin määrää veressä.
 - posakonatsoli. Efavirenz Aurobindo voi vähentää posakonatsolin määrää veressä.
- **Loismatoinfektioiden hoitoon käytettävät lääkkeet:**
 - pratsikvanteeli: Efavirenz Aurobindo saattaa pienentää veren pratsikvanteelipitoisuksia. Jos otat samanaikaisesti näitä kahta lääkettä, lääkäri voi tarvittaessa suositella pratsikvanteeliannoksen suurentamista.
- **Malarian hoitoon käytettävät lääkkeet:**
 - artemeetteri/lumefantriini: Efavirenz Aurobindo voi vähentää artemeetterin/lumefantriinin määrää veressä.
 - atovakoni/proguaniili: Efavirenz Aurobindo voi vähentää atovakonin/proguaniilin määrää veressä.
- **Epileptisten kohtausten hoitoon käytettävät lääkkeet:** karbamatsepiini, fenytoini, fenobarbitaali. Efavirenz Aurobindo voi vähentää tai lisätä epilepsialääkkeiden määrää veressä. Karbamatsepiini voi heikentää Efavirenz Aurobindo -valmisten vaikutusta. Lääkärin pitää ehkä harkita toisen epilepsialääkkeen määräämistä sinulle.
- **Veren rasvapitoisuuden laskemiseen käytettävät lääkkeet (statiinit):** atorvastatiini, pravastatiini, simvastatiini. Efavirenz Aurobindo voi vähentää statiinien määrää veressä. Lääkäri tarkistaa kolesterolitasosi ja harkitsee statiinianoksesi muuttamista tarvittaessa.
- **Metadoni** (opioideiden vierotushoidossa käytettävä lääke): lääkäri saattaa suositella toisen lääkkeen käyttöä.
- **Sertraliini** (masennuksen hoitoon käytettävä lääke): lääkärin on ehkä muutettava sertraliiniannostasi.
- **Bupropioni** (masennuksen hoitoon ja tupakoinnin lopettamiseen käytettävä lääke): lääkärin on ehkä muutettava bupropioniannostasi.
- **Diltiatseemi tai vastaavat lääkkeet (ns. kalsiumkanavansalpaajat), joita tyypillisesti käytetään korkean verenpaineen ja sydänongelmien hoitoon:** kun aloitat Efavirenz Aurobindo -valmisten ottamisen, lääkäri voi joutua säättämään kalsiumkanavansalpaajan annostustasi.

- **Immuunivasteen heikentäjät kuten siklosporiini, sirolimuusi tai takrolimuusi** (elinsiirtojen hylkimisenestolääkkeet): kun aloitat tai lopetat Efavirenz Eurobindo -valmisten ottamisen, lääkäri seuraa tarkasti immuunivasteen heikentäjän plasmatasojasi ja voi joutua tarkistamaan sen annosta.
- **Hormonaaliset ehkäisylääkkeet, kuten ehkäisypillerit, ehkäisyinjektionesteet (esimerkiksi Depo-Provera) tai ehkäisyimplantaatit (esimerkiksi Implanon)**: sinun on myös käytettävä luotettavaa mekaanista ehkäisymenetelmää (katso Raskaus, imetys ja hedelmällisyys). Efavirenz Eurobindo voi vähentää hormonaalisten ehkäisylääkkeiden tehoa. Naisilla, jotka ovat ottaneet Efavirenz Eurobindo -valmistetta samanaikaisesti, kun ovat käyttäneet ehkäisyimplantaattia, on ilmennyt raskauksia, vaikka ei ole osoitettu, että Efavirenz Eurobindo -hoito olisi aiheuttanut ehkäisylääkkeen pettämisen.
- **Varfariini** tai asenokouumaroli (verenohennuslääkkeitä): lääkäri voi joutua tarkistamaan varfariinin tai asenokouumarolin annostasi.
- **Neidonhiuspuu (*Ginkgo biloba*) -uutteet** (rohdosvalmiste).
- **Metamitsoli**, kivun ja kuumeen hoidossa käytettävä lääke.
- **Sydämen rytmien vaikuttavat lääkevalmisteet:**
 - **rytmihäiriöiden hoitoon käytettävät lääkevalmisteet** kuten flekainidi tai metoprololi
 - **masennuksen hoitoon käytettävät lääkevalmisteet** kuten imipramiini, amitriptyliini tai klomipramiini
 - **antibiootit**, muun muassa seuraaviin ryhmiin kuuluvat: makrolidit, fluorokinolonit tai imidatsoli.

Efavirenz Eurobindo ruuan ja juoman kanssa

Efavirenz Eurobindo -valmisten ottaminen tyhjään vatsaan voi vähentää epätoivottavia vaikutuksia. Greippimehua pitää välttää Efavirenz Eurobindo -hoidon yhteydessä.

Raskaus ja imetys

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

Naisten pitäisi välttää raskautta Efavirenz Eurobindo -hoidon aikana ja **12 viikkoa sen jälkeen**. Lääkäri voi vaatia sinua tekemään raskauksen varmistaakseen, että et ole raskaana, ennen Efavirenz Eurobindo -hoidon aloittamista.

Jos raskaus on mahdollista Efavirenz Eurobindo -hoidon aikana, sinun on käytettävä luotettavaa mekaanista ehkäisyvälintä (esimerkiksi kondomia) muiden ehkäisymuotojen, mukaan lukien suun kautta nautittavan (pilleri) tai muun hormonaalisen ehkäisylääkkeen (esimerkiksi implantaatti, injektioneste), kanssa. Efavirensi voi säilyä veressä jonkin aikaa hoidon lopettamisen jälkeen. Siksi ehkäisyä pitäisi jatkaa, kuten edellä, 12 viikkoa Efavirenz Eurobindo -valmisten käytön lopettamisen jälkeen.

Kerro lääkärille välittömästi, jos olet raskaana tai suunnittelet raskautta. Jos olet raskaana, sinun pitäisi ottaa Efavirenz Eurobindo -valmistetta vain, jos sinä ja lääkäri päättäte, että sitä todella tarvitaan. Kysy lääkäriltä tai apteekkikenkilökunnalta neuvoa ennen minkään lääkkeen ottamista.

Eläinten sikiöillä tai vauvoilla, joiden äidit ovat saaneet efavirensihoitoa tai käyttäneet efavirensiä, emtrisitabiinia ja tenofoviiria sisältävää yhdistelmävalmistetta raskauden aikana, on todettu vakavia syntymävikoja. Jos olet ottanut Efavirenz Eurobindo -valmistetta tai efavirensiä, emtrisitabiinia ja tenofoviiria sisältävää yhdistelmävalmistetta raskauden aikana, lääkäri voi pyytää säännöllisiä verikokeita tai muita diagnostisia kokeita lapsen kehityksen seuraamiseksi.

Älä imetä lasta, jos otat Efavirenz Eurobindo -valmistetta.

Imettämistä **ei suositella** HIV-positiivisille naisille, koska HIV-infektio saattaa tarttua lapseen äidinmaidon väliyksellä.

Jos imetät tai harkitset imettämistä, **keskustele asiasta** lääkärin kanssa **mahdollisimman pian**.

Ajaminen ja koneiden käyttö

Efavirenz Aurobindo sisältää efavirensiä ja voi aiheuttaa huimausta ja unisuutta sekä heikentää keskittymiskykyä. Jos se vaikuttaa sinuun näin, älä aja älkä käytä mitään työkaluja tai koneita.

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

Apuaineet:

Efavirenz Aurobindo sisältää laktoosia

Jos lääkäri on kertonut, että sinulla on jokin sokeri-intoleranssi, keskustele lääkärin kanssa ennen tämän lääkkeen ottamista.

Efavirenz Aurobindo sisältää natriumia

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

3. Miten Efavirenz Aurobindo -valmistetta käytetään

Käytä tätä lääkettä juuri siten kuin lääkäri on määränyt tai apteekkienkilökunta on neuvonut. Tarkista ohjeet lääkärliltä tai apteekista, jos olet epävarma. Lääkäri antaa sinulle ohjeet oikeasta annostuksesta.

- Aikuisen annos on 600 mg kerran päivässä.
- Efavirenz Aurobindo -annosta pitää ehkä suurentaa tai pienentää, jos otat samanaikaisesti tiettyjä lääkeitä (katso Muut lääkevalmisteet ja Efavirenz Aurobindo).
- Efavirenz Aurobindo on tarkoitettu otettavaksi suun kautta. Efavirenz Aurobindo suositellaan otettavaksi tyhjään vatsaan mieluiten nukkumaan mennessä. Silloin joistakin haittavaikutuksista (esimerkiksi huimaus, unisuus) voi olla vähemmän vaivaa. Tyhjään vatsaan ottamisella tarkoitetaan tablettien ottamista 1 tunti ennen ateriaa tai 2 tuntia aterian jälkeen.
- On suositeltavaa niellä tabletti kokonaisena veden kanssa.
- Efavirenz Aurobindo -valmistetta on otettava joka päivä.
- Efavirenz Aurobindo -valmistetta ei koskaan pidä käyttää yksin HIV:n hoitoon. Efavirenz Aurobindo -valmistetta on aina otettava yhdessä muiden HIV-lääkkeiden kanssa.

Käyttö lapsille ja nuorille

- Efavirenz Aurobindo -kalvopäällysteiset tabletit eivät sovi alle 40 kg painaville lapsille.
- Annos vähintään 40 kg painaville lapsille on 600 mg kerran päivässä.

Jos otat enemmän Efavirenz Aurobindo -valmistetta kuin sinun pitäisi

Jos olet ottanut liian suuren lääkeannoksen tai vaikkapa lapsi on ottanut lääkettä vahingossa, ota aina yhteyttä lääkäriin, sairaalaan tai Myrkytystietokeskukseen (puh. 0800 147 111) riskien arvioimiseksi ja lisäohjeiden saamiseksi. Pidä lääkepakkaus mukanasi, jotta voit helposti kuvata, mitä olet ottanut.

Jos unohtat ottaa Efavirenz Aurobindo -valmistetta

Yritä välttää annoksen jättämistä väliin. **Jos unohtat ottaa annoksen**, ota seuraava annos mahdollisimman pian mutta älä ota kaksinkertaista annosta korvataksesi unohtamasi kerta-annoksen.

Jos tarvitset apua suunnitellaksesi parhaat ajat lääkkeen ottamiselle, kysy lääkäriltä tai apteekkienkilökunnalta.

Jos lopetat Efavirenz Eurobindon -valmisteen käytön

Kun Efavirenz Eurobindon -varastosi alkaa loppua, hanki lisää lääkäriltä tai apteekista. Tämä on tärkeää, koska viruksen määrä voi alkaa kasvaa, jos lääkkeen käyttö lopetetaan vaikka vain lyhyeksi aikaa. Viruksesta voi silloin tulla vaikeammin hoidettava.

Jos sinulla on kysyttävää tämän valmisten käytöstä, käännny lääkärin, apteekkienkilökunnan tai sairaanhoitajan puoleen.

4. Mahdolliset haittavaikutukset

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

Hoidettaessa HIV-infektiota ei aina ole mahdollista sanoa, aiheutuvatko jotkin haittavaikutukset Efavirenz Eurobindon -valmisteesta vai toisista lääkevalmisteista, joita otetaan samanaikaisesti vai itse HIV-infektiosta.

HIV-hoidon aikana paino ja veren rasva- ja sokeriarvot saattavat nousta. Tämä liittyy osittain terveydentilan kohenemiseen ja elämäntapaan, ja veren rasva-arvojen kohdalla jokus myös itse HIV-lääkkeisiin. Lääkäri määräää kokeita näiden muutosten havaitsemiseksi.

Huomattavimmat efavirensin raportoidut haittavaikutukset, kun sitä on käytetty yhdessä muiden HIV-lääkkeiden kanssa, ovat ihottuma ja keskushermosto-oireet.

Keskustele lääkärin kanssa, jos kärsit ihottumasta, sillä jotkut ihottumat voivat olla vakavia. Useimmissa tapauksissa ihottuma kuitenkin katoaa ilman, että Efavirenz Eurobindon -hoitoa muutetaan millään tavalla. Ihottuma on yleisempi efavirensihoidoa saavilla lapsilla kuin aikuisilla.

Keskushermosto-oireita ilmenee yleensä hoidon alkuvaiheessa ja ne yleensä vähenevät muutaman ensimmäisen kuukauden aikana. Yhdessä tutkimuksessa keskushermosto-oireita ilmeni usein ensimmäisten 1–3 tunnin kuluessa annoksen ottamisesta. Jos sinulla on näitä haittavaikutuksia, lääkäri voi ehdottaa, että otat Efavirenz Eurobindon -valmistetta nukkumaan mennessäsi ja tyhjään vatsaan. Joillakin potilailla on vakavampia oireita, jotka voivat vaikuttaa mielialaan tai kykyyn ajatella selkeästi. Jotkut potilaat ovat tehneet itsemurhan. Näitä ongelmia on useammin potilailla, jotka ovat aiemmin kärsineet mielenterveyden häiriöistä. Kerro lääkärille aina välittömästi, jos sinulla on näitä oireita tai mitään haittavaikutuksia käyttäässäsi Efavirenz Eurobindon -lääkevalmistetta.

Jos havaitset seuraavia haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille:

Hyvin yleinen (voi esiintyä yli 1 käyttäjällä 10:stä):

- ihottuma.

Yleinen (voi esiintyä enintään 1 käyttäjällä 10:stä):

- epänormaalit unet, keskittymisvaikeudet, huimaus, päänsärky, unettomuus, uneliaisuus, koordinaatio- tai tasapaino-ongelmat
- vatsakipu, ripuli, pahoinvointi, oksentelu
- kutina
- väsymys
- ahdistunut olo, masennus

Testeissä voi ilmetä:

- lisääntynyt maksentsyymien määrä veressä
- lisääntynyt triglyseridien (rasvhappojen) määrä veressä.

Melko harvinainen (voi esiintyä enintään 1 käyttäjällä 100:sta):

- hermostuneisuus, unohtelu, hämmennys, kouristukset, epänormaalit ajatukset
- sumentunut näkö
- huimaus
- haimatulehduksen aiheuttama vatsakipu
- allerginen reaktio (yliperkkyys), joka voi aiheuttaa vakavia ihoreaktioita (monimuotoinen punavihoittuma, Stevens–Johnsonin oireyhtymä)
- ihmisen silmien keltaisuus, kutina, maksatulehduksen aiheuttama vatsakipu
- rintojen kasvaminen miehillä
- vihainen käyttäytyminen, mielialan muutokset, hallusinaatiot, maanisuus (mielentila, jolle on tyypillistä yliaktiivisuus, iloisuus tai ärtynoisuus), vainoharhaisuus, itsemurha-ajatukset, katatonias (tila, jossa potilas on liikkumaton ja puhumaton jonkin aikaa)
- viheltäväät, soivat tai muut toistuvat äänet korvissa
- vapina
- punastuminen

Testeissä voi ilmetää:

- lisääntynyt kolesterolin määrä veressä.

Harvinainen (voi esiintyä enintään 1 käyttäjällä 1 000:sta):

- kutiseva ihottuma reaktiona auringonvaloon
- Efavirensin kanssa on joskus ilmennyt heikentynyt maksan toimintaa, joka on johtanut kuolemaan tai maksan siirtoon. Useimmat tapaukset ovat ilmenneet potilailla, joilla jo on ollut maksautti, mutta muutama tapaus on raportoitu potilailla, joille sellaista ei ole ollut.
- selittämätön ahdistuneisuuden tunne, johon ei liity aistiharhoja, mutta jolloin ajatteleminen selkeästi tai järkevästi saattaa olla vaikeaa.
- itsemurha.

Esiintymistihleys tuntematon (koska saatavissa oleva tieto ei riitä arviointiin):

- ryhmä sairauksia, jotka aiheuttavat aivojen toimintahäiriöitä (enkefalopatia).

Haiittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haiittavaikutuksia, kerro niistä lääkäriille tai apteekkienkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haiittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Voit ilmoittaa haiittavaikutuksista myös suoraan (ks. yhteystiedot alla). Ilmoittamalla haiittavaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisten turvallisuudesta.

www-sivusto: www.fimea.fi

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haiittavaikutusrekisteri

PL 55

00034 FIMEA

5. Efavirenz Aurobindo -valmisten säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Älä käytä tästä lääkettä etiketissä ja pakauksessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Tämä lääkevalmiste ei edellytä erityisiä säilytysolosuhteita.

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

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Efavirenz Aurobindo sisältää

- Vaikuttava aine on efavirensi. Kukin kalvopäällysteinen tabletti sisältää 600 mg efavirensiä.
- Muut aineet ovat:

Tabletin ydin: Mikrokiteinen selluloosa (laatu 101) (E460), matalasubstituoitu hydroksypropyliselluloosa (LH-21), laktoosimonohydraatti, hydroksypropyliselluloosa (matalan viskoositeenin laatu), kolloidinen vedetön piidioksidi, krospovidoni (tyyppi B), natriumlauryylsulfaatti, mikrokiteinen selluloosa (laatu 200) (E460), krospovidoni (tyyppi A), magnesiumstearaatti.

Tabletin päälyste: Hypromelloosi (tyyppi 2910) (E464), makrogoli, titaniumdioksidi (E171), keltainen rautaoksidi (E172).

Lääkevalmisteen kuvaus ja pakkauskoot

Kalvopäällysteinen tabletti.

Keltainen, soikion muotoinen, viistereunainen, kaksoiskupera, kalvopäällysteinen tabletti, jonka toisella puolella on kohokuviona L-kirjain ja toisella puolella 11. Koko on 20,1 mm x 9,6 mm.

Efavirenz Aurobindo 600 mg kalvopäällysteiset tabletit ovat läpinäkyvässä PVC-/PVdC-alumiinifolioläpipainopakkauksessa ja valkoisessa läpinäkymättömässä HDPE-pullopakkauksessa, jossa on valkoinen läpinäkymätön polypropeenisuljin.

Läpipainopakkaus: 30 ja 90 tablettia

HDPE-pullopakkaus: 30, 90 ja 500 tablettia

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole myynnissä.

Myyntiluvan haltija

AurobindoPharma (Malta) Limited
Vault 14, Level 2, Valletta Waterfront
Floriana FRN 1913
Malta

Valmistaja

APL Swift Services (Malta) Limited
HF26, Hal Far Industrial Estate, Hal Far
Birzebbugia, BBG 3000
Malta

Lisätietoja tästä lääkevalmisteesta saa myyntiluvan haltijan paikalliselta edustajalta:

Orion Pharma, +358 10 4261

Tämä pakkausseloste on tarkistettu viimeksi 16.9.2024

Bipacksedel: Information till användaren

Efavirenz Eurobindo 600 mg filmdragerade tabletter

efavirenz

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar använda detta läkemedel. Den innehåller 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 bipacksedel finns information om följande:

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

1. Vad Efavirenz Eurobindo är och vad det används för

Efavirenz Eurobindo, som innehåller den aktiva substansen efavirenz, tillhör en grupp läkemedel som kallas icke-nukleosida omvänt transkriptashämmare (NNRTI). Det är ett **antiretroviralt läkemedel mot human immunbristvirus (hiv-1)**-infektion som verkar genom att minska virusmängden i blodet. Läkemedlet används av vuxna, ungdomar och barn som är 3 månader och äldre och som väger minst 3,5 kg.

Din läkare har förskrivit Efavirenz Eurobindo till dig eftersom du har en hiv-infektion. Om man tar Efavirenz Eurobindo i kombination med andra antiretrovirala läkemedel minskar virusmängden i blodet. Detta stärker ditt immunförsvar och minskar risken för att utveckla sjukdomar som är kopplade till hiv-infektion.

Efavirenz som finns i Efavirenz Eurobindo kan också vara godkänd för att behandla andra sjukdomar som inte nämns i denna produktinformation. Fråga läkare, apoteks- eller annan hälso- och sjukvårdspersonal om du har ytterligare frågor och följ alltid deras instruktion.

2. Vad du behöver veta innan du tar Efavirenz Eurobindo

Ta inte Efavirenz Eurobindo:

- om du är allergisk mot efavirenz eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6). Kontakta din läkare eller apotekspersonal för rådgivning.
- **om du har en svår leversjukdom**
- **om du har hjärtproblem, såsom förändringar av hjärtslagens rytm eller frekvens, långsamma hjärtslag eller svår hjärtsjukdom**
- om någon i din familj (föräldrar, far- eller morföräldrar, bröder eller systrar) har avlidit plötsligt på grund av hjärtproblem eller föddes med hjärtproblem
- om din läkare har berättat för dig att du har höga eller låga nivåer av elektrolyter, t.ex. kalium eller magnesium, i ditt blod
- **om du samtidigt tar** något av följande läkemedel (se även ”Andra läkemedel och Efavirenz Eurobindo”):
 - **astemizol eller terfenadin** (för behandling av allergiska symptom)

- **bepridil** (för behandling av hjärtsjukdom)
- **cisaprid** (för behandling av halsbränna)
- **ergotalkaloider** (till exempel ergotamin, dihydroergotamin, ergonovin och metylergonovin) (för behandling av migrän och klusterhuvudvärk)
- **midazolam eller triazolam** (för sömnsvårigheter)
- **pimozid, imipramin, amitriptylin eller klomipramin** (för behandling av vissa psykiska besvär)
- **elbasvir eller grazoprevir** (för behandling av hepatit C)
- **johannesört** (*Hypericum perforatum*) (ett naturläkemedel mot depression och oro)
- **flekainid, metoprolol** (för behandling av oregelbunden hjärtrytm)
- **vissa antibiotika** (makrolider, fluorokinoloner, imidazol)
- **vissa läkemedel mot svamp** (triazoler)
- vissa läkemedel mot **malaria**
- **metadon** (för behandling av opioidberoende).

Om du tar något av dessa läkemedel, meddela din läkare snarast. Om dessa läkemedel tas tillsammans med Efavirenz Eurobindo kan de ge allvarliga och/eller livshotande biverkningar eller minska eller ta bort effekten av Efavirenz Eurobindo.

Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du tar Efavirenz Eurobindo

- **Efavirenz Eurobindo ska tas tillsammans med andra läkemedel som är verksamma mot hiv-virus.** Om du får Efavirenz Eurobindo för att din nuvarande behandling inte har förhindrat virusförökningen, måste du samtidigt få ett annat läkemedel som du inte tagit tidigare.
- Detta läkemedel är inte något botemedel mot hiv-infektion och du kan fortsätta utveckla infektioner eller andra sjukdomar som är förknippade med hiv.
- Du ska fortsätta att vara under läkarobservation under tiden du tar Efavirenz Eurobindo.
- **Tala om för din läkare:**
 - **om du tidigare haft en psykisk sjukdom**, som depression, eller missbruk av alkohol eller droger. Berätta omedelbart för din läkare om du känner dig deprimerad, har självmordstankar eller underliga tankar (se avsnitt 4 *Eventuella biverkningar*).
 - **om du tidigare haft kramper (krampanfall eller attacker)** eller om du behandlas med krampförebyggande behandling som carbamazepin, fenobarbital och fenytoin. Om du tar något av dessa läkemedel kan din läkare behöva kontrollera läkemedelshalten i blodet för att kontrollera att den inte påverkas då du tar Efavirenz Eurobindo. Din läkare kan välja att ge dig ett annat krampförebyggande läkemedel.
 - **om du tidigare haft någon leversjukdom, gäller även kronisk hepatitis i aktivt skede.** Patienter med kronisk hepatitis B eller C och som behandlas med en kombination av antiretrovira medel löper en ökad risk för allvarliga och potentiellt livshotande leverbiverkningar. Din läkare kan ta blodprover för kontroll av leverfunktionen eller för att ändra din behandling till annat läkemedel. **Om du har en svår leversjukdom ska du inte ta Efavirenz Eurobindo** (se avsnitt 2, *Ta inte Efavirenz Eurobindo*).
 - **om du har en hjärtsjukdom, såsom en onormal elektrisk signal som benämns förlängt QT-intervall.**
- **När du börjat ta Efavirenz Eurobindo, var uppmärksam på följande:**
 - **tecken på yrsel, sömnsvårigheter, dåsighet, koncentrationsstörningar eller onormala drömmar.** Dessa biverkningar kan uppstå under första eller andra behandlingsdagen och försvinner vanligtvis efter de första 2–4 veckorna.

- **tecken på hudutslag.** Om du ser tecken på svåra hudutslag med blåsor eller feber ska du sluta ta Efavirenz Aurobindo och snarast informera din läkare. Om du fått hudutslag med ett annat läkemedel i gruppen NNRTI, kan det finnas större risk att du får hudutslag med Efavirenz Aurobindo.
- **tecken på inflammation eller infektion.** Hos vissa patienter med framskriden hiv-infektion (AIDS) och som tidigare haft opportunistiska infektioner, kan tecken och symtom på inflammation från tidigare infektioner inträffa kort tid efter att behandlingen mot hiv påbörjats. Dessa symtom beror troligtvis på en förbättring av kroppens immunsvär, vilken gör det möjligt för kroppen att bekämpa infektioner som kanske har funnits utan några tydliga symtom. Tala omedelbart om för din läkare om du märker några symtom på infektion. Förutom opportunistiska infektioner kan autoimmuna störningar (tillstånd där immunsystemet attackerar frisk kroppsdel) också förekomma efter att du börjar ta läkemedel för att behandla din hiv-infektion. Autoimmuna störningar kan inträffa flera månader efter att behandlingen påbörjades. Om du märker något symtom på infektion eller andra symtom som muskelsvaghets, svaghet som startar i händer eller fötter och som flyttar sig mot bålen, hjärtskada, darrhänthet eller hyperaktivitet, informera din läkare omedelbart för att få nödvändig behandling.
- **benvävnadsbesvär.** Vissa patienter som får antiretroviral kombinationsbehandling kan utveckla en bensjukdom som heter osteonekros (benvävnad dör beroende på förlorad blodtillförsel till benet). Några av de många riskfaktorerna för att utveckla sjukdomen är: långvarig antiretroviral kombinationsbehandling, användning av kortikosteroider, alkoholkonsumtion, svår nedsättning av immunförsvaret och högre kroppsmaßeindex. Tecken på osteonekros är stelhet i lederna och smärta (särskilt i höft, knä och axlar) och svårighet att röra sig. Tala om för din läkare om du upplever några av dessa symtom.

Barn och ungdomar

Efavirenz Aurobindo rekommenderas inte till barn som är yngre än 3 månader eller väger mindre än 3,5 kg eftersom läkemedlet inte har studerats tillräckligt hos dessa patienter.

Andra läkemedel och Efavirenz Aurobindo

Du får inte ta Efavirenz Aurobindo tillsammans med vissa läkemedel. Dessa finns angivna i början av avsnitt 2, under Ta inte Efavirenz Aurobindo. Detta gäller för vissa vanliga läkemedel och naturläkemedel (johannesört) som kan orsaka allvarlig interaktion (växelverkan).

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

Efavirenz Aurobindo kan interagera med andra läkemedel, inklusive naturläkemedel såsom extrakt av *Ginkgo biloba*. Det innebär att mängden Efavirenz Aurobindo eller annat läkemedel i blodet kan påverkas. Detta kan innehålla att läkemedlets effekt minskas eller uteblir eller att biverkningar kan bli värre. I vissa fall behöver läkaren ändra doseringen eller mäta läkemedelshalten i blodet.

Det är viktigt att tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar något av följande:

- **Andra läkemedel mot hiv-infektion:**
 - proteashämmare: darunavir, indinavir, lopinavir/ritonavir, ritonavir, ritonavirförstärkt atazanavir, saquinavir eller fosamprenavir/saquinavir. Din läkare kan överväga att ge dig ett annat läkemedel eller att ändra dosen för proteashämmaren.
 - maravirok
 - kombinationsläkemedlet som innehåller efavirenz, emtricitabin och tenofovir bör inte tas tillsammans med Efavirenz Aurobindo om inte detta rekommenderats av din läkare eftersom det innehåller efavirenz, den aktiva substansen i Efavirenz Aurobindo.

- **Läkemedel som används för behandling av infektion med hepatit C-virus:** boceprevir, telaprevir, elbasvir/grazoprevir, simeprevir, sofosbuvir/velpatasvir, sofosbuvir/velpatasvir/voxilaprevir, glecaprevir/pibrentasvir.
- **Läkemedel som används för behandling av bakterieinfektioner**, vilket inkluderar tuberkulos och AIDS-relaterad MAC (mycobacterium avium complex)-infektion: klaritromycin, rifabutin, rifampicin. Din läkare kan överväga att ändra dosen eller ge dig ett annat antibiotikum. Din läkare kan även öka dosen för Efavirenz Eurobindo.
- **Läkemedel som används för behandling av svampinfektioner:**
 - vorikonazol. Efavirenz Eurobindo kan minska mängden vorikonazol i ditt blod och vorikonazol kan öka mängden Efavirenz Eurobindo i blodet. Om du tar dessa två läkemedel samtidigt måste dosen vorikonazol ökas och dosen efavirenz minskas. Du måste rådfråga din läkare först.
 - itrakonazol. Efavirenz Eurobindo kan minska mängden itrakonazol i ditt blod.
 - posaconazol. Efavirenz Eurobindo kan minska mängden posaconazol i ditt blod.
- **Läkemedel som används för behandling av parasitiska maskinfektioner:**
 - prazikvantel: Efavirenz Eurobindo kan minska mängden prazikvantel i blodet. Om du tar dessa två läkemedel tillsammans kan din läkare rekommendera en ökning av dosen prazikvantel vid behov.
- **Läkemedel som används för behandling av malaria:**
 - aretmeter/lumefantrin: Efavirenz Eurobindo kan minska mängden aretmeter/lumefantrin i ditt blod.
 - atovakvon/proguanil: Efavirenz Eurobindo kan minska mängden atovakvon/proguanil i ditt blod.
- **Läkemedel för behandling av kramper/krampanfall (antikonvulsiva):** karbamazepin, fenytoin, fenobarbital. Efavirenz Eurobindo kan minska eller öka mängden antikonvulsivt läkemedel i ditt blod. Karbamazepin kan minska effekten av Efavirenz Eurobindo. Din läkare kan välja att ge dig ett annat antikonvulsivt läkemedel.
- **Läkemedel som används för att sänka blodfetterna (sk statiner):** atorvastatin, pravastatin, simvastatin. Efavirenz Eurobindo kan minska mängden statiner i ditt blod. Din läkare kommer att kontrollera dina kolesterolvärdet och kan överväga att vid behov ändra dosen statin.
- **Metadon** (ett läkemedel som används för behandling av opiatberoende): läkaren kan rekommendera en alternativ behandling.
- **Sertralín** (ett läkemedel för behandling av depression): läkaren kan behöva ändra doseringen av sertralín.
- **Bupropion** (ett läkemedel för behandling av depression eller som hjälp att sluta röka): läkaren kan behöva ändra doseringen av bupropion.
- **Diltiazem eller liknande läkemedel (sk kalcium-blockerare vilket är läkemedel som vanligen används vid högt blodtryck eller hjärtbesvär):** när du påbörjar Efavirenz Eurobindo -behandling kan din läkare behöva ändra dosen av kalcium-blockeraren.
- **Läkemedel som hämmar immunförsvaret, som ciklosporin, sirolimus eller takrolimus** (läkemedel som förebygger avstötning av organ efter transplantation): när du påbörjar eller avslutar behandling med Efavirenz Eurobindo kommer läkaren att följa plasmanivåerna av det immunförvarshämmande läkemedlet och kan behöva ändra dosen av det.
- **Hormonella preventivmedel, såsom p-piller, p-spruta (t.ex. Depo-Provera) eller p-stav (t.ex. Nexplanon):** du måste också använda ett tillförlitligt barriärpreventivmedel (se Graviditet,

amning och fertilitet). Efavirenz Aurobindo kan försämra effekten av de hormonella preventivmedlen. Graviditer har inträffat hos kvinnor som behandlats med Efavirenz Aurobindo när de använt p-stav. Det har dock inte kunnat fastställas att behandlingen med Efavirenz Aurobindo orsakade uteblivet skydd av preventivmedlet.

- **Warfarin** eller acenokumarol (läkemedel som används för att minska blodets levningsförmåga): läkaren kan behöva ändra doseringen av warfarin eller acenokumarol.
- **Extrakt av *Ginkgo biloba*** (ett naturläkemedel).
- **Metamizol**, ett läkemedel som används för att behandla smärta och feber.
- **Läkemedel som påverkar hjärtrytmen:**
 - **läkemedel för behandling av problem med hjärtrytmen:** t.ex. flekainid eller metoprolol
 - **läkemedel för behandling av depression,** t.ex. imipramin, amitriptylin eller klomipramin
 - **antibiotika,** inkluderande följande typer: makrolider, fluorokinoloner eller imidazol.

Efavirenz Aurobindo med mat och dryck

Intag av Efavirenz Aurobindo på fastande mage kan minska biverkningarna. Grapefruktjuice bör undvikas vid användning av Efavirenz Aurobindo.

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.

Kvinnor bör inte bli gravida under pågående behandling med Efavirenz Aurobindo och under **12 veckor därefter.** Din läkare kan begära att du gör ett graviditetstest för att vara säker på att du inte är gravid innan behandling med Efavirenz Aurobindo påbörjas.

Om du riskerar att bli gravid under tiden du får Efavirenz Aurobindo, behöver du använda ett tillförlitligt barriärpreventivmedel (till exempel kondom) tillsammans med andra preventivmetoder såsom tabletter (p-piller) eller andra hormonella preventivmedel (till exempel p-stav, p-spruta). Efavirenz kan finnas kvar i ditt blod en tid efter avslutad behandling. Därför bör du fortsätta använda preventivmedel, såsom beskrivits ovan, under 12 veckor efter sista dosen Efavirenz Aurobindo.

Tala genast om för läkaren om du är gravid eller planerar att bli gravid. Om du är gravid ska du ta Efavirenz Aurobindo bara om du och läkaren beslutar att ett klart behov föreligger. Rådfråga din läkare eller apotekspersonal innan du tar något läkemedel.

Allvarliga fosterskador har setts hos ofödda djur och hos spädbarn till kvinnor som fått behandling med efavirenz eller ett kombinationsläkemedel som innehåller efavirenz, emtricitabin och tenofovir under graviditet. Om du har tagit Efavirenz Aurobindo eller kombinationstabletten som innehåller efavirenz, emtricitabin och tenofovir under din graviditet, kan din läkare behöva ta regelbundna blodprover och andra diagnostiska tester för att följa utvecklingen hos ditt barn.

Du ska inte amma ditt barn om du tar Efavirenz Aurobindo.

Amning **rekommenderas inte** för kvinnor som lever med hiv eftersom hiv-infektion kan överföras till barnet via bröstmjölken.

Om du ammar eller funderar på att börja amma **ska du diskutera detta med** din läkare **så snart som möjligt.**

Körförmåga och användning av maskiner

Efavirenz Aurobindo innehåller efavirenz och kan orsaka yrsel, nedsatt koncentrationsförmåga och dåsighet. Om du påverkas ska du undvika bilköring och användning av maskiner.

Du är själv ansvarig för att bedöma om du är i kondition att framföra motorfordon eller utföra arbeten som kräver skärpt uppmärksamhet. En av faktorerna som kan påverka din förmåga i dessa avseenden är användning av läkemedel på grund av deras effekter och/eller biverkningar. Beskrivning av dessa effekter och biverkningar finns i andra avsnitt. Läs därför all information i denna bipacksedel för vägledning. Diskutera med din läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Hjälppännen:

Efavirenz Aurobindo innehåller laktos

Om du inte tål vissa sockerarter, bör du kontakta din läkare innan du tar denna medicin.

Efavirenz Aurobindo innehåller natrium

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

3. Hur du tar Efavirenz Aurobindo

Ta alltid detta läkemedel enligt läkarens eller apotekspersonalens anvisningar. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker. Din läkare talar om för dig vilken dos du ska ta.

- Dosen för vuxna är 600 mg en gång dagligen.
- Om du samtidigt tar vissa andra läkemedel kan dosen för Efavirenz Aurobindo behöva ökas eller minskas (se Andra läkemedel och Efavirenz Aurobindo).
- Efavirenz Aurobindo tas via munnen. Efavirenz Aurobindo rekommenderas att intas på fastande mage, företrädesvis vid sänggåendet. Detta kan minska besvären av vissa biverkningar (som t.ex. yrsel och dåsighet). Med fastande mage menas vanligtvis 1 timme före eller 2 timmar efter en måltid.
- Tabletten bör sväljas hel tillsammans med vatten.
- Efavirenz Aurobindo måste tas varje dag.
- Efavirenz Aurobindo ska aldrig användas ensamt för behandling av hiv. Efavirenz Aurobindo måste alltid tas i kombination med andra läkemedel mot hiv.

Användning för barn och ungdomar

- Efavirenz filmdragerade tablettär är inte lämpliga för barn som väger mindre än 40 kg.
- Dosen för barn som väger 40 kg eller mer är 600 mg en gång dagligen.

Om du har tagit för stor mängd av Efavirenz Aurobindo

Om du fått i dig för stor mängd läkemedel eller om t.ex. ett barn fått i sig läkemedlet av misstag kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 112 i Sverige, 0800 147 111 i Finland) för bedömning av risken samt rådgivning. Ha med dig läkemedelsförpackningen så du kan redogöra för vad du tagit.

Om du har glömt att ta Efavirenz Aurobindo

Försök att inte glömma någon dos. **Om du glömmer ta en dos**, ta nästa dos så snart som möjligt, men ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd dos. Om du behöver hjälp med att planera när det är bäst att ta din medicin, fråga din läkare eller apotekspersonal.

Om du slutar att ta Efavirenz Aurobindo

När dina Efavirenz Aurobindo-tabletter börjar ta slut, ska du se till att få fler från din läkare eller apotekspersonal. Detta är mycket viktigt eftersom virusmängden kan börja öka så snart man slutar ta medicinen, även om det bara gäller en kort tid. Viruset kan då bli svårare att behandla.

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

4. Eventuella biverkningar

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

Vid behandling av hiv-infektion är det inte alltid möjligt att säga om vissa av de oönskade effekterna orsakats av Efavirenz Aurobindo, av andra läkemedel du tar samtidigt eller av själva hiv-sjukdomen.

Under hiv-behandling kan viktökning och ökade nivåer av lipider och glukos i blodet förekomma. Detta hänger delvis ihop med återställd hälsa och livsstil, men när det gäller blodlipider kan det ibland finnas ett samband med hiv-läkemedlen. Läkaren kommer att göra tester för att hitta sådana förändringar.

De mest påfallande biverkningarna som rapporterats för efavirenz i kombination med andra läkemedel mot hiv är hudutslag och symptom från centrala nervsystemet.

Kontakta alltid din läkare om du får utslag, eftersom en del utslag kan bli svåra. I de flesta fall försvinner hudutslagen utan att man behöver ändra behandlingen med Efavirenz Aurobindo. Utslag är vanligare hos barn än hos vuxna som behandlas med efavirenz.

Symtomen från centrala nervsystemet brukar uppträda i början av behandlingen, men minskar vanligen under de första veckorna. I en studie uppträdde ofta symptom från centrala nervsystemet under de första 1–3 timmarna efter en dos. Om du är påverkad av symtomen, kan din läkare föreslå att du tar Efavirenz Aurobindo vid sänggåendet och på fastande mage. Vissa patienter kan få allvarligare symptom som påverkar humöret eller förmågan att tänka klart. Några patienter har begått självmord. Problemen har en tendens att oftare inträffa hos dem som tidigare haft psykiska sjukdomar. Tala alltid omedelbart om för din läkare om du får dessa symptom eller andra biverkningar när du tar Efavirenz Aurobindo.

Berätta för din läkare om du upplever några av följande biverkningar:

Mycket vanliga (*kan förekomma hos fler än 1 av 10 användare*):

- hudutslag.

Vanliga (*kan förekomma hos upp till 1 av 10 användare*):

- onormala drömmar, koncentrationssvårigheter, yrsel, huvudvärk, sömnsvårigheter, dåsighet, koordinations- eller balanssvårigheter
- magsmärta, diarré, illamående, kräkningar
- klåda
- trötthet
- ångest, känsla av nedstämdhet

Tester kan visa:

- förhöjda leverenzymer i blodet
- förhöjda triglycerider (fettsyror) i blodet.

Mindre vanliga (*kan förekomma hos upp till 1 av 100 användare*):

- nervositet, glömska, förvirring, krampanfall, konstiga tankar
- dimsyn
- känsla av snurrigitet eller fallfärdig (svindel)
- buksmärter orsakade av inflammation i bukspottkörteln
- allergisk reaktion (överkänslighet) som kan orsaka allvarliga hudreaktioner (erythema multiforme, Stevens-Johnsons syndrom)
- gulfärgad hud eller ögon, klåda eller buksmärter orsakade av leverinflammation
- bröstförstöring hos män
- argsint uppträdande, humörvängningar, ser och hör inbillade saker (hallucinationer), mani (mentaltillstånd kännetecknat av hyperaktivitet, upprymdhets- eller irritabilitet), paranoia, självmordstankar, katatoni (tillstånd där patienten blir orörlig och tappar talförmågan under en period)
- visslande, ringande eller annat bestående ljud i öronen

- darrningar (skakning)
- blodvallning

Tester kan visa:

- förhöjt kolesterol i blodet.

Sällsynta (*kan förekomma hos upp till 1 av 1 000 användare*):

- kliande utslag orsakade av en reaktion på solljus
- leversvikt, som i vissa fall lett till död eller levertransplantation, har inträffat med efavirenz. De flesta fall inträffade hos patienter som tidigare haft leversjukdom, men ett fåtal rapporter har innefattat patienter utan någon leversjukdom.
- oförklarlig ångestkänsla som inte förknippas med hallucinationer, men med eventuella svårigheter att tänka klart eller förfuftigt
- självmord.

Har rapporterats (*förekommer hos ett okänt antal användare*):

- en grupp av tillstånd som orsakar funktionsstörning i hjärnan (encefalopati).

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.

Sverige

Läkemedelsverket
Box 26
751 03 Uppsala
www.lakemedelsverket.se

Finland

Webbplats: www.fimea.fi
Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea
Biverkningsregistret
PB 55
00034 FIMEA

5. Hur Efavirenz Aurobindo ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

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

Inga särskilda förvaringsanvisningar.

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 innehåll och övriga upplysningar

Innehållsdeklaration

- Den aktiva substansen är efavirenz. Varje filmdragerad tablett innehåller 600 mg efavirenz.
- Övriga innehållsämnen är:

Tablettkärna: Mikrokristallin cellulosa (klass 101) (E460), lågsubstiterad hydroxipropylcellulosa (LH-21), laktosmonohydrat, hydroxipropylcellulosa (låg

viskositetsklass), kiseldioxid, kolloidal vattenfri, krospovidon (typ B), natriumlaurilsulfat, mikrokristallin cellulosa (klass 200) (E460), krospovidon (typ A), magnesiumstearat.

Tablettdragering: Hypromellos typ 2910 (E464), makrogol, titandioxid (E171), gul järnoxid (E172).

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Filmdragerad tablett.

Gul, oval, bikonvex filmdragerad tablett med fasade kanter, präglad med "L" på ena sidan och "11" på den andra sidan. Storleken är 20,1 mm x 9,6 mm.

Efavirenz Aurobindo 600 mg filmdragerade tablettter finns i klar PVC/ PVdC- Aluminium-blisterförpackning och vit ogenomskinlig HDPE-burk med polypropenlock.

Blisterförpackning: 30 och 90 tablettter

HDPE-burk: 30, 90 och 500 tablettter

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning

Aurobindo Pharma (Malta) Limited

Vault 14, Level 2, Valletta Waterfront

Floriana FRN 1913

Malta

Tillverkare

APL Swift Services (Malta) Limited

HF26, Hal Far Industrial Estate, Hal Far

Birzebbugia, BBG 3000

Malta

För ytterligare upplysningar om detta läkemedel, kontakta lokal företrädare:

Sverige: Orion Pharma AB, Danderyd, medinfo@orionpharma.com

Finland: Orion Pharma, +358 10 4261

Denna bipacksedel ändrades senast

I Sverige:

I Finland: 16.9.2024