

Pakkaus seloste: Tie to a käyttäjälle

**Alitretinoiin Orifarm 10 mg kaps elit, pehmeät
Alitretinoiin Orifarm 30 mg kaps elit, pehmeät**

alitretinoiini

VAROITUS

VOI AIHEUTTAA VAKAVAA HAITTAA SIKIÖLLE

Naisten on käytettävä tehokasta ehkäisyomenetelmää

Älä käytä valmistetta, jos olet raskaana tai epäilet olevasi raskaana

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

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

Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:

1. Mitä Alitretinoiin Orifarm on ja mielin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin otat Alitretinoiin Orifarm -valmistetta
3. Miten Alitretinoiin Orifarm -valmisteita otetaan
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Alitretinoiin Orifarm -valmisteen säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Alitretinoiin Orifarm on ja mielin sitä käytetään

Alitretinoiin Orifarm -valmisteen vaikuttava aine on alitretinoiini. Se kuuluu lääkeryhmään nimeltä retinoidit, jotka ovat sukua A-vitamiinille.

Alitretinoiin Orifarm -valmisteita käytetään aikuisten vaikkean kroonisen käsi-ihottuman hoitoon, joka ei ole parantunut muilla paikallisilla hoidolla, steroidit mukaan luettuna. Alitretinoiin Orifarm -hoito on annettava ihotautilääkärin valvonnassa.

Alitretinoiini, jota Alitretinoiin Orifarm sisältää, voidaan joskus käyttää myös muiden kuin tässä ainnitujen 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 Alitretinoiin Orifarm -valmisteita

Älä ota Alitretinoiin Orifarm -valmisteita:

- jos olet allerginen alitretinoiinille, muille retinoideille (kuten isotretinoiinille), maapähkinälle, soijalle tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6).
- jos olet raskaana tai imetät.
- jos raskaaksi tulo on mahdollista, noudata kohdassa "Raskaudenhäkisyohjelma" mainittuja varotoimia, ks. kohta "Varoitukset ja varotoimet".

- jos sinulla on maksasairaus.
- jos sinulla on vaikea munuaissairaus.
- jos sinulla on korkeat veren rasva-arvot (kuten korkea kolesteroli tai kohonneet triglyseridit).
- jos sinulla on hoitamaton kilpirauhassairaus.
- jos sinulla on erittäin korkeat A-vitamiiniarvot (A-hypervitaminoosi)
- jos otat tetrasykliiniä (eräs antibiootti).

Varoitukset ja varotoimet

Keskustele lääkärin, apteekkihenkilökunnan tai hoitajan kanssa ennen Alitretinoiin Orifarm -valmisteen ottamista.

Raskaude nehkäisyohjelma

Raskaana olevat naiset eivät saa ottaa Alitretinoiin Orifarm -valmisteetta

Tämä läike voi aiheuttaa vakavaa haittaa sikiölle (lääkkeen sanotaan olevan ”teratogeeninen”). Se voi aiheuttaa vakavia poikkeavuuksia sikiön aivoissa, kasvoissa, korvissa, silmissä, sydämessä ja tietyissä rauhasissa (kateenkorva ja lisäkilpirauhanen). Tämä lääke myös suurentaa keskenmenon todennäköisyyttä. Seuraukset ovat mahdollisia, vaikka Alitretinoiin Orifarm -valmistetta otetaisiin raskauden aikana vain lyhytkestoisesti.

- Älä ota Alitretinoiin Orifarm -valmistetta, jos olet raskaana tai epäilet olevasi raskaana.
- Älä ota Alitretinoiin Orifarm -valmistetta, jos imetät. Lääke erittyy todennäköisesti äidinmaitoon ja saattaa vahingoittaa lasta.
- Älä ota Alitretinoiin Orifarm -valmistetta, jos saatat tulla raskaaksi hoidon aikana.
- Et saa tulla raskaaksi kuukauteen hoidon päätyttyä, sillä elimistössäsi voi yhä olla lääkeainetta.

Naisille, jotka voivat tulla raskaaksi, Alitretinoiin Orifarm -valmisteetta määräätään tiukoin ehdoin. Tämä johtuu siitä, että lääke voi aiheuttaa vakavaa haittaa sikiölle

Ehdot ovat seuraavat:

- Lääkärin on selitettyvä sinulle sikiöön kohdistuva haittariski. Sinun on ymmärrettävä, miksi et saa tulla raskaaksi ja mitä sinun on tehtävä raskauden ehkäisemiseksi.
- Sinun on täytynyt keskustella ehkäisystä lääkärin kanssa. Lääkäri antaa sinulle tietoa raskauden ehkäisystä. Ennen kuin aloitat hoidon, lääkäri kehottaa sinua käymään raskaustestissä. Lääkäri saattaa ohjata sinut erikoislääkärin luokse saamaan ehkäisyneuvontaa.
- Testin on varmistettava, että et ole raskaana, kun aloitat Alitretinoiin Orifarm -hoidon. Testin on varmistettava, että et ole raskaana, kun aloitat Alitretinoiin Orifarm -hoidon.

Naisen on käytettävä tehokasta ehkäisymenetelmää ennen Alitretinoiin Orifarm -hoitoa, sen aikana ja sen jälkeen.

- Sinun on suostuttava käyttämään vähintään yhtä, hyvin luotettavaa ehkäisymenetelmää (esimerkiksi ehkäisykierukkaa tai ehkäisyimplanttia) tai kahta tehokasta, eri tavoin toimivaa ehkäisymenetelmää (esimerkiksi ehkäisypillereitä ja kondomia). Keskustele lääkärin kanssa sinulle parhaiten sopivasta vaihtoehdosta.
- Sinun on käytettävä ehkäisyä kuukauden ajan ennen Alitretinoiin Orifarm -hoidon aloittamista, hoidon aikana ja kuukauden ajan hoidon päättymisen jälkeen.
- Sinun on käytettävä ehkäisyä, vaikka sinulla ei olisi kuukautisia tai et olisi seksuaalisesti aktiivinen (ellei lääkäri totea ehkäisyä tarpeettomaksi).

Naisen on suostuttava raskaustestiin ennen Alitretinoiin Orifarm -hoitoa, sen aikana ja sen jälkeen.

- Sinun on käytävä säännöllisillä seurantakäyneillä, mieluiten kuukausittain.
- Sinun on suostuttava säännöllisiin raskaustesteihin, mieluiten kuukausittain hoidon aikana. Ellei lääkäri toisin määrää, sinun on suostuttava raskaustestiin myös kuukauden kuluttua Alitretinoiin Orifarm -hoidon päättymisestä, sillä elimistössäsi saattaa yhä olla lääkeainetta.
- Sinun on suostuttava ylimääräisiin raskaustesteihin, jos lääkäri niin määrää.

- Et saa tulla raskaaksi hoidon aikana etkä kuukauteen hoidon päätyttyä, sillä elimistössäsi voi yhä olla lääkeainetta.
- Lääkäri keskustelee näistä kaikista asioista kanssasi käyttäen tarkistuslistaa ja pyytää sinua (tai vanhempaasi/huoltajaasi) allekirjoittamaan sen. Tarkistuslistan avulla varmistetaan, että sinulle on kerrottu riskeistä ja että suostut noudattamaan edellä mainittuja ehtoja.

Jos tulet raskaaksi Alitretinoiin Orifarm -hoidon aikana, **lopeta lääkkeen käyttö välittömästi** ja ota yhteyttä lääkäriin. Lääkäri saattaa ohjata sinut erikoislääkärin luokse neuvontaa varten.

Jos tulet raskaaksi kuukauden kuluessa Alitretinoiin Orifarm -hoidon päättymisestä, ota yhteyttä lääkäriin. Lääkäri saattaa ohjata sinut erikoislääkärin luokse neuvontaa varten.

Ohje itä miehille

Suun kautta otettavan retinoidin pitoisuus Alitretinoiin Orifarm -valmistetta käyttävien miesten siemennesteessä on niin matala, ettei se vahingoita kumppanin syntymätöntä lasta. Älä kuitenkaan luovuta lääkettä kenellekään muulle.

Muut varotoimet

Älä missään tapauksessa luovuta tästä lääke valmis tetta kenellekään muulle. Palauta käyttämättömät kapselit apteekkiin hoidon päätyttyä.

Älä luovuta versta tämän lääkehoidon aikana äläkä kuukauteen Alitretinoiin Orifarm -hoidon päätyttyä, sillä sikiölle voi aiheuttaa haittaa, jos verensiirron saaja on raskaana.

Keskustele lääkärin kanssa ennen kuin otat Alitretinoiin Orifarm -valmistetta:

- jos sinulla on jokiusa mielerveysongelma. Niihin kuuluvat masennus, taipumus aggressiivisuuteen ja mielialan vaihtelu sekä itsetuhoiset ajatukset ja itsemurha-ajatukset. Alitretinoiin Orifarm-valmisteen käyttäminen voi vaikuttaa mielialaan.
- jos sinulla on munuaissairaus. Alitretinoiin Orifarm -valmistetta ei suositella potilaille, joilla on keskivaikea munuaissairaus. Jos sinulla on munuaissairaus, varmista lääkäriltäsi, että Alitretinoiin Orifarm sopii sinulle.
- jos sinulla on korkeat veren rasva-arvot, saatat tarvita verikokeita useammin. Alitretinoiin Orifarm suurentaa usein veren rasva-arvoja, kuten kolesterolia tai triglyseridejä. Jos veren rasva-arvot pysyvät korkeina, lääkärisi saattaa pienentää annostasi tai lopettaa Alitretinoiin Orifarm -valmisteen käytön.
- Jos sinulla on korkea veren sokeripitoisuus (diabetes), saatat tarvita veren sokeriarvojen tarkastusta useammin. Lääkärisi saattaa aloittaa Alitretinoiin Orifarm -hoidon pienemmällä annoksella.
- jos sinulla on ollut kilpirauhassairaus. Alitretinoiin Orifarm saattaa alentaa kilpirauhashormonitasojia. Jos kilpirauhashormonitasosi on alhainen, lääkärisi saattaa määräätä sinulle korvaushoidon.

Ota huomioon seuraavat seikat hoidon aikana:

- Jos sinulla on näköongelmia, kerro siitä välittömästi lääkärillesi. Alitretinoiin Orifarm -hoito voidaan joutua lopettamaan, ja näköäsi voidaan joutua seuraamaan.
- Jos saat jatkuvan päänsäryyn, kärsit pahoinvoinnista tai oksentelusta sekä hämartyneestä näöstä, nämä saattavat olla merkkejä kallonsisäisen paineen noususta. Ota yhteys lääkärii.
- Jos sinulla on veristä ripulia, lopeta hoito välittömästi ja ota yhteys lääkäriisi mahdollisimman pian.
- Minimoi altistumista auringonvalolle ja vältä solariumia. Ihosi voi herkistyä auringonvalolle. Ennen kuin menet ulos, käytä auringonsuojaavoidetta, jossa on korkea suojaikerroin (vähintään suojaikerroin 15).
- Jos ihosi ja huulesi kuivuvat hoidon aikana, käytä kosteusvoidetta tai -emulsiota ja huulirasvaa.
- Vähennä voimakasta fyysisistä harjoittelua: alitretinoiini voi aiheuttaa lihas- ja nivelkipuja.

- Jos silmäsi kuivuvat, voit helpottaa kuivasilmäisyyttä käyttämällä silmävoidetta tai keinokyyneliä. Jos käytät püölolissejä, voit joutua käyttämään silmälaseja alitretinoiinihoidon aikana. Kuivasilmäisyys ja näköongelmat palautuvat yleensä normaaliksi hoidon lopputta.
- Alitretinoiin Orifarm -valmiste voi nostaa maksa-arvoja. Lääkärisi teetättää verikokeita hoidon aikana näiden arvojen tarkistamiseksi. Jos arvot ovat korkeat, lääkärisi voi pienentää annostasi tai lopettaa Alitretinoiin Orifarm -lääkityksen kokonaan.
- Jos saat allergisen reaktion (ihon punoitus, kutina) käsivarssiin tai jalkoihin. Kerro lääkärillesi, koska Alitretinoiin Orifarm -hoito saattaa olla syytä lopettaa.

Mielenterveysongelmat

Et välttämättä itse huomaa mielialaasi tai käytökseesi liittyviä muutoksia, joten tämän lääkkeen käytöstä on hyvin tärkeää kertoa ystäville ja perheenjäsenille. He saattavat huomata tällaiset muutokset ja auttaa sinua tunnistamaan nopeasti ongelmat, joista sinun on kerrottava lääkärille.

Jos sinulle ilmaantuu mielenterveysongelmia kuten masennusta, taipumusta aggressiivisuuteen, mielialan vaihtelua, itsetuhoisia ajatuksia tai itsemurha-ajatuksia, lopeta Alitretinoiin Orifarm -valmisten ottaminen heti ja ota yhteys lääkäriisi niihin pian kuin mahdollista.

Lapset ja nuoret

Alitretinoiin Orifarm -valmistetta ei suositella alle 18-vuotialle. Ei tiedetä, miten hyvin valmiste vaikuttaa tässä ikäryhmässä.

Muut lääkevalmis teet ja Alitretinoiin Orifarm

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

Älä ota muita retinoideja sisältäviä lääkevalmisteita (esim. isoretinoiini), A-vitamiinilisä tai tetraesykliinea (eräs antibiootti), kun otat Alitretinoiin Orifarm -valmistetta. Nämä lisäävät haittavaikutusriskiä.

Kerro lääkärille tai apteekkienkilökunnalle:

- jos käytät amiodaronia (lääkeaine, joka auttaa säätelemään sydämen sykettä). Amiodaronia ei suositella otettavaksi yhdessä Alitretinoiin Orifarm -valmisten kanssa.
- jos käytät ketokonatsolia, flukonatsolia, mikonatsolia (infektion hoitoon käytettyjä lääkeaineita). Lääkärisi voi päättää pienentää Alitretinoiin Orifarm -annostasi.
- jos käytät simvastatiinia (kolesterolin alentamiseen käytetty lääkeaine). Alitretinoiin Orifarm voi pienentää tämän lääkeaineen määrää elimistössä.
- jos käytät gemfibrotsilia (toinen kolesterolin alentamiseen käytetty lääkeaine) tai oksandrolonia (anabolinen steroidi). Lääkärisi voi päättää pienentää Alitretinoiin Orifarm -annostasi.
- jos käytät paklitakselia (syövän hoitoon käytetty lääkeaine), rosiglitatsonia tai repaglinidiä (käytetään diabeteksen hoitoon). Alitretinoiin Orifarm voi lisätä näiden lääkeaineiden määrää elimistössä.

Raskaus ja imetys

Raskaus

Älä ota Alitretinoiin Orifarm -valmistetta, jos olet raskaana. Alitretinoiin Orifarm aiheuttaa todennäköisesti vaikeita sikiövauroita (eli se on teratogeeninen). Se lisää myös keskenmenon riskiä. Et saa tulla raskaaksi Alitretinoiin Orifarm -hoidon aikana tai kuukauteen hoidon jälkeen.

Lisätietoa raskaudesta ja ehkäisystä, ks. kohta 2, "Raskaudenehkäisyohjelma".

Imetys

Älä ota Alitretinoiin Orifarm -valmistetta, jos imetät. Lääke kulkeutuu todennäköisesti äidinmaitoon ja saattaa vahingoittaa lastasi.

Ajamineen ja koneiden käyttö

Et ehkä näe yhtä hyvin hämärässä hoidon aikana. Jos sinulle käy näin, sinun ei tulisi ajaa eikä käyttää koneita öisin tai tunnelissa.

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.

Alitretinoin Orifarm sisältää soijaöljyä ja sorbitolia.

Yksi 10 mg kapseli sisältää 13 mg sorbitolia ja yksi 30 mg kapseli sisältää 26 mg sorbitolia.

Tämä lääke sisältää soijaöljyä. Jos olet allerginen maapähkinälle tai soijalle, älä käytä tästä lääkevalmistetta.

3. Miten Alitretinoin Orifarm -valmiste tta otetaan

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

Alitretinoin Orifarm tulee ottaa pääterian yhteydessä, mieluiten samaan aikaan joka päivä. Kapselit tulee niellä kokonaisena eikä pureskella.

Suositeltu annos on joko 10 mg tai 30 mg kerran vuorokaudessa. Jos elimistösi ei siedä suositeltua 30 mg annosta, sinulle saatetaan määräätä pienempi 10 mg annos.

Hoitokuuri kestää yleensä 12-24 viikkoa sairauden paranemisen mukaan. Jos ensimmäinen hoitokuuri auttoi, lääkäri saattaa määräätä toisen hoitokuurin, jos oireet palaavat.

Jos otat enemmän Alitretinoin Orifarm -valmiste tta 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.

Jos unohdat ottaa Alitretinoin Orifarm -valmiste tta

Jos unohdat ottaa annoksen, ota se niin pian kuin voit. Jos kuitenkin seuraava annos on kohta, jätä unohtunut annos väliin ja jatka normaalista. Älä ota kaksinkertaista annosta korvataksesi unohtamasi kapselin.

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

4. Mahdolliset haittavaikutukset

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

Lopeta Alitretinoin Orifarm -valmisteen käyttö ja käänny lääkärin puoleen, jos sinulla ilmenee seuraavia oireita:

Melko harvinainen haittavaikutukset (voi esiintyä enintään 1 ihmisellä 100:sta):

- Näköongelmat kuten hämärtynyt näkö, vääristynyt näkö, samea silmän pinta (sarveiskalvosamentuma, kaihi).

Harvinainen haittavaikutukset (saattaa esiintyä enintään 1 ihmisen läellä 1000:sta):

- Kallonsisäisen paineen nousu (päänsärky, pahoinvointi, oksentelu, silmien takana tuntuva kipu, näköhäiriöt).

Tunte maton (koska saatavilla oleva tieto ei riitä esiintyvyyden arviointiin):

- Koholla oleva ja kutiseva ihottuma (nokkosihottuma), silmiä, suuta tai huulia ympäröivä turvotus (angioödeema), joka aiheuttaa hengitysvaikeuksia tai pyörtymisen yliherkkyyden vuoksi (anafylaktinen reaktio).
- Vaikea vatsakipu, johon voi liittyä veristä ripulia, pahoinvointia ja oksentelua.

Muut haittavaikutukset

Hyvin yleiset haittavaikutukset (voi esiintyä yli 1 ihmisen läellä 10:stä):

- Päänsärky.
- Kohonneet veren rasva-arvot (triglyseridit, kolesteroli), jotka johtavat ateroskleroosin (valtimotaudin) kohonneeseen riskiin.

Yleiset haittavaikutukset (voi esiintyä enintään 1 ihmisen läellä 10:stä):

- Verihiuhtaleiden määrän lisääntyminen, verikokeissa vähentynyt määrä puna- ja valkosoluja.
- Kilpirauhashormonien alentuneet tasot.
- Huimaus.
- Silmätulehdus (konjunktiviitti) ja silmälouomien alueen tulehdus; silmien kuivuus ja ärsytys.
- Jatkuva ääni korvissa (tinnitus).
- Punastuminen.
- Korkea verenpaine.
- Pahoinvointi, oksentelu, suun kuivuus.
- Ohimenevä muutos maksan toiminta-arvoissa (verikokeet).
- Ihon, eteknkin kasvojen ihm kuivuus, kuivat ja tulehtuneet huulet, ihm punotus, kutiseva ihottuma, tulehtunut ihm, hiustenlähtö.
- Nivelkipu, lihaskipu, uupumus.
- Lihasten hajoamistuotteet veressä kohoavat, jos harjoittelet kovasti.

Melko harvinainen haittavaikutukset (voi esiintyä enintään 1 ihmisen läellä 100:sta):

- Luun liikasvu, myös selkärankasairaus (ankyoiva spondyliitti).
- Ruoansulatusongelmat.
- Kutina, ihm hilseily, ihmottuma, kuivan ihm ihmottuma.
- Nenäverenvuoto.

Harvinainen haittavaikutukset (saattaa esiintyä enintään 1 ihmisen läellä 1000:sta):

- Verisuonten tulehdus.
- Kynsisairaudet.
- Ihon lisääntynyt valoherkkyyss auringonvaloon.
- Hiusten rakennemuutokset.

Tunte maton (koska saatavilla oleva tieto ei riitä esiintyvyyden arviointiin):

- Alentunut hämäränäkö.
- Käsien, jalkojen ja nilkkojen turvotus.

Psykkiset häiriöt

Harvinainen haittavaikutukset (saattaa esiintyä enintään 1 ihmisen läellä 1000:sta):

- Masennus tai muut sen tyypiset häiriöt. Masennuksen merkkejä ovat esim. alakuloisuus, mielialan vaihtelu, ahdistuneisuus ja tunne-elämän valkeudet.
- Masennuksen pahentuminen.

- Väkivaltaisuus tai aggressiivisuus.

Hyvin harvinainen (voi esiintyä enintään 1 ihmisenellä 10 000:sta):

- Joillain käyttäjillä on esiintynyt itsetuhoisia ajatuksia tai itsemurha-ajatuksia, ja jotkut ovat yrityneet itsemurhaa tai tehneet itsemurhan. Nämä henkilöt eivät välttämättä ole vaikuttaneet masentuneilta.
- Poikkeava käytös.
- Psykoosin merkit: todellisuudentajun katoaminen kuten ääni- ja näköharhat.

Ota välittömästi yhteys lääkäriin, jos sinulla esiintyy jokin näistä psykkisistä häiriöistä. Lääkäri saattaa käskeä sinua lopettamaan Alitretinoiin Orifarm -valmisteen käytön. Lopettaminen ei silti välttämättä poista oireita: Saatat tarvita lisääpua, jota lääkäri voi järjestää.

Muiden Alitretinoiin Orifarm -valmisteen kanssa samaan ryhmään kuuluvien lääkkeiden haittavaikutukset

Näitä vaikutuksia ei ole havaittu toistaiseksi Alitretinoiin Orifarm -valmisteella, mutta niitä ei voida sulkea pois. Ne ovat hyvin harvinaisia ja niitä voi esiintyä harvemmallakin kuin 1 käyttäjällä 10 000:sta.

- Diabetes, jonka merkkejä ovat mm: kova jano, tihentynyt virtsaamistarve, verikokeissa näkyvä verensokerin kohoaminen.
- Värisokeus ja värinänön heikentyminen, piiholinssien sietokyvyttömyys.
- Nivelitulohus, luusairaudet (viivistynyt kasvu, luuntiheden muutokset), kasvavat luut lopettavat kasvun.

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille, apteekkihenkilökunnalle tai sairaanhoitajalle.

Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä

pakkausselosteessa. Voit myös ilmoittaa haittavaikutuksista suoraan (ks. yhteystiedot alla).

Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisten turvallisuudesta.

www.sivusto: www.fimea.fi

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

00034 FIMEA

5. Alitretinoiin Orifarm -valmisten säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Säilytä alkuperäispakkauksessa. Herkkä kosteudelle.

Älä käytä tästä lääkettä ulkopakkaukseen ja läpipainolevyyn painetun viimeisen käyttöpäivämäärän (EXP) jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

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

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Alitretinoiin Orifarm sisältää

- Vaikuttava aine on alitretinoiini. Yksi kapseli sisältää 10 mg tai 30 mg alitretinoiinia.
- Muut aineet ovat:
Kapselin ydin:

Puhdistettu sojajyvä, osittain hydrattu sojajyvä, hydrattu kasviöljy, glyserolimonostearaatti, keskipitkäketjuiset glyseridit, all-rac- α -tokoferoli.

Kapselikuori:

10 mg kapseli: Liivate, glyseroli, sorbitoli, titaanidioksidi (E 171), punainen rautaoksi (E 172), keltainen rautaoksi (E 172), musta rautaoksi (E 172), vesi.

30 mg kapseli: Liivate, glyseroli, sorbitoli, titaanidioksidi (E 171), keltainen rautaoksi (E 172), vesi.

Lääke valmisten kuvaus ja pakkauskoot

10 mg: vaaleanruskeat, soikeat, pehmeät kapselit, joiden sisässä on keltaista tai oranssia läpinäkymätöntä viskoosia suspensiota. Kapselit ovat noin 10 mm pitkiä ja 6 mm leveitä.

30 mg: keltaiset, soikeat, pehmeät kapselit, joiden sisässä on keltaista tai oranssia läpinäkymätöntä viskoosia suspensiota. Kapselit ovat noin 13 mm pitkiä ja 8 mm leveitä.

Läpipainopakkaukset:

30, 40, 60, 90 ja 100 pehmeää kapselia.

Kaikkia pakkauksia ei vältämättä ole myynnissä.

Myyntiluvan haltija ja valmistaja

Orifarm Generics A/S

Energivej 15

DK-5260 Odense S

Tanska

Lisätietoja tästä lääkevalmisteesta antaa myyntiluvan haltijan paikallinen edustaja.

info@orifarm.com

Tällä lääkevalmisteella on myyntilupa Euroopan talousalueeseen kuuluvissa jäsenvaltioissa seuraavilla kauppanimillä:

Tanska, Ruotsi, Norja, Suomi: Alitretinoi Orifarm

Tämä pakkauksen eloste on tarkistettu viimeksi 04-03-2020

Yksityiskohtaista, päivitettyä tietoa tästä valmisteesta seuraavasta verkko-osoitteesta: www.fimea.fi verkkosivusto.

Bipacksedel: Information till användaren

Alitretinoin Orifarm 10 mg mjuka kapslar Alitretinoin Orifarm 30 mg mjuka kapslar

alitretinoin

VARNING

KAN ALLVARLIGT SKADA ETT OFÖTT BARN

Kvinnor måste använda effektiva preventivmedel

Använd inte detta läkemedel om du är gravid eller tror du kan vara gravid

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar ta 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, apotekspersonal eller sjuksköterska.
- 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, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

I denna bipackse del finns information om följande:

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

1. Vad Alitretinoin Orifarm är och vad det används för

Den aktiva substansen i Alitretinoin Orifarm är alitretinoin. Den tillhör en grupp läkemedel kallad retinoider, som är besläktade med A-vitamin.

Alitretinoin Orifarm används för att behandla vuxna patienter med svårt kroniskt handeksem som inte har blivit bättre efter andra lokalbehandlingar, bl.a. steroider. Behandling med Alitretinoin Orifarm måste övervakas av en hudläkarspecialist (en dermatolog).

Alitretinoin som finns i Alitretinoin Orifarm 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 Alitretinoin Orifarm

Ta inte Alitretinoin Orifarm

- om du är allergisk mot alitretinoin, andra retinoider (t.ex. isotretinoin), jordnötter, soja eller någon av de övriga innehållsämnen i detta läkemedel (som anges i avsnitt 6).
- om du är gravid eller ammar.
- om det finns en chans att du kan bli gravid, du måste följa försiktighetsåtgärderna under ”Graviditetsförebyggande program”, se avsnittet ”Varningar och försiktighet”.
- om du har leversjukdom .
- om du har svår njursjukdom.

- om du har höga blodfetter (t.ex. högt kolesterolvärde eller förhöjda triglyceridvärden).
- om du har obehandlad sköldkörtelsjukdom.
- om du har en mycket hög A-vitaminhalt i kroppen (hypervitaminosis A).
- om du tar tetracyklin (en typ av antibiotikum).

Varningar och försiktighet

Tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska innan du tar Alitretinoin Orifarm.

Graviditetsförebyggande program

Kvinnor som är gravida får inte ta Alitretinoin Orifarm

Detta läkemedel kan skada ett ofött barn allvarligt (det sägs vara ”teratogen”). Läkemedlet kan orsaka allvarliga missbildningar av det ofödda barnets hjärna, ansikte, öron, ögon, hjärta och vissa körtlar (brässen och bisköldkörteln). Det ökar också risken för missfall. Detta kan hända även om Alitretinoin Orifarm bara tas under en kort tid under graviditeten.

- Du får inte ta Alitretinoin Orifarm om du är gravid eller tror att du kan vara gravid.
- Du får inte ta Alitretinoin Orifarm om du ammar. Läkemedlet går sannolikt över i bröstmjölk och kan skada ditt barn.
- Du får inte ta Alitretinoin Orifarm om du kan bli gravid under behandlingen.
- Du får inte bli gravid under en månad efter att ha avslutat behandlingen eftersom en viss mängd läkemedel fortfarande kan finnas kvar i kroppen.

Kvinnor som kan bli gravida förskrivs Alitretinoin Orifarm enligt strikta regler. Orsaken till det är risken för allvarlig skada på det ofödda barnet

Reglerna är följande:

- Läkaren måste förklara risken för skada på det ofödda barnet, du måste förstå varför du inte får bli gravid och vad du behöver göra för att förhindra att bli gravid.
- Du måste ha talat om födelsekontroll (preventivmedel) med din läkare. Läkaren ger dig information om hur du gör för att inte bli gravid. Läkaren kan hänvisa dig till en specialist för preventivmedelsrådgivning.
- Innan behandlingen påbörjas ombeds du av läkaren att göra ett graviditetstest. Testet måste visa att du inte är gravid när behandlingen med Alitretinoin Orifarm påbörjas.

Kvinnor måste använda effektiva preventivmetoder före, under och efter behandling med Alitretinoin Orifarm

- Du måste gå med på att använda minst en mycket tillförlitlig preventivmetod (t.ex. spiral eller p-stav) eller två effektiva metoder som fungerar på olika sätt (t.ex. p-piller och kondom). Rådgör med läkaren om vilka metoder som är lämpliga för dig.
- Du måste använda preventivmedel i en månad innan du tar Alitretinoin Orifarm, under behandlingen och i en månad efter behandlingen.
- Du måste använda preventivmedel även om du inte har menstruation eller är sexuellt aktiv (såvida läkaren beslutar att det inte är nödvändigt).

Kvinnor måste gå med på att göra graviditets tester före, under och efter behandling med Alitretinoin Orifarm

- Du måste gå med på att göra regelbundna uppföljningsbesök, helst varje månad.
- Du måste gå med på att göra regelbundna graviditetstester, helst varje månad under behandlingen och, eftersom en viss mängd läkemedel fortfarande kan finnas kvar i kroppen, en månad efter att ha avslutat behandlingen med Alitretinoin Orifarm (såvida läkaren beslutar att det inte är nödvändigt i ditt fall).
- Du måste gå med på att göra extra graviditetstester om läkaren ber dig att göra det.
- Du får inte bli gravid under behandlingen eller under en månad efter att ha avslutat den eftersom en viss mängd läkemedel fortfarande kan finnas kvar i kroppen.

- Med hjälp av en checklista ska läkaren ta upp alla dessa punkter med dig (eller en förälder/vårdnadshavare) att underteckna den. Det är ett formulär som bekräftar att du har fått vetskaps om riskerna och kommer att följa de ovanstående reglerna.

Om du blir gravid medan du tar Alitretinoi Orifarm **ska du omedelbart sluta att ta läke medlet och kontakta läkare.** Läkaren kan hänvisa dig till en specialist för rådgivning.

Om du blir gravid inom en månad efter att ha slutat ta Alitretinoi Orifarm ska du kontakta läkare. Läkaren kan hänvisa dig till en specialist för rådgivning.

Råd till män

Halten av oral retinoid i sperman hos män som tar Alitretinoi Orifarm är för låg för att skada deras partners ofödda barn. Du får emellertid aldrig ge läkemedlet till någon annan.

Ytterligare försiktighetsåtgärder

Du får aldrig ge detta läkemedel till en annan person. Återlämna eventuella oanvända kapslar till apotekspersonal efter avslutad behandling.

Du får inte done ra blod under behandlingen med detta läkemedel eller under en månad efter att ha avslutat behandlingen med Alitretinoi Orifarm eftersom det ofödda barnet kan skadas om en gravid patient får ditt blod.

Tala med läkare innan du tar Alitretinoi Orifarm:

- Om du någonsin har haft någon form av psykiska besvär, t.ex. depression, aggressiva tendenser eller humörvängningar. Även tankar på att skada dig själv eller begå självmord innefattas. Orsaken till detta är att ditt humör kan påverkas medan du tar Alitretinoi Orifarm.
- Om du har njursjukdom. Alitretinoi Orifarm rekommenderas inte till personer med måttlig njursjukdom. Om du har njursjukdom ska du höra med läkare om Alitretinoi Orifarm är ett lämpligt läkemedel för dig.
- Om du har höga blodfetter, du kan behöva lämna blodprov oftare. Alitretinoi Orifarm höjer ofta halterna av blodfetter, såsom kolesterol eller triglycerider. Om dina blodfetter förblir höga kan läkaren sänka dosen eller avbryta behandlingen med Alitretinoi Orifarm.
- Om du har högt blodsocker (diabetes), din blodsockernivå kan behöva kontrolleras oftare och läkaren kan inleda din behandling med Alitretinoi Orifarm vid en lägre dos.
- Om du har haft sköldkörtelsjukdom. Alitretinoi Orifarm kan sänka dina sköldkörtelhormonlivåer. Om dina sköldkörtelhormonlivåer är låga kan läkaren förskriva tillskott.

Du måste vara försiktig under behandlingen:

- Om du upplever problem med synen, kontakta i så fall läkare omedelbart. Behandlingen med Alitretinoi Orifarm kan behöva avbrytas och din syn kan behöva övervakas.
- Om du upplever svår huvudvärk, illamående, kräkningar och synstörningar. Det kan vara tecken på ett ökat tryck i huvudet. Du ska kontakta läkare.
- Om du har blodig diarré, avbryt i så fall behandlingen omedelbart och kontakta läkare så snart som möjligt.
- Om du ska vara i starkt solljus eller sola solarium. Din hud kan bli mer känslig för solljus. Vid behov ska du använda solskyddsmedel med en solskyddsfaktor på minst 15.
- Om du får torr hud och torra läppar under behandlingen, använd i så fall en återfuktande salva eller kräm och ett läppbalsam.
- Skär ned på intensiv fysisk träning: alitretinoi kan orsaka muskelsmärta och ledvärk.
- Om du får torra ögon, återfuktande ögonsalva eller tårersättningsdroppar kan lindra. Om du bär kontaktlinser, du kan behöva använda glasögon under behandlingen med alitretinoi. Problemen med torra ögon och synen försvinner när behandlingen avbryts.
- Alitretinoi Orifarm kan öka leverenzymnivåerna. Läkaren tar blodprover under behandlingen för att kontrollera dessa nivåer. Om nivåerna förblir förhöjda kan läkaren sänka dosen eller avbryta behandlingen med Alitretinoi Orifarm.

- Om du får en allergisk reaktion (hudrodnad, klåda) på armar eller ben. Informera läkare, det kan bli nödvändigt att avbryta behandlingen med Alitretinoin Orifarm.

Psykiska besvär

Du kanske inte märker vissa förändringar i ditt humör eller ditt beteende, så det är mycket viktigt att du berättar för vänner och familj att du tar detta läkemedel. De kan märka dessa förändringar och hjälpa dig att snabbt identifiera problem som du behöver prata med en läkare om.

Om du får psykiska besvär, t.ex. depression, aggressiva tendenser, humörsvängningar eller tankar på att skada dig själv eller begå självmord, måste du omedelbart sluta att ta Alitretinoin Orifarm och kontakta läkare så snart som möjligt.

Barn och ungdomar

Alitretinoin Orifarm rekommenderas inte till barn under 18 år. Det är inte känt hur väl läkemedlet fungerar i denna åldersgrupp.

Andra läkemedel och Alitretinoin Orifarm

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

Ta inte andra retinoidläkemedel (t.ex. isotretinoin), A-vitamintillskott eller tetracyklin (en typ av antibiotikum) medan du tar Alitretinoin Orifarm. Det ökar risken för biverkningar.

Tala om för läkare eller apotekspersonal om

- du tar amiodaron (ett läkemedel som reglerar hjärtfrekvensen). Amiodaron rekommenderas inte att tas tillsammans med Alitretinoin Orifarm.
- du tar ketokonazol, flukonazol eller mikonazol (läkemedel som används för att behandla infektioner). Läkaren kan sänka din dos av Alitretinoin Orifarm.
- du tar simvastatin (ett läkemedel som används för att sänka kolesterol). Alitretinoin Orifarm kan minska mängden av detta läkemedel i kroppen.
- du tar gemfibrozil (ett annat läkemedel som används för att sänka kolesterol) eller oxandrolon (en anabol steroid). Läkaren kan sänka din dos av Alitretinoin Orifarm.
- du tar paklitaxel (används för att behandla cancer), rosiglitazon eller repaglinid (används för att behandla diabetes). Alitretinoin Orifarm kan öka mängden av dessa läkemedel i kroppen.

Graviditet och amning

Graviditet

Ta inte Alitretinoin Orifarm om du är gravid. Alitretinoin Orifarm orsakar sannolikt svåra fosterskador (det är ett ”teratogen” läkemedel). Det ökar också risken för missfall.

Du får inte bli gravid under behandlingen med Alitretinoin Orifarm eller under månaden efter behandlingen.

Mer information om graviditet och födelsekontroll finns i avsnitt 2, Graviditetsförebyggande program.

Amning

Ta inte Alitretinoin Orifarm om du ammar. Läkemedlet går sannolikt över i bröstmjölk och kan skada ditt barn.

Körförmåga och användning av maskiner

Mörkerseendet kan försämras under behandlingen. Var försiktig om du kör eller använder verktyg eller maskiner när det är mörkt ute eller när du befinner dig i en tunnel.

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.

Alitretinoin Orifarm innehåller sojaolja och sorbitol

Detta läkemedel innehåller 13 mg sorbitol i varje kapsel på 10 mg och 26 mg sorbitol i varje kapsel på 30 mg.

Detta läkemedel innehåller sojaolja. Om du är allergisk mot jordnötter eller soja ska du inte använda detta läkemedel.

3. Hur du tar Alitretinoin Orifarm

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

Alitretinoin Orifarm ska tas med en huvudmåltid, helst vid samma tidpunkt varje dag. Kapslarna ska sväljas hela och inte tuggas.

Rekommenderad dos är 10 mg eller 30 mg en gång om dagen. Om inte kroppen tolererar den rekommenderade dosen på 30 mg kan du förskrivas den lägre dosen på 10 mg.

En kur varar vanligtvis i 12 till 24 veckor beroende på hur sjukdomen förbättras. Om den första behandlingen lyckas kan läkaren förskriva ytterligare en behandlingskur om symtomen kommer tillbaka.

Om du har tagit för stor mängd av Alitretinoin Orifarm

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. 0800 147 111) för bedömning av risken samt rådgivning.

Om du har glömt att ta Alitretinoin Orifarm

Ta en missad dos så snart du kan. Men om det nästan är dags för nästa dos ska du hoppa över den missade dosen och fortsätta som tidigare. Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd dos.

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.

Sluta att ta Alitretinoin Orifarm och kontakta läkare om du upplever något av följande:

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

- Synproblem, där ibland dimsyn, förvrängd syn, en grumlig yta på ögat (hornhinnegrumling, grå starr).

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

- Ökat tryck i hjärnan (huvudvärk, illamående, kräkningar, smärta bakom ögonen, synstörningar).

Ingen känd frekvens (kan inte beräknas från tillgängliga data):

- Upphöjda och kliande hudutslag (nässelutslag), svullnad runt ögon, mun eller läppar (angioödem) som orsakar andningssvårigheter eller svimning på grund av överkänslighet (anafylaktisk reaktion).
- Svår magsmärta med eller utan blodig diarré, illamående och kräkningar.

Andra biverkningar

Mycket vanliga biverkningar (kan före komma hos fler än 1 av 10 användare):

- Huvudvärk.
- Förhöjda blodfetter (triglycerider, kolesterol) i blodet, vilket leder till ökad risk för ateroskleros (åderförkalkning).

Vanliga biverkningar (kan före komma hos upp till 1 av 10 användare):

- Ökning av antalet blodplättar, minskning av antalet röda och vita blodkroppar som ses i blodprover.
- Minskade nivåer av sköldkörtelhormoner.
- Yrsel.
- Inflammation i ögat (bindhinneinflammation) och ögonlocksområdet, torra och irriterade ögon.
- Ihållande oljud i örenen (tinnitus).
- Rodnad.
- Högt blodtryck.
- Illamående, kräkningar, torr mun.
- Övergående förändring av leverfunktionsvärdena (blodprover).
- Torr hud, särskilt i ansiktet, torra och inflammerade läppar, hudrodnad, kliande hudutslag, inflammerad hud, hårvfall.
- Ledvärk, muskelsmärta, trötthet.
- Höga nivåer av muskelnedbrytningsprodukter i blodet om du tränar intensivt.

Mindre vanliga biverkningar (kan före komma hos upp till 1 av 100 användare):

- Extra bentillväxt, t.ex. ryggradssjukdomen ankyloserande spondylit.
- Matsmältningsbesvär (dyspepsi).
- Klåda, flagnande hud, utslag, torrhetsseksem.
- Näsblödning.

Sällsynta biverkningar (kan före komma hos upp till 1 av 1 000 användare):

- Inflammation i blodkärlen.
- Nagelsjukdomar.
- Ökad hudkänslighet för solljus.
- Föändrad hårkvalitet.

Ingen känd frekvens (kan inte beräknas från tillgängliga data):

- Försämrat mörkerseende.
- Svullna händer, fötter och vrister.

Psykiska besvär

Sällsynta biverkningar (kan före komma hos upp till 1 av 1 000 användare):

- Depression eller besläktade störningar. Tecken på detta kan vara nedstämdhet, förändrad sinnesstämning, ångest och en känsla av känslomässigt obehag.
- Försämring av befintlig depression.
- Våldsamhet eller aggressivitet.

Mycket sällsynta (kan före komma hos upp till 1 av 10 000 användare):

- Några män har haft tankar på att skada sig själva eller avsluta sina liv (självmordstankar), har försökt att avsluta sina liv (självmordsförsök) eller har avslutat sina liv (självmord). Det är inte säkert att sådana män verkar vara deprimerade.
- Ovanligt beteende.

- Tecken på psykos: en förlust av kontakt med verkligheten, såsom att höra röster eller se saker som inte finns.

Kontakta läkare omedelbart om du upplever tecken på något av dessa psykiska besvär. Läkaren kan uppmana dig att sluta ta Alitretinoin Orifarm. Det kanske inte räcker för att stoppa biverkningarna: du kan behöva mer hjälp, och läkaren kan ordna detta.

Biverkningar av andra läkemedel i samma grupp som Alitretinoin Orifarm

Dessa biverkningar har inte setts med Alitretinoin Orifarm hittills, men de kan inte uteslutas. De är mycket sällsynta och kan förekomma hos mindre än 1 av 10 000 användare.

- Diabetes, tecken på det ineffektiva: Överdriven törst, frekvent urineringsbehov, högt blodsocker enligt blodprover.
- Färgblindhet och färgseende försämras, intolerans mot kontaktlinser.
- Artrit, bensjukdomar (fördöjd tillväxt, förändringar i bentätheten), växande ben kan sluta att växa.

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. 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

00034 FIMEA

5. Hur Alitretinoin Orifarm ska förvaras

-

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras i originalförpackningen. Fuktkänsligt.

Används före utgångsdatum som anges på kartongen och blistret 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 innehåll och övriga upplysningar

Innehållsdeklaration

- Den aktiva substansen är alitretinoin. En kapsel innehåller 10 mg eller 30 mg alitretinoin.
- Övriga innehållsämnen är:

Kapselfyllning: Sojabönsolja, raffinerad; sojabönsolja, delvis hydrerad; vegetabilisk olja, hydrerad; glycerolmonostearat; triglycerider, medellångkedjiga; all-rac-alfa-tokoferol.

Kapselhölje:

10 mg kapsel: Gelatin; glycerol; sorbitol; titandioxid (E 171); röd järnoxid (E 172); gul järnoxid (E 172); svart järnoxid (E 172); vatten.

30 mg kapsel: Gelatin; glycerol; sorbitol; titandioxid (E 171); gul järnoxid (E 172); vatten.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

10 mg: ljusbruna, ovala, mjuka kapslar fyllda med en gul- till orangefärgad, ogenomskinlig, viskös lösning. Kapslarna är ca 10 mm långa och 6 mm breda.

30 mg: gula, ovala, mjuka kapslar fyllda med en gul- till orangefärgad, ogenomskinlig, viskös lösning. Kapslarna är ca 13 mm långa och 8 mm breda.

Blister:

30, 40, 60, 90 och 100 mjuka kapslar.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

Orifarm Generics A/S

Energivej 15

5260 Odense S

Danmark

Detta läke medel är godkänt inom Europeiska ekonomiska samarbeotsområdet under namnen:

Danmark, Sverige, Norge och Finland: Alitretionin Orifarm

Den na bipack sedel ändrade s senast 04.03.2020

Detaljerad och uppdaterad information om detta läkemedel finns tillgänglig på följande webbadress (URL): www.fimea.fi.