

Pakkausseloste: tie to a potilaalle

Imatinib ratiopharm 100 mg kalvopäällysteiset tabletit imatinibi

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

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

Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:

1. Mitä Imatinib ratiopharm on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Imatinib ratiopharmia
3. Miten Imatinib ratiopharmia käytetään
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Imatinib ratiopharmin säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Imatinib ratiopharm on ja mihin sitä käytetään

Imatinib ratiopharmin vaikuttava aine on imatinibi, joka vaikuttaa estämällä poikkeavien solujen kasvua alla luetelluissa sairauksissa, joihin kuuluu tiettytyyppisiä syöpäsairauksia.

Imatinib ratiopharmilla hoide taan seuraavia aikuisilla ja lapsilla esiintyviä sairauksia:

- **Kroonista myelooista leukemiaa (KML).** Leukemia on veren valkosolujen syöpä. Normaalisti valkosolut auttavat elimistöä torjumaan infektioita. Krooninen myeloominen leukemia on leukemian muoto, jossa tietyt poikkeavat valkosolut (myelosyytit) alkavat kasvaa hallitsemattomasti.
- **Philadelphia-kromosomipositiivinenakuutti lymfaattinen leukemia (Ph+ ALL).** Leukemia on veren valkosolujen syöpä. Normaalisti valkosolut auttavat elimistöä torjumaan infektioita. Akuutti lymfaattinen leukemia on leukemian muoto, jossa tietyt poikkeavat valkosolut (lymfoblastit) alkavat kasvaa hallitsemattomasti. Imatinib ratiopharm estää näiden solujen kasvua.

Imatinib ratiopharmia voidaan myös käyttää seuraavien sairauksien hoitoon aikuisilla:

- **Myelodysplastinen oireyhtymä tai myeloproliferatiivinen sairaus (MDS/MPD).** Nämä ovat ryhmä verisairauksia, joissa jotkut verisolut alkavat kasvaa hallitsemattomasti. Imatinib ratiopharm estää näiden solujen kasvua tautien tietyissä alatyyppisissä.
- **Hypereosinofilinen oireyhtymä (HES) ja/tai krooninen eosinofiliinen leukemia (CEL).** Nämä ovat veritauteja, joissa tietyt verisolut (eosinofilit) alkavat kasvaa hallitsemattomasti. Imatinib ratiopharm estää näiden solujen kasvua tautien tietyissä alatyyppisissä.
- **Pahanlaatuise t ruuansulatuskanavan tukikudosten kasvaimet (GIST).** GIST on mahan ja suoliston syöpä. GIST aiheutuu mahan ja suoliston tukikudosten solujen hallitsemattomasta kasvusta.
- **Dermatofibrosarcoma protuberans (DFSP).** DFSP on ihanalaiskudoksen syöpä, jossa tietytyyppiset solut alkavat kasvaa hallitsemattomasti. Imatinib ratiopharm estää näiden solujen kasvua.

Jäljempänä tässä selosteessa käytetään lyhenteitä näistä sairauksista.

Jos sinulla on kysyttävää siitä, miten Imatinib ratiopharm toimii tai miksi sinulle on määritty tästä lääkettä, käännny lääkärin puoleen.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Imatinib ratiopharmia

Ainoastaan verisyöpien tai kiinteiden kasvainten lääkehoitoon perehtynyt lääkäri voi määritä sinulle Imatinib ratiopharmia.

Noudata tarkasti kaikkia lääkärin antamia ohjeita, vaikka ne eroaisivat tässä pakkausselosteessa annetuista yleisistä ohjeista.

Älä käytä Imatinib ratiopharmia

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

Jos tämä koskee sinua, **kerro siitä lääkärille äläkää ota Imatinib ratiopharmia.**

Jos arvelet olevasi allerginen, mutta et ole varma asiasta, kysy neuvoa lääkäriltä.

Varoitukset ja varotoimet

Keskustele lääkärin kanssa ennen kuin otat Imatinib ratiopharmia

- jos sinulla on tai on joskus ollut häiriötä maksan, munuaisten tai sydämen toiminnassa
- jos käytät levotyrosiinilääkystä, koska kilpirauhasesi on poistettu.
- jos sinulla on joskus ollut tai sinulla saattaa olla hepatiitti B -infektio. Imatinib ratiopharm voi aktivoida hepatiitti B:n uudelleen, mikä voi johtaa joissakin tapauksissa kuolemaan. Lääkäri tutki potilaan huolellisesti tämän infektion oireiden varalta ennen hoidon aloittamista.
- jos sinulla esiintyy mustelmanmuodostusta, verenvuotoa, kuumetta, väsymystä ja sekavuutta Imatinib ratiopharm -hoidon aikana, ota yhteys lääkärin. Tämä saattaa olla merkki verisuonivauriosta, jota kutsutaan tromboottiseksi mikroangiopatiaksi.

Jos jokin näistä koskee sinua, **kerro siitä lääkärille ennen kuin otat Imatinib ratiopharmia.**

Saatat tulla entistä herkemmäksi auringonvalolle Imatinib ratiopharm -hoidon aikana. On tärkeää peittää ihoalueet, jotka altistuvat auringonvalolle, ja käyttää aurinkosuojaa, jossa on korkea suojaikerroin (SPF). Nämä varotoimet koskevat myös lapsia.

Jos painosi nousee hyvin nopeasti **Imatinib ratiopharm -hoidon aikana, kerro asiasta heti lääkärille.** Imatinib ratiopharm voi aiheuttaa nesteen kertymistä elimistöön (vaikeaa turvotusta).

Lääkäri seuraa Imatinib ratiopharm -hoidon tehoa säännöllisesti. Hoidon aikana sinulta otetaan myös verikokeita ja painosi mitataan säännöllisesti.

Lapset ja nuoret

Imatinib ratiopharm on tarkoitettu myös lasten KML:n hoitoon. Valmisteen käytöstä ei ole kokemusta alle 2-vuotiaiden lasten KML:n hoidossa. Kokemusta käytöstä Ph+ ALL:n hoidossa lapsilla on vähän, ja kokemusta käytöstä MDS:n/MPD:n, DFSP:n, GIST:n ja HES:n/CEL:n hoidossa lapsilla on hyvin rajallisesti.

Imatinib ratiopharmia käyttävien lasten ja nuorten kasvu saattaa joskus hidastua. Lääkäri seuraa kasvua säännöllisesti.

Muut lääkevalmisteet ja Imatinib ratiopharm

Kerro lääkärille tai apteekkichenkilökunnalle, jos parhaillaan käytät tai olet äskettäin käytänyt tai saatat käyttää muita lääkkeitä, myös lääkkeitä, joita lääkäri ei ole määrennyt (kuten parasetamolia), mukaan lukien rohdosvalmisteet (kuten mäkkisurma). Jotkin lääkkeet voivat muuttaa Imatinib ratiopharmin vaikutusta, jos niitä käytetään samanaikaisesti. Tällöin Imatinib ratiopharmin vaikutus voi heikentyä tai voimistua, minkä seurauksena haittavaikutukset voivat lisääntyä tai Imatinib ratiopharmin teho voi heikentyä. Imatinib ratiopharm voi puolestaan vaikuttaa samoin joihinkin muihin lääkkeisiin.

Kerro lääkärille, jos käytät veritulppien muodostumista estäävää lääkitystä.

Raskaus, imetys ja hedelmällisyys

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

Imatinib ratiopharmin käyttö ei ole suositeltavaa raskauden aikana, jollei se ole selvästi välttämätöntä, sillä se saattaa vahingoittaa sikiötä. Lääkäri keskustelee kanssasi Imatinib ratiopharmin raskaudenaikeiseen käyttöön liittyvistä mahdollisista riskeistä.

Naisia, jotka voivat tulla raskaaksi, kehotetaan käyttämään tehokasta ehkäisyä hoidon aikana sekä 15 vuorokauden ajan hoidon päättymisen jälkeen.

Imatinib ratiopharm -hoidon aikana ja 15 vuorokauden aikana hoidon päättymisen jälkeen ei saa imettää, sillä lääkkeestä voi olla haittaa lapselle.

Keskustele lääkärin kanssa, jos olet huolissasi Imatinib ratiopharm -hoidon vaikutuksesta hedelmällisyteesi.

Ajamineen ja koneiden käyttö

Tämän lääkkeen käytön aikana voi ilmetä huimausta, uneliaisuutta tai näön hämärtymistä. Jos sinulla esiintyy näitä oireita, älä aja äläkää käytä työkaluja tai koneita ennen kuin olosi on parantunut.

3. Miten Imatinib ratiopharmia käytetään

Lääkäri on määränyt sinulle Imatinib ratiopharmia, koska sinulla on vakava sairaus. Imatinib ratiopharmista voi olla apua tämän sairauden hoidossa.

Käytä tätä lääkettä juuri siten kuin lääkäri tai apteekkienkilökunta on määränyt. Jatka lääkkeen käyttöä niin kauan kuin lääkäri tai apteekkienkilökunta on määränyt. Tarkista ohjeet lääkäriltä tai apteekista, jos olet epävarma.

Älä lopeta Imatinib ratiopharmin käyttöä, paitsi jos lääkäri määräää niin. Ota heti yhteys lääkäriin, jos et pysty ottamaan lääkettä lääkärin ohjeiden mukaisesti tai jos et enää koe tarvitsevasi sitä.

Imatinib ratiopharmin annostus

Käyttö aikuisille

Lääkäri määräää, montako Imatinib ratiopharm -tablettia sinun pitää ottaa.

Jos saat hoitoa KML:ään:

Voinnistasi riippuen tavanomainen aloitusannos on joko 400 mg tai 600 mg:

- **400 mg** eli 4 tablettia **kerran** vuorokaudessa,
- **600 mg** eli 6 tablettia **kerran** vuorokaudessa.

Jos saat hoitoa ruoansulatuskanavan tukikudosten kasvaimiin:

- aloitusannos on **400 mg** eli 4 tablettia **kerran** vuorokaudessa.

KML:n ja GIST:n hoidossa lääkäri voi määrättää sinulle suuremman tai pienemmän annoksen sen mukaan, miten reagoit hoitoon. Jos vuorokausiannos on 800 mg (8 tablettia), ota 4 tablettia aamuisin ja 4 tablettia iltaisin.

Jos saat hoitoa Ph+ ALL:ään:

Aloitusannos on 600 mg eli 6 tablettia **kerran** vuorokaudessa.

Jos saat hoitoa MDS/MPD:hen:

Aloitusannos on 400 mg eli 4 tablettia **kerran** vuorokaudessa.

Jos saat hoitoa HES/CEL:iin:

Aloitusannos on 100 mg eli yksi tabletti **kerran** vuorokaudessa. Lääkäri voi suurentaa annoksen hoitovasteen perusteella tasolle 400 mg eli 4 tablettia **kerran** vuorokaudessa.

Jos saat hoitoa DFSP:hen:

Annos on 800 mg vuorokaudessa (8 tablettia) eli 4 tablettia aamulla ja 4 tablettia illalla.

Käyttö lapsille ja nuorille

Lääkäri määräää, montako Imatinib ratiopharm -tablettia lapselle pitää antaa. Imatinib ratiopharmin annos riippuu lapsen voinnista, painosta ja pituudesta. Lapsen kokonaismuutoksiannos saa olla enintään 800 mg KML:n hoidossa ja enintään 600 mg Ph+ ALL:n hoidossa. Vuorokausiannos voidaan antaa lapselle yhdellä kertaa tai se voidaan antaa kahdessa osassa, jolloin puolet annoksesta annetaan aamulla ja puolet illalla.

Milloin ja miten Imatinib ratiopharmia käytetään

Ota Imatinib ratiopharm ruokailun yhteydessä. Tämä estää vatsavaivoja Imatinib ratiopharmin käytön aikana.

Niele tabletit ison vesilasillisen kera.

Jos et pysty nielemään tabletteja, voit liuottaa ne lasilliseen hiilihapotonta vettä tai omenamehua:

- Käytä noin 50 ml nestettä yhtä 100 mg:n tablettia kohti.
- Sekoita nestettä lusikalla, kunnes tabletit ovat liuenneet kokonaan.
- Juo koko lasillinen heti, kun tabletit ovat lienneet. Lasin pohjalle voi jäädä tablettijäämiä.

Tabletin voi jakaa yhtä suuriin annoksiin katkaisemalla se jakourteen kohdalta, jos lääkäri on määrännyt sinulle tai lapsellesi annoksen, johon sisältyy puolikas tabletti.

Miten pitkään Imatinib ratiopharmia käytetään

Käytä Imatinib ratiopharmia päivittäin niin pitkään kuin lääkäri on määrännyt.

Jos otat enemmän Imatinib ratiopharmia kuin sinun pitäisi

Ota **heti** yhteys lääkäriin, jos olet vahingossa ottanut liian monta tablettia. Saat tarvita lääkärin hoitoa. Ota lääkepakkaus mukaasi lääkäriin.

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 lisähohjeiden saamiseksi.

Jos unohdat ottaa Imatinib ratiopharmia

Jos unohdat ottaa annoksen, ota se heti kun muistat. Jos kuitenkin on jo miltei seuraavan annoksen aika, jätä unohtunut annos ottamatta. Jatka sitten lääkkeen käyttöä tavalliseen tapaan.

Älä ota kaksinkertaista annosta korvataksesi kerta-annoksen.

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

4. Mahdolliset haittavaikutukset

Kuten kaikki lääkkeet, tämäkin lääke voi aiheuttaa haittavaikutuksia. Kaikki eivät kuitenkaan niitä saa. Haittavaikutukset ovat tavallisesti lieviä tai keskivaikeita.

Jotkin haittavaikutukset voivat olla vakavia. Kerro heti lääkärille, jos sinulla ilmenee jokin seuraavista oireista:

Hyvin yleiset (yli 1 käyttäjällä 10:stä) **ja yleiset** (enintään 1 käyttäjällä 10:stä) **haittavaikutukset:**

- nopea painonnousu. Imatinib ratiopharm voi aiheuttaa nesteen kertymistä elimistöön (vaikaa turvotusta).

- infektion oireet, kuten kuume, voimakkaat vilunväristykset, kurkkukipu ja suun haavaumat. Imatinib ratiopharm voi pienentää veren valkosolujen määrää, mikä saattaa altistaa infektiolle.
- odottamaton verenvuoto tai mustelmat (vaikka et ole loukannut itseäsi).

Melko harvinaiset (enintään 1 käyttäjällä 100:sta) ja harvinaiset (enintään 1 käyttäjällä 1 000:sta) haittavaikutukset:

- rintakipu, sydämen rytmihäiriöt (sydämen liittyviä oireita)
- yskä, hengitysvaikeudet tai hengittämiseen liittyvä kipu (keuhkoihin liittyviä oireita)
- pyörrytys, huimaus tai pyörtyminen (matalan verenpaineen oireita)
- huonovointisuus (pahoinvointi), johon liittyy ruokahaluttomuus, tumma virtsa tai ihmisen silmien keltaisuus (merkkejä maksaongelmista)
- ihmottuma; ihmisen punoitus, johon liittyy rakkuloita huulissa, silmien alueella, ihmalla tai suussa; ihmisen kesiminen; kuume; kohollaan olevat punaiset tai sinipunaiset ihmäläiskät; kutina; kirvelly; rakkulainen ihmottuma (ihon-oireita)
- voimakas vatsakipu; verinen oksennus, uloste tai virtsa tai mustat ulosteet (maha-suolikanavan häiriöiden oireita)
- virtsanerityksen voimakas vähentyminen, janontunne (munuaisiin liittyviä oireita)
- pahoinvointi, johon liittyy ripulointia ja oksentelua; vatsakipu; kuume (suolistoon liittyviä oireita)
- voimakas päänsärky, raajojen tai kasvojen heikkous tai halvaantuminen, puhumisvaikeudet, äkillinen tajunnan menetys (hermoston häiriöiden, kuten kallonsisäisen/aivojen verenvuodon tai turvotuksen, oireita)
- kalpeus, väsymys, hengenahdistus ja tumma virtsa (veren pienien punasolumäärään oireita)
- silmäkipu tai näön heikentyminen, silmien verenvuotoa
- kipu luissa tai nivellissä (merkkejä osteonekroosista)
- rakkuloita ihmalla tai limakalvoilla (merkkejä pemfiguksesta)
- sormien ja varpaiden tunnottomuus ja kylmyys (Raynaud'n oireyhtymän oireita)
- ihmisen äkillinen turvotus ja punoitus (selluliitiksi kutsutun ihmolehduksen oireita)
- kuulon heikkeneminen
- lihasheikkous ja lihaskouristukset, joihin liittyy sydämen rytmihäiriöitä (veren kaliumpitoisuuden muutoksen oireita)
- mustelmat
- vatsakipu, johon liittyy pahoinvointia
- lihaskouristukset, joihin liittyy kuumetta, virtsan värjäytymistä punaruskeaksi, kipua ja lihasheikkoutta (lihasvaurioiden oireita)
- lantiokipu, johon voi liittää pahoinvointia ja oksentelua, odottamatonta emätinverenvuotoa ja matalasta verenpaineesta johtuvaa huimausta tai pyörtymistä (munasarjoihin tai kohtuun liittyviä oireita)
- pahoinvointi, hengenahdistus, sydämen rytmihäiriöt, virtsan samentuminen, väsymys ja/tai nivellavaivat, joihin liittyy laboratorioarvojen poikkeavuuksia (esim. veren suurentunut kalium-, virtsahappo- ja kalsiumpitoisuudet sekä pienentynyt fosfaattipitoisuus)
- veritulpat pienissä verisuonissa (ns. tromboottinen mikroangiopatia).

Haittavaikutukset, joiden yleisyys on tuntematon (saatavissa oleva tieto ei riitä yleisyyden arviointiin):

- samanaikainen laaja-alainen vaikea ihmottuma, pahoinvointi, kuume, tiettyjen veren valkosolujen runsaus tai ihmisen silmien keltaisuus (ikteruksen merkkejä), joihin liittyy hengästyneisyyttä, kipua tai epämiellyttävää tunnetta rinnassa, voimakkaasti vähentynyt virtsaneristyksä ja janon tunnetta ym. (merkkejä hoitoon liittyvästä allergisesta reaktiosta)
- krooninen munuaisten vajaatoiminta
- hepatiitti B -infektion uudelleen aktivoituminen, kun potilaalla on ollut aiemmin hepatiitti B (maksatulehdus).

Kerro heti lääkärille, jos sinulla ilmenee jokin edellä mainituista oireista.

Muita haittavaikutuksia voivat olla mm. seuraavat:

Hyvin yleiset (yli 1 käyttäjällä 10:stä) haittavaikutukset:

- päänsärky ja väsymys
- pahoinvointi, oksentelu, ripuli ja ruoansulatusvaivat
- ihottuma
- lihaskouristukset tai nivel-, lihas tai luukipu
- turvotus esimerkiksi nilkoissa ja silmien ympärillä
- painon nousu.

Kerro lääkärille, jos sinulla ilmenee jokin edellä mainituista oireista ja oire on vaikea.

Yleiset (enintään 1 käyttäjällä 10:stä) haittavaikutukset:

- ruokahaluttomuus, laihtuminen tai makuaistin häiriöt
- huimaus tai heikotus
- univaikeudet (unettomuus)
- silmän rähmimininen, johon liittyy kutinaa, punoitusta ja turvotusta (sidekalvotulehdus); silmien vetistäminen tai näön hämärtyminen
- nenäverenvuoto
- vatsakipu tai vatsan turpoaminen, ilmavaivat, närästys tai ummetus
- kutina
- poikkeava hiustenlähtö tai hiusten oheneminen
- käsiä tai jalkojen puutuminen
- suun haavaumat
- nivelen kipu ja turvotus
- suun, ihan tai silmien kuivuminen
- ihan tuntoherkkyyden heikkeneminen tai voimistuminen
- kuumat aallot, vilunväristykset tai yöhikoilu.

Kerro lääkärille, jos sinulla ilmenee jokin edellä mainituista oireista ja oire on vaikea.

Melko harvinaiset (enintään 1 käyttäjällä 100:sta) haittavaikutukset:

- yskä, vuotava tai tukkoinen nenä, painon tunne tai kipu painettaessa silmien yläpuolella olevaa aluetta tai nenän sivulta, nenän tukkoisuus, aivastelu, kurkkukipu, päänsäryyn kanssa tai ilman (merkkejä ylhängitystieinfektiosta)
- vaikea päänsärky, joka tuntuu jyskyttävänä kipuna tai sykkivänä tunteena, tavallisesti vain yhdellä puolella päättä ja johon usein liittyy pahoinvointia, oksentelua ja herkkyyttä valolle tai äänille (merkkejä migreenistä)
- flunssankalaiset oireet (influenssa)
- kipu tai poltava tunne virtsatessa, kohonnut kehon lämpötila, kipu nivisissa tai lantionalueella, punaisen- tai ruskeanväriinen tai samea virtsa (merkkejä virtsatieinfektiosta)
- kipu ja nivelen turvotus (merkkejä nivalkivusta)
- jatkuva surullisuus ja kiinnostuksen menetys, jotka estävät tavallisten aktiviteettien toteuttamista (masennuksen merkkejä)
- pelontunne ja huoli yhdessä fyysisen oireiden kuten sydämentykytyksen, hikoilun, tärinän ja suun kuivumisen kanssa (ahdistuneisuuden merkkejä)
- unisuus/uneliaisuus/liiallinen uni
- vapisevat tai tärisevät liikkeet (vapina)
- muistin huononeminen
- ylivoimainen tarve liikuttaa jalkoja (levottomien jalkojen oireyhtymä)
- äänien, joilla ei ole ulkoista lähdettä, kuuleminen (esim. soiminen, humina) korvissa (tinnitus)
- korkea verenpainе (hypertensio)
- röyhtäily
- huulitulehdus
- nielemisvaikeudet
- lisääntynyt hikoilu
- ihan värinmuutos

- hauraat kynnet
- punaiset kuhmut tai valkopäiset näppylät karvan juurten ympärillä, joihin mahdollisesti liittyy kipua, kutinaa tai polttavaa tunnetta (merkkejä karvatuppitulehduksesta, kutsutaan myös follikuliitiksi)
- ihottuma, johon liittyy hilseilyä tai kesimistä (eksfoliatiivinen dermatiitti)
- rintojen suureneminen (saattaa esiintyä miehillä tai naisilla)
- tylppä kipu ja/tai painon tunne kiveksissä tai alavatsassa; kipu virtsaamisen, sukupuoliyhdyynnän tai siemensyöksyn aikana; verta virtsassa (kivesten turvotuksen merkkejä)
- kyvyttömyys saada tai ylläpitää erektoita (erektohääriö)
- runsaat tai epäsäännölliset kuukautiset
- vaikeudet saavuttaa/ylläpitää seksuaalista kiihottumista
- alentunut seksuaalinen halukkuus
- nännien kipu
- yleisesti huono olo (huonovointisuus)
- virusinfektio kuten huuliperhes
- munuaistaudin aiheuttama alaselkäkipu
- tavallista suurempi virtsaamistihleys
- ruokahalun lisääntyminen
- kipu tai polttava tunne ylävatsassa ja/tai rintakehässä (närästys), pahoinvointi, oksentelu, happaman mahansisällön nousu ruokatorveen, kylläisyydentunne ja turvotus, mustaksi värijätyneet ulosteet (mahahaavan merkkejä)
- nivelten ja lihasten jäykkyys
- epänormaalit laboratoriokokeiden tulokset
- kivuliaat punaiset kyhmyt iholla, ihokipu, ihmisen punoitus (tulehdus ihmalaistrasvassa).

Kerro lääkärille, jos sinulla ilmenee jokin edellä mainituista oireista ja oire on vaikea.

Harvinaiset (enintään 1 käyttäjällä 1000:sta) haittavaikutukset:

- sekavuus
- kynsien värimuutokset.

Kerro lääkärille, jos sinulla ilmenee jokin edellä mainituista oireista ja oire on vaikea.

Haittavaikutukset, joiden yleisyys on tuntematon (saatavissa oleva tieto ei riitä yleisyyden arviointiin):

- kämmenten ja jalkapohjien punoitus ja/tai turvotus, johon voi liittyä kihelmöintiä ja kirvelyä
- kivuliaat ja/tai rakkulaiset ihovauriot
- lasten ja nuorten kasvun hidastuminen.

Kerro lääkärille, jos sinulla ilmenee jokin edellä mainituista oireista ja oire on vaikea.

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

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

www-sivusto: www.fimea.fi

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

00034 Fimea

5. Imatinib ratiopharmin säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Älä käytä tätä läkettä kotelossa ja läpipainopakkauksessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärään (Käyt. viim. tai EXP) jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Tämä lääke ei vaadi erityisiä säilytysolosuhteita.

Tablettipurkit: Avatun tablettipurkin sisältö on käytettävä 3 kuukauden kuluessa sen ensimmäisestä avaamisesta.

Älä käytä läkettä, jos pakaus on vahingoittunut tai näyttää avatulta.

Lääkkeitä ei pidä heittää viemärin eikä hävittää talousjätteiden mukana. Vie käyttämättömät lääkkeet apteekkiin hävitettäväksi. Näin suojelet ympäristöä.

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Imatinib ratiopharm sisältää

Vaikuttava aine on imatinibi (mesilaattina). Yksi Imatinib ratiopharm -tabletti sisältää imatinibimesilaattia vastaten 100 mg imatinibia.

Muut aineet ovat kalsiumvetyfosfaatti, krospovidoni ja magnesiumstearaatti.

Tablettipäällyste: makrogoli, polyvinylalkoholi, talkki, titaanidioksiidi (E 171), keltainen rautaoksiidi (E 172) ja punainen rautaoksiidi (E 172).

Lääkevalmisten kuvaus ja pakkauskoot

100 mg:n kalvopäällysteiset Imatinib ratiopharm -tabletit ovat tummankeltaisia tai rusehtavan oransseja, pyöreitä, kalvopäällysteisiä tabletteja, joiden toisella puolella on jakouurre. Tableteissa on kaiverrukset "IT" ja "1" jakourteen molemmille puolille.

Imatinib ratiopharmia on saatavana pakkauksissa, jotka sisältävät

- 60 ja 120 kalvopäällysteistä tablettia läpipainopakkauksissa.

- 10 x 1, 20 x 1, 60 x 1, 120 x 1 ja 180 x 1 yksittäispakattua kalvopäällysteistä tablettia läpipainopakkauksissa, joissa on repäisykatkoviivat.

- 100 tai 500 kalvopäällysteistä tablettia HDPE:stä valmistetuissa tablettipurkeissa.

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole myynnissä.

Myyntiluvan haltija

ratiopharm GmbH

Graf-Arco-Strasse 3

89079 Ulm

Saksa

Valmistajat

Teva Czech Industries s.r.o.

Ostravska 29, c.p. 305, 74770 Opava-Komarov, Tsekki

Merckle GmbH

Graf-Arco-Strasse 3, 89079 Ulm, Saksa

Teva Operations Poland Sp z.o.o.

ul. Mogilska 80. 31-546, Krakow, Puola

Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company

Pallagi út 13, 4042 Debrecen, Unkari

TEVA PHARMA S.L.U.
C/C, n. 4, Polígono Industrial Malpica, 50016 Zaragoza, Espanja

Teva Pharma B.V.
Swensweg 5, 2031 GA Haarlem, Alankomaat

PLIVA Hrvatska d.o.o. (PLIVA Croatia Ltd.)
Prilaz baruna Filipovića 25, 10000 Zagreb, Kroatia

Lisätietoja tästä lääkevalmisteesta antaa myyntiluvan haltijan paikallinen edustaja:
Teva Finland Oy
PL 67
02631 Espoo
puh. 020 180 5900

Tämä pakkausseleoste on tarkistettu viimeksi 20.6.2022.

Bipacksedel: information till patienten

Imatinib ratiopharm 100 mg filmdrage rade tabletter imatinib

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar ta detta läke medel. 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 Imatinib ratiopharm är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du tar Imatinib ratiopharm
3. Hur du tar Imatinib ratiopharm
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Imatinib ratiopharm ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

1. Vad Imatinib ratiopharm är och vad det används för

Det verksamma ämnet i Imatinib ratiopharm är imatinib, vilket verkar genom att hämma tillväxten av onormala celler vid de sjukdomar som nämns nedan. Dessa sjukdomar omfattar vissa typer av cancer.

Imatinib ratiopharm är en behandling för vuxna och barn för:

- **Kronisk myeloisk leukemi (KML).** Leukemi är en cancersjukdom i de vita blodkropparna. Dessa vita blodkroppar hjälper vanligen kroppen att bekämpa infektioner. Kronisk myeloisk leukemi är en form av leukemi där vissa onormala vita blodkroppar (myelocyter) börjar växa okontrollerat.
- **Philadelphia-kromosom-positiv akut lymfoblastisk leukemi (Ph-positiv ALL).** Leukemi är en cancer i de vita blodkropparna. Dessa vita blodkroppar hjälper normalt kroppen att bekämpa infektion. Akut lymfoblastisk leukemi är en form av leukemi vid vilken vissa onormala, omogna vita blodkroppar (så kallade lymfoblaster) börjar tillväxa utan kontroll. Imatinib ratiopharm hämmar tillväxten av dessa celler.

Imatinib ratiopharm lämpar sig även för behandling av följande sjukdomar hos vuxna:

- **Myelodysplastiska/myeloproliferativa sjukdomar (MDS/MPD).** Dessa utgör en grupp av blodsjukdomar vid vilka vissa blodceller börjar tillväxa utan kontroll. Imatinib ratiopharm hämmar tillväxten av dessa celler hos en viss undergrupp av dessa sjukdomar.
- **Hypereosinofilt syndrom (HES) och/eller kronisk eosinofil leukemi (CEL).** Dessa är blodsjukdomar vid vilka vissa blodceller (så kallade eosinofiler) börjar tillväxa utan kontroll. Imatinib ratiopharm hämmar tillväxten av dessa celler hos en viss undergrupp av dessa sjukdomar.
- **Gastrointestinala stromacellstumörer (GIST).** GIST är en cancerform i magen och tarmarna. Den uppstår genom okontrollerad tillväxt i stödjevävnaden för dessa organ.
- **Dermatofibrosarkom protuberans (DFSP).** DFSP är en cancer i vävnaden under huden vid vilken vissa celler börjar tillväxa utan kontroll. Imatinib ratiopharm hämmar tillväxten av dessa celler.

I resten av denna bipacksedel kommer förkortningarna att användas då man pratar om dessa sjukdomar.

Vänd dig till läkaren om du har frågor om hur Imatinib ratiopharm verkar eller varför detta läkemedel har ordinerats till dig.

2. Vad du behöver veta innan du tar Imatinib ratiopharm

Endast en läkare med erfarenhet av läkemedelsbehandling av blodcancer eller solida tumörer kan ordnera dig Imatinib ratiopharm.

Följ läkarens alla instruktioner noggrant, även om de avviker från de allmänna instruktionerna i denna bipacksedel.

Ta inte Imatinib ratiopharm

- om du är allergisk mot imatinib eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).

Om detta gäller dig **ska du tala om det för läkaren och inte ta Imatinib ratiopharm.**

Om du tror du är allergisk men inte är säker på detta ska du rådfråga läkaren.

Varningar och försiktighet

Tala med läkaren innan du tar Imatinib ratiopharm

- om du har eller har haft störningar i leverns, njurarnas eller hjärtats funktion
- om du tar läkemedlet levotyroxin för att din sköldkörtel har tagits bort
- om du någonsin haft eller nu kan ha en hepatit B-infektion. Skälet till detta är att Imatinib ratiopharm kan orsaka att din hepatit B blir aktiv igen, vilket i vissa fall kan vara dödligt. Patienter kommer att kontrolleras noggrant av sin läkare avseende tecken på denna infektion innan behandlingen påbörjas.
- om du får blåmärken, blödningar, feber, blir mycket trött och förvirrad när du tar Imatinib ratiopharm, kontakta din läkare. Detta kan vara tecken på en skada på blodkärlen som kallas trombotisk mikroangiopati (TMA).

Om något av detta gäller dig **ska du tala om det för läkaren innan du tar Imatinib ratiopharm.**

Du kan bli mer känslig för solen medan du tar Imatinib ratiopharm. Det är viktigt att täcka utsatta delar av huden och använda solskyddsmedel med hög solskyddsfaktor (SPF). Dessa försiktighetsåtgärder gäller även barn.

Om du snabbt ökar i vikt **under behandlingen med Imatinib ratiopharm ska du genast tala om det för läkaren.** Imatinib ratiopharm kan orsaka vätskeansamling i kroppen (kraftig svullnad).

Läkaren kontrollerar effekten av Imatinib ratiopharm regelbundet. Under behandlingen lämnar du även blodprover och din vikt kontrolleras regelbundet.

Barn och ungdomar

Imatinib ratiopharm är även avsett för behandling av KML hos barn. Det finns ingen erfarenhet av behandling av KML med preparatet hos barn under 2 år. Det finns begränsad erfarenhet från barn med Ph-positiv ALL och mycket begränsad erfarenhet från barn med MDS/MPD, DFSP, GIST och HES/CEL.

Barn och ungdomar som tar Imatinib ratiopharm kan ibland växa långsammare. Läkaren kontrollerar tillväxten regelbundet.

Andra läkemedel och Imatinib ratiopharm

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel, även receptfria sådana (så som paracetamol), inklusive växtbaserade läkemedel (så som johannesört). Vissa läkemedel kan ändra effekten av Imatinib ratiopharm om de tas samtidigt. I ett sådant fall kan verkan av Imatinib ratiopharm bli svagare eller starkare och biverkningarna kan bli fler eller effekten av Imatinib ratiopharm bli svagare. Imatinib ratiopharm kan i sin tur ha samma effekt på andra läkemedel.

Tala om för läkare om du tar läkemedel som förhindrar bildningen av blodproppar.

Graviditet, amning och fertilitet

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

Imatinib ratiopharm rekommenderas inte under graviditet såvida det inte är nödvändigt eftersom det kan skada fostret. Läkaren diskuterar med dig om möjliga risker med att ta Imatinib ratiopharm under graviditet.

Kvinnor som kan bli gravida rekommenderas att använda effektiv preventivmetod under behandlingen samt i 15 dagars tid efter avslutad behandling.

Du får inte amma under behandling med Imatinib ratiopharm eller inom 15 dagar efter avslutad behandling, eftersom läkemedlet kan vara till skada för barnet.

Tala med läkaren om du är orolig över hur behandling med Imatinib ratiopharm påverkar din fertilitet.

Körförstående och användning av maskiner

Du kan känna dig yr, sömnig eller få dimsyn när du tar detta läkemedel. Om du får dessa symtom ska du inte köra bil eller använda verktyg eller maskiner förrän du mår bättre.

3. Hur du tar Imatinib ratiopharm

Läkaren har ordinerat dig Imatinib ratiopharm för att du lider av en allvarlig sjukdom. Imatinib ratiopharm kan hjälpa dig att behandla denna sjukdom.

Ta alltid detta läkemedel enligt läkarens eller apotekspersonalens anvisningar. Fortsätt att ta läkemedlet så länge som läkaren eller apotekspersonalen säger att du ska göra det. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Sluta inte att ta Imatinib ratiopharm om inte läkaren säger åt dig att göra det. Kontakta omedelbart läkaren om du inte kan ta läkemedlet enligt läkarens ordination eller om du känner att du inte behöver det längre.

Dosering

Användning för vuxna

Läkaren avgör hur många tablettor du ska ta av Imatinib ratiopharm.

Om du behandlas för KML:

Beroende på ditt tillstånd är den vanliga startdosen antingen 400 mg eller 600 mg:

- **400 mg** som tas som 4 tablettor **en gång** om dagen,
- **600 mg** som tas som 6 tablettor **en gång** om dagen.

Om du behandlas för GIST:

- är startdosen **400 mg** som tas som 4 tablettor **en gång** om dagen.

Vid behandling av KML och GIST kan läkaren ordinera dig en högre eller lägre dos beroende på hur du svarar på behandlingen. Om den dagliga dosen är 800 mg (8 tablettor) ska du ta 4 tablettor på morgonen och 4 tablettor på kvällen.

Om du behandlas för Ph-positiv ALL:

är startdosen 600 mg som tas som 6 tablettor **en gång** dagligen.

Om du behandlas för MDS/MPD:

är startdosen 400 mg som tas som 4 tablettor **en gång** dagligen.

Om du behandles för HES/CEL:

är startdosen 100 mg som tas som en tablett **en gång** dagligen. Din läkare kan bestämma sig för att öka dosen till 400 mg som tas som 4 tabletter **en gång** dagligen, beroende på hur du svarar på behandlingen.

Om du behandles för DFSP:

är dosen 800 mg per dygn (8 tabletter) som tas som 4 tabletter på morgonen och 4 tabletter på kvällen.

Användning för barn och ungdomar

Läkaren avgör hur många tabletter av Imatinib ratiopharm som ska ges till barnet. Dosen av Imatinib ratiopharm är beroende av barnets tillstånd, vikt och längd. Den totala dygnsdosen för barn får inte överstiga 800 mg vid behandling av KML eller 600 mg vid behandling av Ph-positiv ALL. Dygnsdosen kan antingen ges till barnet som en engångsdos eller alternativt kan den dagliga dosen ges vid två olika tillfällen så att hälften ges på morgonen och hälften på kvällen.

När och hur du tar Imatinib ratiopharm

Ta Imatinib ratiopharm i samband med en måltid. Detta förebygger magbesvär under behandlingen med Imatinib ratiopharm.

Svälv tablettarna med ett stort glas vatten.

Om du inte kan svälja tabletterna kan du lösa upp dem i ett glas icke kolsyrat vatten eller äppeljuice:

- Ta ungefär 50 ml vätska till en 100 mg tablett.
- Blanda vätskan med en sked tills tabletterna har lösts upp helt.
- Drick hela glaset genast när tabletterna har lösts upp. Spår av tabletterna kan finnas kvar på glasets botten.

Tabletten kan delas i två lika stora doser längs brytskåran om läkaren har ordinerat dig eller barnet en dos som innehåller en halv tablett.

Hur länge du ska ta Imatinib ratiopharm

Ta Imatinib ratiopharm dagligen så länge som läkaren har ordinerat.

Om du har tagit för stor mängd av Imatinib ratiopharm

Kontakta läkaren **genast** om du av misstag har tagit för många tabletter. Du kan behöva läkarvård. Ta med dig läkemedelsförpackningen till läkaren.

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 Imatinib ratiopharm

Om du glömmer en dos ska du ta den så fort du kommer ihåg det. Om det ändå nästan är dags för nästa dos ska du hoppa över den glömda dosen. Fortsätt sedan att ta läkemedlet på vanligt sätt.

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. Biverkningarna är vanligtvis milda eller måttliga.

Vissa biverkningar kan vara allvarliga. Tala genast om för läkaren om du får något av följande symtom:

Mycket vanliga (kan förekomma hos fler än 1 av 10 personer) **och vanliga** (kan förekomma hos upp till 1 av 10 personer) **biverkningar:**

- snabb viktökning. Imatinib ratiopharm kan orsaka vätskeansamling i kroppen (kraftig svullnad).
- symtom på infektion så som feber, kraftiga frossbryningar, ont i halsen eller sår i munnen. Imatinib ratiopharm kan minska antalet vita blodkroppar så att du lättare kan få infektioner.
- plötsliga blödningar eller blåmärken (trots att du inte har skadat dig).

Mindre vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 100 personer) **och sällsynta** (kan förekomma hos upp till 1 av 1 000 personer) **biverkningarna:**

- bröstsmärta, störningar i hjärtrytmen (hjärtrelaterade symtom)
- hosta, svårigheter att andas eller smärtig andning (lungrelaterade symtom)
- svindel, yrsel eller swimning (symtom på lågt blodtryck)
- illamående med minskad appetit, mörk urin och gulfärgning av hud eller ögon (tecken på leverproblem)
- hudutslag; rodnad med blåsor på läppar, ögon, hud eller mun; flagnande hud; feber; upphöjda röda eller lila hudområden; klåda; sveda; blåsliknande utslag (hudsymtom)
- svår buksmärta; blod i uppkastning, avföring eller urin eller svartfärgad avföring (symtom på störningar i mag-tarmkanalen)
- kraftigt minskad urinutsöndring, törst (njurrelaterade symtom)
- illamående med diarré och kräkningar; buksmärta; feber (tarmrelaterade symtom)
- svår huvudvärk; svaghet eller förlamning i armar, ben eller ansikte; svårighet att prata; plötslig medvetslöshet (symtom på störningar i nervsystemet så som blödning eller svullnad inuti skallen eller i hjärnan)
- blekhet, trötthet, andfåddhet och mörk urin (symtom på lågt antal röda blodkroppar)
- ögonsmärkor eller försämrad syn, blödning i ögonen
- smärta i ben eller leder (tecken på osteonekros)
- blåsor i hud eller slemhinnor (tecken på pemfigus)
- domnade eller kalla tår och fingrar (symtom på Raynauds syndrom)
- plötslig svullnad och rodnad i huden (symtom på en hudinfektion som kallas cellulit)
- nedsatt hörsel
- muskelsvaghet och muskelkramper med störningar i hjärtrytmen (symtom på förändrad kaliumhalt i blodet)
- blåmärken
- buksmärta med illamående
- muskelkramper med feber, rödbrun urin, smärta och muskelsvaghet (symtom på muskelskada)
- bäckensmärta ibland med illamående och kräkningar, oväntad vaginalblödning och yrsel eller swimning på grund av lågt blodtryck (äggstocks- eller livmoderrelaterade symtom)
- illamående, andfåddhet, störningar i hjärtrytmen, grumlig urin, trötthet och/eller ledbesvär tillsammans med onormala laboratorievärden (t.ex. förhöjda kalium-, urinsyra- och kalciumhalter samt minskade fosforhalter i blodet)
- blodpropor i små blodkärl (trombotisk mikroangiopati).

Biverkningar utan någon känd frekvens (frekvens kan inte beräknas från tillgängliga data):

- kombination av svåra utbredda hudutslag, illamående, feber, höga nivåer av vissa vita blodkroppar eller gul hud eller ögon (tecken på gulsot) med andfåddhet, bröstsmärta/obehag, kraftigt minskad urinproduktion och känsla av törst etc. (tecken på behandlingsrelaterad allergisk reaktion)
- kronisk njursvikt
- återkomst (reaktivering) av hepatit B-infektion när du tidigare haft hepatit B (en leverinfektion).

Tala genast om för läkaren om du får något av ovanstående symtom.

Bl.a. följande övriga biverkningar kan också före komma:

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

- huvudvärk och trötthet
- illamående, kräkningar, diarré och matsmältningsbesvär
- utslag
- muskelkramper eller smärta i leder, muskler eller skelett
- svullnad exempelvis i vristerna och runt ögonen
- viktökning.

Tala om för läkaren om du får något av ovanstående symtom och symtomet är svårt.

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

- aptitlöshet, viktnedgång eller smakstörningar
- yrsel eller svaghet
- sömnsvårigheter (sömlöshet)
- variga ögon med klåda, rodnad och svullnad (bindhinneinflammation); rinnande ögon eller dimsyn
- näsblödning
- buksmärta eller svullen buk, väderspänningar, halsbränna eller förstopning
- klåda
- onormalt hårvfall eller uttunning av håret
- domningar i händer eller fötter
- sår i munnen
- smärta och svullnad i lederna
- muntrorhet, torr hud eller torra ögon
- minskad eller ökad känslighet i huden
- värmeverkningar, frossbrytningar eller nattsvettning.

Tala om för läkaren om du får något av ovanstående symtom och symtomet är svårt.

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

- hosta, rinnande eller täppt näsa, tyngdkänsla eller smärta vid tryck på området ovanför ögonen eller på sidorna av näsan, nästäppa, nysningar, halsont, med eller utan huvudvärk (tecken på övre luftvägsinfektion)
- kraftig huvudvärk med bultande smärta eller pulserande känsla, vanligtvis på ena sidan av huvudet och ofta åtföljd av illamående, kräkningar och känslighet för ljus eller ljud (tecken på migrän)
- influensaliknande symtom (influenta)
- smärta eller bränande känsla vid urinering, förhöjd kroppstemperatur, smärta i ljumsken eller bäckenområdet, röd, brunfärgad eller grumlig urin (tecken på urinvägsinfektion)
- smärta och svullnad i lederna (tecken på artralgia)
- konstant känsla av nedstämdhet och förlust av intresse som hindrar dig från att utföra dina normala aktiviteter (tecken på depression)
- oroskänslor tillsammans med fysiska symtom som bultande hjärta, svettningar, darrningar, muntrorhet (tecken på ångest)
- sömnighet/dåsighet/överdriven sömn
- skakningar eller skakiga rörelser (tremor)
- försämrat minne
- oemotståndligt behov av att röra på benen (restless leg syndrome)
- ljud i öronen (t.ex. ringningar, surningar) som inte kommer från en extern källa (tinnitus)
- högt blodtryck (hypertension)
- rapningar
- inflammation i läpparna
- svårigheter att svälja
- ökade svettningar
- missfärgning av huden

- sköra naglar
- röda knölar eller vita finnar kring hårrötterna, eventuellt med smärta, kliande eller brännande känsla (tecken på inflammation i hårssäckarna, även kallat follikulit)
- fjällande hudutslag (exfoliativ dermatit)
- förstorade bröst (kan förekomma hos män eller kvinnor)
- dov smärta och/eller tyngdkänsla i testiklarna eller nedre delen av buken, smärta vid urinering, samlag eller ejakulation, blod i urinen (tecken på svullna testiklar)
- oförmåga att få eller behålla erektilion (erektil dysfunktion)
- kraftiga eller oregelbundna menstruationer
- svårigheter att uppnå/upprätthålla sexuell upphetsning
- minskad sexlust
- smärta i bröstvårten
- allmän sjukdomskänsla (malaise)
- virusinfektion såsom munsår
- smärta i ländryggen till följd av njursjukdom
- tätare urineringar
- ökad aptit
- smärta eller brännande känsla i övre delen av buken och/eller bröstkorgen (halsbränna), illamående, kräkningar, sura uppstötningar, mättnadskänsla och uppblåsthet, svartfärgad avföring (tecken på magssår)
- led- och muskelstelhet
- onormala laboratorietestresultat
- smärtsamma röda knölar i huden, hudsmärta, hudrodnad (inflammation i fettvävnad under huden).

Tala om för läkaren om du får något av ovanstående symtom och symtomet är svårt.

Sällsynta (kan förekomma hos 1 av 1000 användare) **biverkningar**:

- förvirring
- missfärgning av naglarna.

Tala om för läkaren om du får något av ovanstående symtom och symtomet är svårt.

Biverkningar utan någon känd frekvens (frekvens kan inte beräknas från tillgängliga data):

- rodnad och/eller svullnad i handflatorna och på fotsulorna ibland med stickningar och sveda
- smärtsamma förändringar i huden med eller utan blåsor
- långsam tillväxt hos barn och ungdomar.

Tala om för läkaren om du får något av ovanstående symtom och symtomet är svårt.

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 läkemedelsrådet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

00034 Fimea

5. Hur Imatinib ratiopharm ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på kartongen och blisterförpackningen (Utg.dat. eller EXP). Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Inga särskilda förvaringsanvisningar.

Tablettburkarna: Innehållet i en tablettburk ska användas inom 3 månader efter att burken öppnades för första gången.

Använd inte detta läkemedel om förpackningen är skadad eller visar tecken på att ha öppnats.

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 imatinib (som mesylat). En Imatinib ratiopharm-tablett innehåller imatinibmesylat motsvarande 100 mg imatinib.

Övriga innehållsämnen är kalciumvätefosfat, krospovidon och magnesiumstearat.

Tablettöverdrag: makrogol, polyvinylalkohol, talk, titandioxid (E 171), gul järnoxid (E 172) och röd järnoxid (E 172).

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Imatinib ratiopharm 100 mg filmdragerade tablett är mörkgula eller brunorange, runda, filmdragerade tablett försedda med en brytskåra på den ena sidan. Tablettarna är präglade med "IT" och "1" på var sin sida om brytskåran.

Imatinib ratiopharm tillhandahålls i förpackningar innehållande

- 60 och 120 filmdragerade tablett i blisterförpackningar.

- 10 x 1, 20 x 1, 60 x 1, 120 x 1 och 180 x 1 filmdragerade tablett i perforerade endosblisterförpackningar.

- 100 eller 500 tablett i tablettburkar av HDPE.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning

ratiopharm GmbH

Graf-Arco-Strasse 3

89079 Ulm

Tyskland

Tillverkare

Teva Czech Industries s.r.o.

Ostravska 29, c.p. 305, 74770 Opava-Komarov, Tjeckien

Merckle GmbH

Graf-Arco-Strasse 3, 89079 Ulm, Tyskland

Teva Operations Poland Sp z.o.o.

ul. Mogilska 80. 31-546, Krakow, Polen

Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company

Pallagi út 13, 4042 Debrecen, Ungern

TEVA PHARMA S.L.U.
C/C, n. 4, Polígono Industrial Malpica, 50016 Zaragoza, Spanien

Teva Pharma B.V.
Swensweg 5, 2031 GA Haarlem, Nederländerna

PLIVA Hrvatska d.o.o. (PLIVA Croatia Ltd.)
Prilaz baruna Filipovića 25, 10000 Zagreb, Kroatien

*Ytterligare upplysningar om detta läkemedel kan erhållas hos ombudet för innehavaren av
godkännandet för försäljning:*

Teva Finland Oy
PB 67
02631 Esbo
tel. 020 180 5900

Denna bipacksedel ändrades senast den 20.6.2022.