

## Pakkausseloste: Tietoa käyttäjälle

### Mitomycin medac, 1 mg/ml, injektio-/infuusiokuiva-aine, liuosta varten / virtsarakkoon mitomysiini

**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, käännny lääkärin tai apteekkienkilökunnan puoleen.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkienkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Ks. Kohta 4.

**Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:**

1. Mitä Mitomycin medac on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Mitomycin medac -valmistetta
3. Miten Mitomycin medac -valmistetta käytetään
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Mitomycin medac -valmisteen säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

#### **1. Mitä Mitomycin medac on ja mihin sitä käytetään**

Mitomycin medac on syöpälääke (sytostaatti), eli se estää tai viivästyttää merkittävästi aktiivisten solujen jakautumista vaikuttamalla eri tavoin niiden aineenvaihduntaan. Hoito syöpälääkkeillä perustuu siihen, että syöpäsolut jakautuvat normaalihin soluihin verrattuna nopeammin, koska niiden kasvua ei voi hallita.

#### **Käyttöaiheet**

Mitomycin medac -valmistetta käytetään syövän hoidossa oireiden lievitykseen (pallatiivinen syöpähöito).

#### *Anto laskimoon*

Kun lääkettä annetaan injektiona tai infuusiona laskimoon, se annetaan joko yksin tai yhdessä muiden solunsalpaajien kanssa. Tämä lääke vaikuttaa seuraaviin kasvaimiin:

- pitkälle edennyt peräsuolen syöpä (koolonin ja peräsuolen syöpä)
- pitkälle edennyt mahasyöpä
- pitkälle edennyt ja/tai etäpesäkkeinen rintasyöpä
- pitkälle edennyt ruokatorven syöpä
- pitkälle edennyt kohdunkaulan syöpä
- ei-pienisoluisen keuhkosyöpä (keuhkoputken syöpä)
- pitkälle edennyt haimasyöpä
- pitkälle edenneet pään ja kaulan alueen kasvaimet.

#### *Anto virtsarakkoon*

Tätä valmistetta käytetään virtsarakan sisäisesti (intravesikaalisesti) pinnallisen virtsarakan syövän uusiutumisen ehkäisemiseksi sen jälkeen, kun syövän vaurioittamaa kudosta on poistettu virtsaputken kautta (transuretraalinen resektio).

Mitomysiiniä, jota Mitomycin medac 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 käytät Mitomycin medac -valmistetta**

Mitomysiiniä saa käyttää ainoastaan tarkasti käyttöaiheiden mukaisesti verenkuvan jatkuvan monitoroinnin keralla laskimoon tapahtuvan annon yhteydessä ja lääkärien toimesta, joilla on kokemusta tämän tyypistä hoidosta.

### **Älä käytä Mitomycin medac-valmistetta**

- jos olet allerginen mitomysiinille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6),
- imetyksen aikana: sinä et saa imettää mitomysiinihoidon aikana,
- anto **laskimoon** (injektiona tai infuusiona suoneen):
  - jos sinulla on kaiken typpisten verisolujen merkittävästi alentunut määärä (mukaan lukien puna- ja valkosolut sekä verihiualeet [pansytopenia]), tai valkosolujen satunnaisesti pienentynyt määärä (leukopenia) tai verihiualeiden alentunut määärä (trombosytopenia),
  - jos sinulla on verenvuotoherkkyyys (hemorraginen diateesi),
  - akutin infektion tapauksessa (taudin aiheuttama),
- **virtsarikkoon** anto:
  - jos vitsarakkosi seinämä on puhjennut,
  - jos sinulla on vitsarakon tulehdus (kystiitti).

### **Varoitukset ja varotoimet**

Keskustele lääkärin tai apteekkienkilökunnan kanssa ennen kuin käytät Mitomycin medac – valmistetta.

Erityistä varovaisuutta on noudatettava käytettäessä Mitomycin medac –valmistetta

- jos yleinen terveydentilasi on heikko,
- jos sinulla on keuhkojen, maksan tai munuaisten toimintahäiriö
- jos saat sadehoitoa
- jos sinua hoidetaan muilla sytostaateilla (solujen kasvua ja jakaantumista estävillä aineilla)
- jos sinulle on kerrottu että sinulla on luuydindepressio (eli luuytimesi ei pysty valmistamaan tarvitsemiasi verisoluja). Se saattaa pahentua (erityisesti jos olet iäkäs tai saat mitomysiinihoitoa pitkään); infektio saattaa pahentua vähäisen solumääärän vuoksi ja voi aiheuttaa kuolemaan johtavia tiloja
- jos kykenet tulemaan raskaaksi, sillä mitomysiini saattaa vaikuttaa kykyisi saada lapsia tulevaisuudessa.

Mitomysiini on aine, joka voi aiheuttaa merkitseviä periytyviä muutoksia perimään, ja se voi mahdollisesti aiheuttaa syöpää ihmisiille.

### **Vitsarikkoon anto**

Jos sinulle tulee vatsan tai lantion alueen kipua heti sen jälkeen, kun Mitomycin medac -valmisteita on annettu vitsarikkoon, tai useiden viikkojen tai kuukausien kuluttua valmisteen antamisesta, kerro asiasta heti lääkärille. Lääkärin on ehkä tehtävä vatsan alueen kaikkuvaus kivun syyn selvittämiseksi.

Vältä kosketusta ihoon ja limakalvoille.

Lue ohjeet, jotka koskevat yleistä hygieniaa vitsarikkoon tapahtuvan annon jälkeen:

On suositeltavaa vitsata istuen, jotta vitsaa ei roisku, sekä pestää kädet ja sukupuolielinten alue vitsaamisen jälkeen. Tämä koskee erityisesti ensimmäistä vitsauskertaa mitomysiinin annon jälkeen.

### **Lapset ja nuoret**

Tämän lääkkeen käyttöä lapsille ja nuorille ei suositella.

### **Muut lääkevalmisteet ja Mitomycin medac**

Yhteisvaikutuksia muiden lääkevalmisteiden kanssa ei tiedetä olevan, jos mitomysiiniä annetaan vitsarikkoon (intravesikaalinen anto).

## Injektiona tai infuusiona suoneen (laskimoon) tapahtuvan annon jälkeiset mahdolliset haittavaikutukset

Kerro lääkärille tai apteekkikenkilökunnalle, jos parhaillaan otat/käytät, olet äskettäin ottanut/käyttänyt tai saatat ottaa/käyttää muita lääkkeitä.

Käytettäessä muita hoitomuotoja (etenkin muita syöpälääkeitä, sädehoitoa), jotka myös vaikuttavat haitallisesti luuytimeen kun niitä käytetään samanaikaisesti, on mahdollista, että Mitomycin medac -valmisten luuytimeen kohdistuva haitallinen vaikutus voimistuu.

Yhdistelmä vinka-alkaloidien tai bleomysiinin (sytostaattien ryhmään kuuluvien lääkkeiden) kanssa voi voimistaa keuhkoihin kohdistuvaa haitallista vaikutusta.

Munuaissairauden erityisen muodon (hemolyttis-ureeminen oireyhtymä) lisääntynytä riskiä on ilmoitettu esiintyneen potilailla, jotka ovat saaneet samanaikaisesti laskimoon annettua mitomysiiniä ja 5-fluorourasiiliä tai tamoksifeeniä.

Eläimillä tehdystä tutkimuksista on raportoitu, että mitomysiinin vaikutus häviää, jos sitä annetaan yhdessä B6-vitamiinin kanssa.

Sinua ei saa rokottaa elävillä rokotteilla mitomysiinihoidon aikana, koska silloin elävän rokotteen aiheuttaman infektion riski saattaa lisääntyä.

Adriamysiinin (doksorubisiinin, sytostaattien ryhmään kuuluvan lääkkeen) haitallinen vaikutus sydämeen voi voimistua mitomysiinin ansiosta.

### **Raskaus, imetyks ja hedelmällisyys**

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

#### *Raskaus*

Mitomysiini voi aiheuttaa perinnöllisen vaurion perimään ja sillä voi olla haitallista vaikutusta alkiota kehitykseen. Sinun ei pidä tulla raskaaksi mitomysiinihoidon aikana. Jos tulet raskaaksi, sinulle pitää tarjota perinnöllisyysneuvontaa.

Sinun ei pidä käyttää mitomysiiniä raskauden aikana. Lääkärin täytyy arvioda hoidon hyödyt verrattuna lapseen kohdistuvien haitallisten vaikutusten riskiin, jos mitomysiinihoido on tarpeen raskauden aikana.

#### *Imetyks*

On todennäköistä, että mitomysiini kulkeutuu ihmisen rintamaitoon. Rintaruokinta on lopettettava Mitomycin medac -hoidon ajaksi.

#### *Miesten ja naisten hedelmällisyys/ehkäisy*

Jos olet sukukypsässä iässä oleva potilas, sinun on käytettävä ehkäisymenetelmiä tai luovuttava seksuaalisesta kanssakäymisestä solunsalpaajahoidon ajaksi ja 6 kuukauden ajaksi hoidon jälkeen.

Mitomysiini voi aiheuttaa perinnöllisen vaurion perimään. Jos olet mitomysiinihoidoa saava mies, sinua neuvotaan sen vuoksi olemaan siittämättä lasta hoidon ajan ja 6 kuukauden ajan hoidon jälkeen, sekä hakemaan ohjeita sperman säilyttämistä varten ennen hoidon aloittamista sillä mitomysiinihoido saattaa aiheuttaa palautumatonta hedelmätömyyttä.

### **Ajaminen ja koneiden käyttö**

Ohjeiden mukaisestikin käytettyä tämä lääke voi aiheuttaa pahoinvointia ja oksentelua ja siten lyhentää reaktionopeutta sellaisessa määrin, että ajokyky tai koneiden käyttökyky heikkenee. Tämä pätee erityisesti, jos käytät samanaikaisesti alkoholia.

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 opastukseksi. Keskustele lääkärin tai apteekkienkilökunnan kanssa, jos olet epävarma.

### **3. Miten Mitomycin medac –valmistetta käytetään**

Mitomycin medac -valmistetta saavat antaa vain koulutetut hoitoalan ammattilaiset. Tämä lääke on tarkoitettu käytettäväksi injektiona tai infuusiona verisuoneen (laskimoon) tai virtsarokoon kuiva-aineen liuottamisen jälkeen.

#### **Lääkäri määräää sinulle sopivan annoksen ja hoito-ohelman.**

*Anto laskimoon*

Ennen kuin sinulle annetaan Mitomycin medac -valmistetta injektiona tai infuusiona, keuhkojen, munuaisten ja maksan toiminnan tarkistaminen on suositeltavaa sellaisten sairauksien poissulkemiseksi, jotka voisivat pahentua mitomysiinhoidon aikana.

Kanyylin on pysytävä verisuonessa koko Mitomycin medac -valmisteen annon ajan. Jos kanyyli irtoaa tai löystyy tai lääke vuotaa suonen ulkopuolelle (saatat tuntea epämukavuutta tai kipua), kerro siitä heti lääkärille tai sairaanhoitajalle.

*Anto virtsarokoon*

Mitomycin medac viedään virtsarokoon alhaisella paineella katetrin avulla. Tyhjennä virtsarakko ennen hoitoa. Lääkkeen pitää pysyä rakossa 1-2 tunnin ajan. Jotta tämä onnistuisi, sinun ei pidä juoda liikaa nestettä ennen hoitoa, sen aikana eikä jälkeen. Liuoksen ollessa virtsarakossasi sen on oltava riittävässä kosketuksessa rakon koko limakalvpintaan, ja liikkuminen auttaa hoidon onnistumisessa. Tyhjennä rakko 2 tunnin kuluttua istuma-asennossa roiskumisen välttämiseksi.

#### **Jos käytät enemmän Mitomycin medac –valmistetta kuin sinun pitäisi**

Jos olet ottanut liian suuren lääkeannoksen tai vaikkapa lapsi on ottanut lääkettä vahingossa, ota aina yhteyttä lääkäriin, sairaalaan tai Myrkytystietokeskuksseen (puh. 0800 147 111 [Suomessa, 112 Ruotsissa]) riskien arvioimiseksi ja lisähoiden saamiseksi.

Jos sinulle on vahingossa annettu määärättyä suurempi annos mitomysiiniä, saatat saada oireita, kuten kuumetta, pahoinvointia, oksentelua ja verihäiriötä. Lääkäri saattaa antaa sinulle tukihoitoa mahdollisten oireiden hoitamiseksi.

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

### **4. Mahdolliset haittavaikutukset**

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

#### **Injektiona tai infuusiona suoneen (laskimoon) annon jälkeiset mahdolliset haittavaikutukset**

Vakava allerginen reaktio (oireita saattavat olla pyörrytyks, ihottuma tai nokkosihottuma, kutina, huulten, kasvojen ja hengitysteiden turvotus, johon liittyy hengitysvaikeuksia, tajuttomuutta [saattaa esiintyä enintään yhdellä henkilöllä 10 000:sta]) saattaa ilmaantua.

Vaikea keuhkosairaus, jonka oireita ovat hengästyneisyys, kuiva yskä ja rahinat sisään hengittääessä (interstitiaalinen keuhkosairaus), sekä vaikea munuaisten vajaatoiminta (munuaissairaus, jolloin virtsaaminen on vähäistä tai puuttuu kokonaan) saattaa ilmaantua.

Jos havaitset mitä tahansa yllä olevista haittavaikutuksista, kerro niistä välittömästi lääkärille, sillä mitomysiinihoito täytyy lopettaa.

**Hyvin yleiset: saattaa esiintyä useammalla kuin yhdellä 10:stä henkilöstä**

- verisolujen tuoton estyminen luuytimessä (luuydinsuppressio)
- valkosolujen määrän vähentyminen (leukopenia), joka lisää infektioiden riskiä
- verihiualeiden määrän vähentyminen (trombosytopenia), joka aiheuttaa mustelmia ja verenvuotoa
- pahoinvointi ja oksentelu

**Yleiset :saattaa esiintyä enintään yhdellä 10:stä henkilöstä**

- keuhkosairaus, jonka oireita ovat hengästyneisyys, kuiva yskä ja rahinat sisään hengittääessä (interstitiaalinen keuhkosairaus)
- hengitysvaikeudet (dyspnea), yskä, hengästyneisyys
- ihottuma (eksanteema)
- allerginen ihottuma
- mitomysiini-kontaktista aiheutuva ihottuma (kosketusdermatiitti)
- kämmenien ja jalkapohjien puutuminen, turvotus ja kivulias punaisuus (palmaaris-plantaarinen eryteema)
- munuaissairaudet (munuaisten vajaatoiminta, nefrotoksisuus, glomerulopatia, kreatiniinin tason kohoaminen veressä) – jolloin virtsaaminen on vähäistä tai puuttuu kokonaan

*Jos mitomysiiniä injektoidaan tai jos sitä vuotaa ympäröivään kudokseen (ekstravasaatio)*

- sidekudoksen tulehdus (selluliitti)
- kudoskuolema (kudosnekroosi)

**Melko harvinaiset: saattaa esiintyä enintään yhdellä 100:sta henkilöstä**

- limakalvotulehdus (mukosiitti)
- suun limakalvojen tulehdus (stomatiitti)
- ripuli
- hiustenlähtö (alopecia)
- kuume
- ruokahaluttomuus

**Harvinaiset: saattaa esiintyä enintään yhdellä 1 000:sta henkilöstä**

- henkeä uhkaava infektiot
- verenmyrkytys (sepsis)
- vähentynyt määrä punaisia verisoluja näiden solujen poikkeavan hajoamisen vuoksi (hemolyttinen anemia)
- mustelmat (purppura) ja punaiset ja purppuranväriset täplät (pienet verenpurkaumat) iholla (tromboottinen trombosytopeeninen purppura)
- sydämen vajaatoiminta aikaisemman syöpälääkkeiden (antrasykliinien) käytön vuoksi
- keuhkoverenpaineen nousu aiheuttaen esim. hengästyneisyyttä, huimausta ja pyörrytystä (pulmonaalinen hypertensio)
- sairaus, johon liittyy keuhkoverisuonien tukkeutuminen (pulmonaalinen veno-okklusiivinen tauti)
- maksasairaus (maksan vajaatoiminta)
- maksiensa myrkytys (transaminaasien) tasojen kohoaminen
- ihmisen ja silmän valkuaisien keltaisuus (ikterus)
- sairaus, johon liittyy maksan verisuonien tukkeutuminen (veno-okklusiivinen maksatauti)
- ihottuma koko kehossa (yleistynyt eksanteema)
- munuaisten vajaatoiminnan erityinen muoto (hemolyttinen ureeminen oireyhtymä, HUS), joka johtuu punasolujen tuhoutumisesta nopeammin kuin mitä luuydin tuottaa niitä, ja jonka

luonteenomaisia piirteitä ovat hemolyttinen anemia, akutti munuaisten vajaatoiminta ja verihiualeiden vähäinen määärä

- hemolyttisen anemian tyyppi, jonka aiheuttajat ovat pienten verisuonten tekijät (mikroangiopaattinen hemolyttinen anemia)

#### **Hyvin harvinainen: saattaa esiintyä enintään yhdellä 10 000:sta henkilöstä**

- vakava allerginen reaktio (oireita voivat olla pyörrytyks, ihottuma tai nokkosihottuma, kutina, hulten, kasvojen ja hengitysteiden turvotus, johon liittyy hengitysvaikeuksia, tajuttomuutta)

#### **Tuntematon: koska saatavissa oleva tieto ei riitä esiintyvyyden arviointiin**

- infektiot
- punasolujen määärän väheneminen (anemia)

#### **Virtsarakkoon instillaation jälkeen esiintyvät mahdolliset haittavaikutukset**

Kerro heti lääkärlille, jos huomaat minkä tahansa seuraavista reaktioista (joita on havaittu hyvin harvoin virtsarakkoon instillaation jälkeen), sillä mitomysiinihoito täytyy silloin lopettaa:

- vaikea allerginen reaktio, jonka oireita ovat esim. pyörrytyks, ihottuma tai nokkosihottuma, kutina, hulten, kasvojen ja hengitysteiden turvotus, johon liittyy hengitysvaikeuksia, tajuttomuutta,
- vaikea keuhkosairaus, jonka oireita ovat hengästyneisyys, kuiva yskä ja rahinat sisään hengittääessä (interstitiaalinen keuhkosairaus),
- vaikea munuaisten vajaatoiminta: munuaissairaus, jolloin virtsaaminen on vähäistä tai puuttuu kokonaan.

#### **Yleiset: saattaa esiintyä enintään yhdellä 10:stä henkilöstä**

- virtsarakon tulehdus (kystiitti), johon saattaa liittyä verta virtsarakossa/virtsassa
- kivulias virtsaaminen (dysuria)
- tiheä virtsaamistarve yöllä (nokturia)
- liiallinen tiheä virtsaaminen (pollakisuria)
- verta virtsassa (hematuria)
- virtsarakon seinämän paikallinen ärsytys
- paikallinen ihottuma (paikallinen eksanteema)
- allerginen ihottuma
- mitomysiini-kontaktista aiheutuva ihottuma (kosketusdermatiitti)
- kämmenien ja jalkapohjien puutuminen, turvotus ja kivulias punaisuus (palmaaris-plantaarinen eryteema)

#### **Harvinaiset: saattaa esiintyä enintään yhdellä 1 000:sta henkilöstä**

- ihottumaa koko kehossa (yleistynyt eksanteema)

#### **Hyvin harvinaiset: saattaa esiintyä enintään yhdellä 10 000:sta henkilöstä**

- virtsarakon tulehdus, johon liittyy virtsarakon kudoksen vaurio (nekrotisoiva kystiitti)
- allerginen (eosinofiilinen) virtsarakon tulehdus (kystiitti)
- virtsateiden ahtauma (stenoosi)
- virtsarakon pienentynyt kapasiteetti
- kalsiumin aiheuttamat kovettumat virtsarakon seinämässä (virtsarakon seinämän kalsifikaatio)
- virtsarakon seinämän kudoksen osittainen muuttuminen sidekudokseksi (virtsarakon seinämän fibroosi)
- valkosolujen määärän vähentyminen (leukopenia), joka lisää infektioiden riskiä
- verihiualeiden määärän vähentyminen (trombosytopenia), joka aiheuttaa mustelmia ja verenvuotoa
- systeemiset allergiset reaktiot
- keuhkosairaus, jonka oireita ovat hengästyneisyys, kuiva yskä ja rahinat sisään hengittääessä (interstitiaalinen keuhkosairaus)
- kohonnut maksaentsyymien taso (kohonneet transaminaasit)
- hiustenlähtö (alopecia)

- pahoinvointi ja oksentelu
- ripuli
- munuaistauti (munuaisten vajaatoiminta) jolloin virtsaaminen on vähäistä tai puuttuu kokonaan
- kuume

#### **Tuntematon: koska saatavissa oleva tieto ei riitä esiintyvyyden arviointiin**

*Jos mitomysiiniä pääsee vahingossa muualle kuin virtsarakkoon:*

- virtsarakon vaurio
- märkäpesäke (absessi) vatsassa
- (rasva-) kudoksen kuolio ympäröivällä alueella
- virtsarakkofisteli.

#### **Haittavaikutuksista ilmoittaminen**

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkienkilökunnalle. 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](http://www.fimea.fi)

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

00034 Fimea

#### **5. Mitomycin medac –valmisteen säilyttäminen**

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Pidä injektiopullo ulkopakkauksessa. Herkkä valolle.

Älä käytä tästä lääkettä etiketissä ja pakkauksessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän “EXP” jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Käyttökuntaan saattamisen jälkeen tämä lääke tulisi käyttää välittömästi.

Suojaa käyttökuntaan saatettu liuos valolta.

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

#### **6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa**

##### **Mitä Mitomycin medac sisältää**

- Vaikuttava aine on mitomysiini.
- Muu aine on urea.

1 injektiopullo sisältää 2 mg (10 mg, 20 mg tai 40 mg) mitomysiiniä.

##### **Lääkevalmisten kuvaus ja pakkauskoko**

Mitomycin medac on harmaa tai harmaan sininen jauhe injektil-/infusiokuiva-aine, liuosta varten / virtsarakkoon. Aine on injektiopullossa, jossa on pinnoitettu kumikorkki ja alumiinisinetti.

Yksi injektiopullo sisältää 2, 10, 20 tai 40 mg mitomysiiniä.

Yksi pakaus Mitomycin medac –valmistetta sisältää 1, 5 tai 10 injektiopulhoa.

Kaikkia pakkauskokoja ei vältämättä ole myynnissä.

### **Myyntiluvan haltija ja valmistaja**

medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH  
Theaterstr. 6  
22880 Wedel  
Saksa  
Puh: +49 4103 8006-0  
Faksi: +49 4103 8006-100

**Tällä lääkevalmisteella on myyntilupa Euroopan talousalueeseen kuuluvissa jäsenvaltioissa seuraavilla kauppanimillä:**

Belgia, Espanja, Islanti, Itävalta, Latvia, Liettua, Norja, Puola, Saksa, Slovakia, Suomi, Tanska, Tšekki, Viro:  
Mitomycin medac

Italia, Portugali:  
Mitomicina medac

Slovenia  
Mitomicin medac

**Tämä pakkausseloste on tarkistettu viimeksi 14.01.2021.**

---

Seuraavat tiedot on tarkoitettu vain terveydenhuollon ammattilaisille:

#### *Annostus*

##### *Laskimoon anto*

Sytostaattioidossa yksinään käytettyä mitomysiini annetaan tavallisesti bolusinjektiona laskimoon. Suositeltu annostus on  $10 - 20 \text{ mg/m}^2$  kehon pinta-alaa kohden 6 – 8 viikon välein,  $8 - 12 \text{ mg/m}^2$  kehon pinta-alaa kohti 3 – 4 viikon välein, tai  $5 - 10 \text{ mg/m}^2$  kehon pinta-alaa kohden 3 – 6 viikon välein hoitosuunnitelmaa riippuen.

Yhdistelmähoidossa annostus on huomattavasti pienempi. Additiivisen myelotoksisuuden riskin vuoksi tehokkaaksi todetuista hoitosuunnitelmista ei saa poiketa ilman erityistä syytä.

##### *Virtsarakkoon anto*

On olemassa useita vitsarakkoon annettavia mitomysiinihoitoja, joissa käytetty mitomysiiniannos, instillaatioiden annon tiheys ja hoidon kesto vaihtelevat.

Ellei muuta ole määritetty, mitomysiinin annostus on 40 mg vitsarakkoon instilloituna kerran viikossa. Voidaan myös käyttää hoitoja, joissa instillaatio tapahtuu joka toinen viikko, kerran kuukaudessa tai kolmen kuukauden välein.

Erikoislääkärin on päättävä parhaasta hoidosta, annon tiheydestä ja hoidon pituudesta yksilöllisesti kunkin potilaan kohdalla.

Tätä lääkevalmistetta suositellaan käytettävän sen optimaalisessa pH:ssa (vitsan pH > 6), ja mitomysiinipitoisuutta rakossa on suositeltavaa ylläpitää vähentämällä nesteiden nauttimista ennen instillaatiota, sen aikana ja sen jälkeen. Vitsarakko on tyhjennettävä ennen instillaatiota. Mitomysiini viedään vitsarakkoon katetrilla alhaisella paineella. Yksittäisen instillaation keston tulee olla 1-2 tuntia. Tänä aikana liuoksen pitäisi olla riittävässä kosketuksessa vitsarakon koko

limakalvopintaan. Tämän vuoksi potilaan tulisi liikkua mahdollisimman paljon. 2 tunnin kuluttua potilaan tulee virtsata instilloitu liuos, mieluiten istuma-asennossa.

#### Injektio-/infuusiokuiva-aineen, liuosta varten, käyttövalmiiksi saattaminen

##### *Mitomysiini 2 mg*

Liuota yhden Mitomycin medac –valmisteen injektiopullon 2 mg:n sisältö 2 ml:aan injektioita varten käytettävä vettä käänämällä injektiopullo ylösalaisten.

##### *Mitomysiini 10 mg*

Liuota yhden Mitomycin medac –valmisteen injektiopullon 10 mg:n sisältö 10 ml:aan injektioita varten käytettävä vettä käänämällä injektiopullo ylösalaisten.

##### *Mitomysiini 20 mg*

Liuota yhden Mitomycin medac –valmisteen injektiopullon 20 mg:n sisältö 20 ml:aan injektioita varten käytettävä vettä käänämällä injektiopullo ylösalaisten.

Jos kuiva-aine ei liukene välittömästi, anna sen seistä huoneen lämpötilassa kunnes se on täysin liuennut. Injektiopullen sisällön täytyy liueta niin, että tuloksena on sinipunainen kirkas liuos 2 minuutin kuluessa.

Mitomycin medac –valmistetta ei saa käyttää sekoitettuna muihin injektionesteisiin. Muut injektio- tai infuusionesteet on annettava erikseen.

Laskimoon annettaessa on olennaisen tärkeää välttää ekstravasaatiota.

#### Virtsarakkoon annettavan liuoksen käyttövalmiiksi saattaminen

##### *Mitomysiini 2 mg*

Liuota Mitomycin medac 2 mg –valmisteen 10 – 20 injektiopullen sisältö (joka vastaa 20 - 40 mg mitomysiiniä) 20 - 40 ml:aan steriiliä natriumkloridinestettä 9 mg/ml (0,9 %), liuos. Injektiopullen sisällön täytyy liueta niin, että tuloksena on sinipunainen kirkas liuos 2 minuutin kuluessa.

##### *Mitomysiini 10 mg*

Liuota Mitomycin medac 10 mg –valmisteen 2 – 4 injektiopullen sisältö (joka vastaa 20 - 40 mg mitomysiiniä) 20 - 40 ml:aan steriiliä natriumkloridinestettä 9 mg/ml (0,9 %), liuos. Injektiopullen sisällön täytyy liueta niin, että tuloksena on sinipunainen kirkas liuos 2 minuutin kuluessa.

##### *Mitomysiini 20 mg*

Liuota Mitomycin medac 20 mg –valmisteen 1 – 2 injektiopullen sisältö (joka vastaa 20 - 40 mg mitomysiiniä) 20 - 40 ml:aan steriiliä natriumkloridinestettä 9 mg/ml (0,9 %), liuos. Injektiopullen sisällön täytyy liueta niin, että tuloksena on sinipunainen kirkas liuos 2 minuutin kuluessa.

##### *Mitomysiini 40 mg*

Liuota yhden Mitomycin medac 40 mg –valmisteen (joka vastaa 40 mg mitomysiiniä) 40 ml:aan steriiliä natriumkloridinestettä 9 mg/ml (0,9 %), liuos. Injektiopullen sisällön täytyy liueta niin, että tuloksena on sinipunainen kirkas liuos 2 minuutin kuluessa.

#### Huom:

Käyttökuntaan saattamisen jälkeen lääkevalmiste tulisi käyttää välittömästi.

Vain kirkkaita liuoksia saa käyttää. Injektiopullojen sisältö on tarkoitettu vain kertakäyttöä/kertakäytöneulaa varten. Käytämättä jäänyt liuos on hävitettävä.

## Bipacksedel: Information till användaren

### Mitomycin medac, 1 mg/ml, pulver till injektions-/infusionsvätska, lösning / intravesikal användning mitomycin

**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.
- 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 Mitomycin medac är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du använder Mitomycin medac
3. Hur du använder Mitomycin medac
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Mitomycin medac ska förvaras
6. Förfäckningens innehåll och övriga upplysningar

#### **1. Vad Mitomycin medac är och vad det används för**

Mitomycin medac är ett läkemedel för behandling av cancer, dvs. ett läkemedel som förhindrar eller avsevärt fördröjer delning av aktiva celler genom att på olika sätt påverka deras ämnesomsättning (cytostatika). Cancerceller skiljer sig från normala celler i kroppen på så vis att cancercellernas celldelningshastighet är högre på grund av en okontrollerad tillväxt. Detta faktum utnyttjas i den terapeutiska användningen av cytostatika i cancerbehandling.

#### **Användningsområden**

Mitomycin medac används vid cancerbehandling för att lindra symtom (palliativ cancerbehandling).

#### *Intravenös användning*

Detta läkemedel används antingen ensamt eller i kombination med andra cytostatika när det ges som en injektion eller infusion i en ven (intravenös administrering). Detta läkemedel är effektivt vid behandling av följande tumörer:

- framskriden tarmcancer (kolorektalt carcinom)
- framskriden magsäckscancer (carcinom i magsäck)
- framskriden och/eller metaserande bröstdcancer (carcinom i bröst)
- framskriden matstrupscancer (carcinom i esofagus)
- framskriden livmoderhalscancer (carcinom i cervix)
- icke småcellig lungcancer (carcinom i luftvägarna)
- framskriden cancer i bukspottskörteln (carcinom i pankreas)
- framskridna tumörer i huvud och nacke.

#### *Intravesikal användning*

Detta läkemedel förs in i urinblåsan (intravesikal användning) för att förebygga återkomst av ytlig blåscancer efter att vävnad som påverkas av cancer har avlägsnats genom urinröret (transuretral resektion).

Mitomycin som finns i Mitomycin medac kan också vara godkänt 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 använder Mitomycin medac**

Mitomycin får endast ges på strikt indikation, under kontinuerlig övervakning av antalet blodkroppar vid intravenös administrering och av läkare med erfarenhet av denna typ av behandling.

### **Använd inte Mitomycin medac**

- om du är allergisk mot mitomycin eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6)
- om du ammar: du får inte amma under behandling med mitomycin
- vid **intravenös** administrering (injektion eller infusion i ett blodkärl):
  - om du har brist på alla slags celler i blodet (dvs. röda blodkroppar, vita blodkroppar och blodplättar (pancytopeni)), eller enbart vita blodkroppar (leukopeni) eller enbart blodplättar (trombocytopeni)
  - om du har blödningsbenägenhet (hemorragisk diates)
  - vid akuta infektioner (sjukdom orsakad av patogener)
- vid **intravesikal** administrering (användning i urinblåsan):
  - om du har perforerad blåsvägg
  - om du har en inflammation i urinblåsan (cystit).

### **Varningar och försiktighet**

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du använder Mitomycin medac.

Särskild försiktighet krävs vid användning av Mitomycin medac

- om du har dåligt allmäntillstånd
- om du har nedsatt lung-, njur- eller leverfunktion
- om du får strålbehandling
- om du behandlas med andra cytostatika (ämnen som hämmar celltillväxt/celldelning)
- om du har fått veta att du har benmärgsdepression (benmärgen kan inte tillverka de blodkroppar som behövs). Den kan förvärras (särskilt hos äldre och under långtidsbehandling med mitomycin). Infektioner kan förvärras på grund av ett lågt antal blodkroppar och kan leda till livshotande tillstånd
- om du är i fertil ålder eftersom mitomycin kan påverka förmågan att få barn i framtiden.

Mitomycin är ett ämne som kan orsaka betydande ärfliga förändringar i arvsmassan och eventuellt orsaka cancer hos mänskliga.

### **Intravesikal administrering**

Informera genast läkaren om du upplever buksmärta eller smärta i bäckenområdet som uppstår omedelbart efter eller veckor eller månader efter användning av Mitomycin medac i urinblåsan. Läkaren kan behöva göra en ultraljudsavbildning av buken för att ta reda på orsaken till smärtan.

Undvik kontakt med hud och slemhinnor.

Läs anvisningarna gällande allmän hygien efter en intravesikal instillation i urinblåsan:

Det rekommenderas att man sitter ned när man kissar för att undvika urinstänk och att man tvättar händerna och könsorganet efter urinering. Detta gäller särskilt första gången du kissar efter administrering av mitomycin.

### **Barn och ungdomar**

Användning av detta läkemedel hos barn och ungdomar rekommenderas inte.

### **Andra läkemedel och Mitomycin medac**

Det finns inga kända interaktioner med andra läkemedel om mitomycin ges i urinblåsan (intravesikal administrering).

## Möjlig interaktion under injektion eller infusion i ett blodkärl (intravenös administrering)

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

Vid samtidig användning av andra behandlingar (i synnerhet cancerläkemedel och strålbehandling) som också har en skadlig effekt på benmärgen finns det en risk för att de skadliga effekterna av Mitomycin medac på benmärgen förvärras.

Kombination med vinkaalkaloider eller bleomycin (läkemedel som tillhör gruppen cytostatika) kan förstärka den skadliga effekten på lungorna.

En ökad risk för en speciell form av njursjukdom (hemolytiskt uremiskt syndrom) har rapporterats hos patienter som samtidigt fått intravenöst mitomycin och 5-fluorouracil eller tamoxifen.

I studier på djur rapporterades att effekten av mitomycin försvann vid samtidig användning av vitamin B<sub>6</sub>.

Du får inte vaccinera dig med levande vaccin under behandlingen med mitomycin. Behandlingen kan innebära en ökad risk för infektion med det levande vaccinet.

Den skadliga effekten på hjärtat av Adriamycin (doxorubicin, ett läkemedel som tillhör gruppen cytostatika) kan förstärkas av mitomycin.

### **Graviditet, amning och fertilitet**

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.

#### *Graviditet*

Mitomycin kan orsaka ärftlig genetisk skada och ha negativ effekt på fosterutvecklingen.

Du får inte bli gravid under behandling med mitomycin: om du blir gravid måste du få genetisk rådgivning.

Mitomycin bör inte användas under graviditet. Om behandling med mitomycin är nödvändig under graviditet måste läkare bedöma nyttan i förhållande till risken för skadliga effekter på barnet.

#### *Amning*

Mitomycin utsöndras troligtvis i bröstmjölk. Amning ska avbrytas under behandling med Mitomycin medac.

#### *Fertilitet/preventivmedel hos män och kvinnor*

Könsmogna patienter måste använda preventivmedel eller vara sexuellt avhållsamma under kemoterapin och i 6 månader därefter.

Mitomycin kan orsaka ärftlig genetisk skada. Män som behandlas med mitomycin avråds därför från att avla barn under behandling och i 6 månader därefter och söka rådgivning angående bevarande av sperma innan behandling påbörjas på grund av risken för irreversibel sterilitet orsakad av mitomycinbehandling.

### **Körförmåga och användning av maskiner**

Även när det används enligt anvisningarna kan detta läkemedel orsaka illamående och kräkningar och därmed försämra reaktionstiderna i sådan utsträckning att förmågan att köra motorfordon eller använda maskiner försämras. Detta gäller i synnerhet i samband med intag av alkohol.

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.

### **3. Hur du använder Mitomycin medac**

Mitomycin medac ges endast av utbildad hälso- och sjukvårdspersonal.

Detta läkemedel är avsett för injektion eller infusion i ett blodkärl (intravenös användning) eller för införande i urinblåsan (intravesikal instillation) efter att det har lösts upp.

#### **Läkaren ordinerar en dos som är rätt för dig.**

##### *Intravenös administrering*

Innan du får Mitomycin medac som injektion eller infusion bör ett blodprov tas och lung-, njur- och leverfunktion kontrolleras för att utesluta sjukdom som skulle kunna förvärras av behandling med mitomycin.

Nålen måste sitta kvar i venen under tiden Mitomycin medac ges. Om nålen åker ut eller lossnar eller om läkemedlet kommer ut i vävnaden utanför venen (du kan uppleva obehag eller smärta) ska du informera läkare eller sjuksköterska omedelbart.

##### *Intravesikal administrering*

Mitomycin medac förs in i urinblåsan med lågt tryck med hjälp av en kateter. Urinblåsan måste tömmas före behandlingen. Läkemedlet ska förbli i urinblåsan under 1-2 timmar. För att möjliggöra detta ska du inte dricka för mycket vätska före, under och efter behandlingen. Medan lösningen är kvar i urinblåsan ska den ha tillräcklig kontakt med slemhinnans hela yta. Behandlingen gynnas om du rör på dig. Efter 2 timmar ska du tömma blåsan i sittande ställning för att undvika stänk.

#### **Om du har använt för stor mängd av Mitomycin medac**

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.

Om du av misstag får en högre dos kan du uppleva symtom, t.ex. feber, illamående, kräkningar och blodsjukdomar. Läkaren kan ge dig understödjande behandling mot eventuella symtom som uppträder.

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

### **4. Eventuella biverkningar**

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

#### **Eventuella biverkningar efter injektion eller infusion i ett blodkärl (intravenös administrering)**

Allvarlig allergisk reaktion (symtomen kan inkludera svimningskänsla, hudutslag eller nässelfeber, svullnad i läppar, ansikte och luftvägar med svårigheter att andas, medvetlöshet [kan drabba upp till 1 av 10 000 personer]) kan förekomma.

Allvarlig lungsjukdom som yttrar sig som dels andfåddhet, torrhosta och knastrande ljud vid inandning (interstitiell pneumoni), dels svårt nedsatt njurfunktion (njursjukdom som orsakar ingen eller liten urinproduktion) kan förekomma.

Om du märker någon av biverkningarna ovan ska du informera läkare omedelbart eftersom behandlingen med mitomycin måste avbrytas.

#### **Mycket vanliga: kan förekomma hos fler än 1 av 10 personer**

- hämning av produktionen av blodkroppar i benmärgen (benmärgssuppression)
- minskat antal vita blodkroppar (leukopeni), vilket ökar risken för infektioner
- minskat antal blodplättar (trombocytopeni), vilket orsakar blåmärken och blödningar
- illamående och kräkningar

#### **Vanliga: kan förekomma hos upp till 1 av 10 personer**

- lungsjukdom som yttrar sig som andfåddhet, torrhosta och knastrande ljud vid inandning (interstitiell pneumoni)
- andningssvårigheter (dyspné), hosta, andfåddhet
- hudutslag (exantem)
- allergiska hudutslag
- hudutslag orsakade av kontakt med mitomycin (kontaktdermatit)
- domningar, svullnad och smärtsam rodnad i handflator och fotsulor (palmoplantart erytem)
- njursjukdomar (nedsatt njurfunktion, nefrotoxicitet, glomerulopati, förhöjda nivåer av kreatinin i blodet) med ingen eller liten urinproduktion

*Vid injektion eller läckage av mitomycin i den omgivande vävnaden (extravasation)*

- inflammation i bindvävnad (cellulit)
- vävnadsdöd (vävnadsnekros)

#### **Mindre vanliga: kan förekomma hos upp till 1 av 100 personer**

- inflammation i slemhinnor (mukosit)
- inflammation i munslemhinnan (stomatit)
- diarré
- hårvälfall (alopeci)
- feber
- aptitförlust

#### **Sällsynta: kan förekomma hos upp till 1 av 1 000 personer**

- livshotande infektion
- blodförgiftning (sepsis)
- minskat antal röda blodkroppar på grund av onormal nedbrytning av dessa blodkroppar (hemolytisk anemi)
- blåmärken (purpura) och röda och lila prickar (petekier) på huden (trombotisk trombocytopen purpura)
- hjärtsvikt (hjärtinsufficiens) efter tidigare behandling med andra läkemedel mot cancer (antracykliner)
- förhöjt blodtryck i lungorna som bl.a. leder till andfåddhet, yrsel och svimning (lunghypertoni)
- sjukdom med tillämpning av venerna i lungorna (venös ocklusiv lungsjukdom)
- leversjukdom (nedsatt leverfunktion)
- förhöjda leverenzymer (transaminaser)
- gulfärgning av hud och ögonvitor (ikterus)
- sjukdom med blockering av de små venerna i levern (venös ocklusiv leversjukdom)
- utslag över hela kroppen (generaliserat exantem)
- en särskild form av njursvikt (hemolytiskt uremiskt syndrom, HUS) som kännetecknas av att nedbrytningen av röda blodkroppar sker snabbare än benmärgens produktion (hemolytisk anemi), akut njursvikt och brist på blodplättar
- en form av hemolytisk anemi som orsakas av faktorer i de finaste blodkärlen (mikroangiopatisk hemolytisk anemi, MAHA)

#### **Mycket sällsynta: kan förekomma hos upp till 1 av 10 000 personer**

- allvarlig allergisk reaktion (symtom kan vara matthet, hudutslag eller nässelfeber, klåda, svullnad av läppar, ansikte och luftvägar med andningssvårigheter och medvetslöshet)

#### **Ingen känd frekvens: kan inte beräknas från tillgängliga data**

- infektioner
- minskat antal blodkroppar (anemi)

#### **Eventuella biverkningar efter instillation i urinblåsan (intravesikal administrering)**

Informera omedelbart läkaren om du märker någon av följande reaktioner (vilka har observerats i mycket sällsynta fall efter instillation i blåsan) eftersom behandlingen med mitomycin måste avbrytas:

- allvarlig allergisk reaktion med symtom som yrsel, hudutslag eller nässelfeber, klåda, svullnad av läppar, ansikte och luftvägar med andningssvårigheter, medvetslöshet
- allvarlig lungsjukdom som yttrar sig som andfåddhet, torrhusta och knastrande ljud vid inandning (interstitiell lungsjukdom)
- allvarligt nedsatt njurfunktion: njursjukdom då lite eller ingen urin kommer ut.

#### **Vanliga: kan förekomma hos upp till 1 av 10 personer**

- inflammation i urinblåsan (cystit) som kan åtföljas av blod i urinblåsan/urinen
- smärtsam urinering (dysuri)
- tät urineringar nattetid (nokturi)
- mycket tät urineringar (pollakisuri)
- blod i urinen (hematuri)
- lokal irritation i blåsväggen
- lokala hudutslag (lokalt exantem)
- allergiska hudutslag
- hudutslag orsakade av kontakt med mitomycin (kontaktdermatit)
- domningar, svullnad och smärtsam rodnad i handflator och fotsulor (palmoplantar erytem).

#### **Sällsynta: kan förekomma hos upp till 1 av 1 000 personer**

- utslag över hela kroppen (generaliserat exantem)

#### **Mycket sällsynta: kan förekomma hos upp till 1 av 10 000 personer**

- inflammation i urinblåsan med skada på blåsvävnaden (nekrotiseraende cystit)
- allergisk (eosinofil) inflammation i urinblåsan (cystit)
- försträngning (stenos) av urinvägarna
- minskad blåskapacitet
- kalciumavlagringar i blåsväggen (förkalkning av blåsväggen)
- partiell omvandling av blåsväggsvävnad till bindväv (blåsväggsfibros)
- minskat antal vita blodkroppar (leukopeni), vilket ökar risken för infektioner
- minskat antal blodplättar (trombocytopeni), vilket orsakar blåmärken och blödningar
- systemisk allergisk reaktion
- lungsjukdom som yttrar sig som andfåddhet, torrhusta och knastrande ljud vid inandning (interstitiell lungsjukdom)
- förhöjda leverenzymer (transaminaser)
- hårvälfall (alopeci)
- illamående och kräkningar
- diarré
- njursjukdom (nedsatt njurfunktion) med ingen eller liten urinproduktion
- feber

#### **Ingen känd frekvens: kan inte beräknas från tillgängliga data**

*Om mitomycin oavsiktligt når andra områden än urinblåsan:*

- skada på urinblåsan
- fickor med var i buken (abscess)
- (fett-)vävnadsdöd (nekros) i det omgivande området
- urinblåsefistel

## Rapportering av biverkningar

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

webbplats: [www.fimea.fi](http://www.fimea.fi)

Säkerhets- och utvecklingscentret för  
läkemedelsområdet Fimea  
Biverkningsregistret  
PB 55  
00034 Fimea

## 5. Hur Mitomycin medac ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Förvara injektionsflaskan i ytterkartongen för att skydda mot ljus.

Används före utgångsdatum som anges på etiketten och kartongen efter ”Utg.dat”/”EXP”.  
Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Efter beredning ska detta läkemedel användas omedelbart.  
Ljuskänsligt.

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 mitomycin.
- Övrigt innehållsämne är urea.

En flaska innehåller 2 mg (10 mg, 20 mg eller 40 mg) mitomycin.

### Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Mitomycin medac är ett grått till gråblått pulver till injektions-/infusionsvätska, lösning eller lösning för intravesikal användning i en flaska med belagd gummipropp och aluminiumförsegling.

Varje flaska innehåller 2, 10, 20 eller 40 mg mitomycin.

Varje förpackning Mitomycin medac innehåller 1, 5 eller 10 flaskor.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

### Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

medac Gesellschaft für klinische Spezialpräparate mbH  
Theaterstr. 6  
22880 Wedel  
Tyskland  
tfn: +49 4103 8006-0  
fax: +49 4103 8006-100

**Detta läkemedel är godkänt inom Europeiska ekonomiska samarbetsområdet under namnen:**

Belgien, Danmark, Estland, Finland, Island, Lettland, Litauen, Norge, Polen, Slovakien, Spanien, Tjeckien, Tyskland, Österrike:  
Mitomycin medac

Italien, Portugal:  
Mitomicina medac

Slovenien:  
Mitomicin medac

**Denna bipacksedel ändrades senast 14.01.2021.**

---

Följande uppgifter är endast avsedda för hälso- och sjukvårdspersonal:

#### *Dosering*

##### *Intravenös administrering*

Vid cytostatisk monokemoterapi med cytostatik administreras mitomycin i regel intravenöst som bolusinjektion.

Rekommenderade doser är 10–20 mg/m<sup>2</sup> kroppsyta var sjätte till åtonde vecka, 8–12 mg/m<sup>2</sup> kroppsyta var tredje till fjärde vecka eller 5–10 mg/m<sup>2</sup> kroppsyta var tredje till sjätte vecka beroende på vilket behandlingsschema som används.

Vid kombinationsbehandling är dosen betydligt lägre. På grund av risken för additiv myelotoxicitet tillåts inga avvikelser från godkända behandlingsprotokoll utan särskild anledning.

##### *Intravesikal administrering*

Det finns många intravesikala mitomycinregimer som varierar beträffande använd mitomycindos, instillationsfrekvens och behandlingsduration.

Om inte annat anges är dosen 40 mg mitomycin som instillas i urinblåsan en gång i veckan. Regimer med instillationer varannan vecka, varje månad eller var tredje månad kan också användas.

Specialisten ska besluta om optimal regim, frekvens och behandlingsduration på individuell patientbasis.

Det är tillrådligt att använda detta läkemedel vid dess optimala pH (urin-pH > 6) och att bibehålla koncentrationen av mitomycin i urinblåsan genom att begränsa vätskeintaget före, under och efter instillation. Blåsan måste tömmas före instillation. Mitomycin förs in i blåsan med hjälp av en kateter under lågt tryck. En enskild instillation bör ta 1–2 timmar. Under denna period ska lösningen ha adekvat kontakt med hela slemhinnan i blåsan. Därför bör patienten vara så rörlig som möjligt. Efter två timmar ska patienten tömma blåsan på den instillerade lösningen, helst i sittande position.

#### Beredning av bruksfärdig injektions- eller infusionsvätska, lösning

##### *Mitomycin 2 mg*

Lös upp innehållet i en 2 mg injektionsflaska med Mitomycin medac i 2 ml vatten för injektion genom att vända injektionsflaskan upp och ned.

##### *Mitomycin 10 mg*

Lös upp innehållet i en 10 mg injektionsflaska med Mitomycin medac i 10 ml vatten för injektion genom att vända injektionsflaskan upp och ned.

##### *Mitomycin 20 mg*

Lös upp innehållet i en 20 mg injektionsflaska med Mitomycin medac i 20 ml vatten för injektion genom att vända injektionsflaskan upp och ned.

Om pulvret inte löses upp genast, låt flaskan stå i rumstemperatur tills allt pulver har lösts upp. Innehållet i injektionsflaskans innehåll måste lösas upp och bilda en blålila klar lösning inom 2 minuter.

Mitomycin medac får inte användas i blandade injektioner. Andra injektions- eller infusionsvätskor, lösningar måste administreras separat.

Det är viktigt att extravasation undviks vid intravenös administrering.

#### Beredning av vätskan för intravesikal användning till bruksfärdig lösning

##### *Mitomycin 2 mg*

Lös upp innehållet av 10–20 injektionsflaskor med Mitomycin medac 2 mg (motsvarande 20–40 mg mitomycin) i 20–40 ml steril 9 mg/ml (0,9 %) natriumkloridlösning för injektion. Innehållet i injektionsflaskan måste lösas upp och bilda en blålila, klar lösning inom 2 minuter.

##### *Mitomycin 10 mg*

Lös upp innehållet av 2–4 injektionsflaskor med Mitomycin medac 10 mg (motsvarande 20–40 mg mitomycin) i 20–40 ml steril 9 mg/ml (0,9 %) natriumkloridlösning för injektion. Innehållet i injektionsflaskan måste lösas upp och bilda en blålila, klar lösning inom 2 minuter.

##### *Mitomycin 20 mg*

Lös upp innehållet av 1–2 injektionsflaskor med Mitomycin medac 20 mg (motsvarande 20–40 mg mitomycin) i 20–40 ml steril 9 mg/ml (0,9 %) natriumkloridlösning för injektion. Innehållet i injektionsflaskan måste lösas upp och bilda en blålila, klar lösning inom 2 minuter.

##### *Mitomycin 40 mg*

Lös upp innehållet av 1 injektionsflaska med Mitomycin medac 40 mg (motsvarande 40 mg mitomycin) i 40 ml steril 9 mg/ml (0,9 %) natriumkloridlösning för injektion. Innehållet i injektionsflaskan måste lösas upp och bilda en blålila, klar lösning inom 2 minuter.

#### Anmärkningar

Efter beredning ska läkemedlet användas omedelbart.

Endast klara lösningar får användas. Innehållet i injektionsflaskorna är endast avsett för engångsbruk/en enda instillation. Ej använd lösning måste kasseras.