

Pakkauseloste: Tie toa käyttäjälle

Abacavir/Lamivudin Mylan 600 mg/300 mg kalvopäälysteiset tabletit

abakaviiri/lamivudiini

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

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

TÄRKEÄÄ – yliherkkyystreaktiot

Abacavir/Lamivudin Mylan sisältää abakaviiria (jota on vaikuttavana aineena myös **Trizivir-, Triumeq- ja Ziagen**-nimisissä lääkkeissä). Jotkut abakaviiria ottavat voivat saada **yliherkkyytreaktion** (vakavan allergisen reaktion), joka voi olla hengenvaarallinen, jos he jatkavat abakaviiria sisältävien valmisteiden ottamista.

Lue huolella otsikon ”Yliherkkyystreaktiot” alla oleva laatikoitu tieto kohdassa 4.

Abacavir/Lamivudin Mylan -pakaus sisältää **varoituskortti**, jolla muistutetaan sinua ja hoitohenkilökuntaa abakaviiriyliherkkyydestä. **Pidä kortti aina mukanaasi!**

Tässä pakkauselosteessa kerrotaan:

1. Mitä Abacavir/Lamivudin Mylan on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin otat Abacavir/Lamivudin Mylan -valmistetta
3. Miten Abacavir/Lamivudin Mylan -valmistetta otetaan
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Abacavir/Lamivudin Mylan -valmisteen säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Abacavir/Lamivudin Mylan on ja mihin sitä käytetään

Abacavir/Lamivudin Mylan -valmisteita käytetään HIV-infektioiden hoitoon aikuisille, nuorille ja vähintään 25 kg painaville lapsille.

Abacavir/Lamivudin Mylan sisältää kahta HIV:n hoitoon käytettävää vaikuttavaa ainetta: abakaviiria ja lamivudiinia. Nämä ovat *nukleosidianalogisiksi käänteiskopioijan estäjiksi* (englanninkielinen lyhenne *NRTI*) kutsuttuja antiretroviruslääkeitä.

Abacavir/Lamivudin Mylan ei paranna HIV-infektiota kokonaan; se vähentää virusten määrää kehossa ja pitää niiden määrän pienenä. Se myös lisää CD4-solujen määrää. CD4-solut ovat valkosoluja, jotka edesauttavat kehosi kykyä torjua infektiota.

Abacavir/Lamivudin Mylan ei vaikuta kaikkiin samalla tavalla. Lääkäri seuraa hoitosi tehokkuutta.

Abakaviiria ja lamivudiinia, joita Abacavir/Lamivudin Mylan sisältää, voidaan joskus käyttää myös muiden kuin tässä pakkausselosteessa mainittujen sairauksien hoitoon. Kysy neuvoa lääkäriltä, apteekkienkilökunnalta tai muulta terveydenhuollon ammattilaiselta tarvittaessa ja noudata aina heiltä saamiasi ohjeita.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin otat Abacavir/Lamivudin Mylan -valmisteita

Älä ota Abacavir/Lamivudin Mylan -valmisteita

- jos olet **alleerginen (yliherkkä)** abakaviirille (tai jollekin muulle abakaviiria sisältävälle lääkkeelle, kuten **Trizivirille, Triumeqille** tai **Ziagenille**), lamivudiinille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (luettelut kohdassa 6).

Lue huolella kaikki yliherkkyyssreaktioita koskeva tieto kohdasta 4.

Tarkista lääkäriltä, jos arvelet tämän koskevan sinua. **Älä ota Abacavir/Lamivudin Mylan -valmisteita.**

Varoitukset ja varotoimet

Jotkut Abacavir/Lamivudin Mylan -valmistetta tai muita HIV-yhdistelmähoitoja saavat ovat muita alttiimpia vakaville haittavaikutuksille. Huomioi, että riski voi olla suurempi:

- jos sinulla on **keskivaikea tai vaike a maksasairaus**
- jos sinulla on joskus ollut jokin **maksasairaus**, mukaan lukien hepatiitti B tai C (jos sinulla on hepatiitti B -infektio, älä lopeta Abacavir/Lamivudin Mylan -valmisteen ottoa ilman lääkärin kehotusta, koska hepatiitti voi uusitua)
- jos olet vakavasti **ylipainoinen** (erityisesti, jos olet nainen)
- jos olet **diabeetikko** ja käytät insuliinia
- jos sinulla on **munuaisvaivoja**.

Keskustele lääkärin kanssa ennen Abacavir/Lamivudin Mylan -valmisteen käyttöä, jos jokin ylläolevista koskee sinua. Sinun voi olla tarpeen käydä muita useammin tarkastuksissa ja verikokeissa lääkehoidon aikana. **Ks. lisätietoja kohdasta 4.**

Abakaviiriyliperäiset reaktiot

Myös potilaat, joilla ei ole HLA-B*5701-geeniä, voivat saada **yliherkkyyssreaktion** (vakavan allergisen reaktion).

Lue huolella kaikki yliherkkyyssreaktioita koskeva tieto kohdasta 4.

Sydän- ja verisuonitapahtumien riski

Ei voida sulkea pois mahdollisuutta, että abakaviiri saattaa suurentaa sydän- ja verisuonitapahtumien riskiä.

Kerro lääkärille, jos sinulla on sydän- ja verisuonivaivoja, jos tupakoit tai jos sinulla on jokin sairaus, joka voi suurentaa sydän- ja verisuonisairauksien riskiä, kuten korkea verenpaine tai diabetes. Älä lopeta Abacavir/Lamivudin Mylan -valmisteen ottoa, ellei lääkäri neuvoo sinua tekemään niin.

Tarkkaile tärkeitä oireita

Jollekin HIV-lääkkeitä ottaville potilaille voi kehittyä muita terveydellisiä ongelmia, vakaviakin. Sinun pitää tietää, mitä merkkejä ja oireita on syytä tarkkailla Abacavir/Lamivudin Mylan -hoidon aikana.

Lue kohta "Muut mahdolliset HIV-yhdistelmähoidon haittavaikutukset" tämän selosten kohdasta 4.

Muut lääkevalmisteet ja Abacavir/Lamivudin Mylan

Kerro lääkärille tai apteekkienkilökunnalle, jos parhaillaan käytät tai olet äskettäin käyttänyt **muita lääkeitä**, myös rohdosvalmisteita ja lääkeitä, joita lääkäri ei ole määritellyt.

Muista kertoa lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle, jos aloitat jonkin uuden lääkkeen käytön Abacavir/Lamivudin Mylan -hoidon aikana.

Näitä lääkeitä ei pidä ottaa Abacavir/Lamivudin Mylan -valmisteen kanssa:

- emtrisitabiini, joka on **HIV-lääke**
- muut lamivudiinin sisältävät lääkkeet, joita käytetään **HIV- tai hepatiitti B -infektioiden** hoitoon
- suuret annokset **trime topriimi/sulfame toks ats olyhdis te lmää**, joka on antibiootti
- kladribiimi (käytetään **karvasolule uke mian** hoitoon).

Kerro lääkärille, jos saat jotain yllämainituista lääkeistä.

Joillakin lääkeillä on yhteisvaikutuksia Abacavir/Lamivudin Mylan -valmisteen kanssa

Näitä lääkeitä ovat mm.:

- **fentyoöni**, joka on **epilepsialääke**.
Kerro lääkärille, jos otat fentyoönia. Lääkäri voi seurata tilaasi tavallista tarkemmin Abacavir/Lamivudin Mylan -hoidon aikana.
- **metadoni**, jota käytetään **heroiinin korvaus hoiton**a. Abakaviiri nopeuttaa metadonin poistumista elimistöstä. Jos käytät metadonia, tilaasi seurataan vieroitusoireiden havaitsemiseksi. Metadoniannostasi voidaan joutua muuttamaan.
Kerro lääkärille, jos käytät metadonia.
- säännöllisesti käytettävät **sorbitolia ja muita sokerialkoholeja** (esim. ksylitol, mannitoli, laktitoli tai maltitol) sisältävät lääkkeet (usein nesteitä).
Kerro lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle, jos käytät jotain yllämainituista lääkeistä.
- **riosiguaatti, korkean verenpaineen** hoitoon **verisuonissa**, jotka kuljettavat verta sydämestä keuhkoihin (keuhkovaltimot). Lääkärisi saattaa joutua pienentämään riosiguaattianostasi, sillä abakaviiri voi suurentaa veren riosigaattipitoisuksia.

Raskaus

Abacavir/Lamivudin Mylan -valmistetta ei suositella käytettäväksi raskauden aikana.

Abakaviirin ja lamivudiinin yhdistelmä ja sen kaltaiset lääkkeet voivat aiheuttaa haittavaikutuksia syntymättömillä lapsille. Jos olet ottanut Abacavir/Lamivudin Mylan -valmistetta raskauden aikana, lääkäri saattaa määrättää verikokeita sekä muita diagnostisia kokeita otettavaksi säännöllisesti lapsesi kehityksen seuraamiseksi. Lasten, joiden äidit ovat ottaneet nukleosidikäänteiskopiojaentsyymin estäjiä raskauden aikana, saama hyöty lääkyksestä HIV:n tarttumisen estämiseksi on suurempi kuin riski haittavaikutuksista.

Imetys

Naisille, joilla on HIV, **ei suositella** imettämistä, koska HIV-infektiota saattaa tarttua äidinmaidon mukana lapsseen. Pieni määrä Abacavir/Lamivudin Mylan -valmisteen sisältämää aineita voi myös erittyä rintamaitoon.

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

Ajaminen ja koneiden käyttö

Abacavir/Lamivudin Mylan voi aiheuttaa haittavaikutuksia, jotka saattavat vaikuttaa kykyysi ajaa autoa tai käyttää koneita.

Keskustele lääkärin kanssa kylvystäsi ajaa autoa tai käyttää koneita Abacavir/Lamivudin Mylan -hoidon aikana.

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

Abacavir/Lamivudin Mylan sisältää paraoranssia

Abacavir/Lamivudin Mylan sisältää paraoranssi-nimistä (E110) väriainetta, joka voi aiheuttaa allergisia reaktioita joillekin ihmisiille.

3. Miten Abacavir/Lamivudin Mylan -valmisteita otetaan

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

Abacavir/Lamivudin Mylan -valmisteen suositeltu annos aikuisille, nuorille ja vähintään 25 kg painaville lapsille on yksi tabletti kerran vuorokaudessa.

Niele tabletit kokonaисina veden kanssa. Abacavir/Lamivudin Mylan voidaan ottaa ruoan kanssa tai ilman ruokaa

Pidä säännöllisesti yhteyttä lääkäriin

Abacavir/Lamivudin Mylan auttaa pitämään tautisi hallinnassa. Sinun on otettava sitä joka päivä, jotta tautisi ei pahene. Voit silti saada muita tulehuksia ja HIV-infektion liittyviä sairauksia.

Pidä yhteyttä lääkäriin, äläkä lopesta Abacavir/Lamivudin Mylan -valmisteen ottamista ilman lääkärin kehotusta.

Jos otat enemmän Abacavir/Lamivudin Mylan -valmisteita kuin sinun pitäisi

Jos otat vahingossa liikaa Abacavir/Lamivudin Mylan -valmistetta, kerro asiasta lääkärille tai apteekkienhenkilökunnalle tai ota yhteys lähimmän sairaalan poliklinikkaan saadaksesi lisää ohjeita.

Jos olet ottanut liian suuren lääkeannoksen tai vaikkapa lapsi on ottanut lääketettä vahingossa, ota aina yhteyttä lääkäriin, sairaalaan tai Myrkytystietokeskukseen (puh. 0800 147 111) riskien arvioimiseksi ja lisäohjeiden saamiseksi.

Jos unohdat ottaa Abacavir/Lamivudin Mylan -valmisteita

Jos unohdat ottaa annoksen, ota se niin pian kuin muistat. Jatka sen jälkeen hoitoa kuten aikaisemmin. Älä ota kaksinkertaista annosta korvataksesi unohtamasi kerta-annoksen.

On tärkeää ottaa Abacavir/Lamivudin Mylan -valmistetta säännöllisesti, koska jos otat sitä epäsäännöllisin välein, yliherkkyyssreaktion todennäköisyys voi kasvaa.

Jos olet lopettanut Abacavir/Lamivudin Mylan -valmisteen oton

Jos olet lopettanut Abacavir/Lamivudin Mylan -valmisten oton mistä tahansa syystä - varsinkin siitä syystä, että koet saaneesi haittavaikutuksia tai siksi että sinulla on muita sairauksia:

Keskustele lääkärin kanssa ennen kuin alat ottaa lääketettä uudestaan. Lääkäri tarkistaa, liittyvätkö oireesi yliherkkyyssreaktioon. Jos lääkäri on sitä mieltä, että ne ovat voineet liittyä siihen, sinua kielletään koskaan enää ottamasta Abacavir/Lamivudin Mylan -valmistetta tai muuta abakaviuria sisältävää lääketettä (esim. Trizivir- tai Ziagen-valmisteita). On tärkeää, että noudatat tättä ohjetta.

Jos lääkäri sanoo, että voit aloittaa Abacavir/Lamivudin Mylan -hoidon uudestaan, voi olla, että sinua pyydetään ottamaan ensimmäiset annokset paikassa, jossa on tarvittaessa saatavissa lääketieteellistä apua.

4. Mahdolliset haittavaikutukset

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

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

Kun hoidetaan HIV-infektiota, voi olla vaikea sanoa johtuvatko oireet Abacavir/Lamivudin Mylan -valmisteesta, muista samanaikaisesti otetuista lääkkeistä vai itse HIV-taudista. **Tästä syystä on erittäin tärkeää, että kerrot lääkärille kaikista terveydessäsi tapahtuvista muutoksista.**

Myös potilaat, joilla ei ole HLA-B*5701-geeniä, voivat saada **yliherkkyyssreaktion** (vakavan allergisen reaktion), jota kuvataan tässä pakkauselosteessa laatikossa, jonka otsikkona on "Yliherkkyyssreaktiot".

On hyvin tärkeää, että luet ja ymmärrät tästä vakavaa reaktiota koskevan tiedon.

Alla lueteltujen Abacavir/Lamivudin Mylan -valmisteen haittavaikutusten lisäksi HIV-yhdistelmähoidon aikana voi kehittyä muitakin tiloja.

On tärkeää lukea toisaalla tässä selosteessa oleva tieto kohdasta "Muut mahdolliset HIV-yhdistelmähoidon haittavaikutukset".

Yliherkkyyssreaktiot

Abacavir/Lamivudin Mylan sisältää **abakaviiria** (jota on vaikuttavana aineena myös esim. **Trizivir**, **Triumeq**- ja **Ziagen**-nimisissä lääkkeissä). Abakaviiri voi aiheuttaa vakavan allergisen reaktion, joka tunnetaan yliherkkyyssreaktiona. Näitä yliherkkyyssreaktioita on havaittu useammin abakaviiria sisältäviä lääkeitä käytävillä henkilöillä.

Kuka saa näitä reaktioita?

Kuka tahansa Abacavir/Lamivudin Mylan -valmistetta saava potilas voi saada abakaviirista yliherkkyyssreaktion, joka voi olla hengenvaarallinen, jos Abacavir/Lamivudin Mylan -hoitoa jatketaan.

Henkilöillä, joilla on **HLA-B*5701**:ksi kutsuttu geeni, on suurempi todennäköisyys saada yliherkkyyssreaktio (mutta voit saada reaktion, vaikka sinulla ei olisi tästä geeniä). Sinulta pitäisi olla tarkistettu geenitestillä, onko sinulla tämä geeni jo ennen kuin hoito on aloitettu. **Jos tiedät, että sinulla on tämä geeni, kerro tästä lääkärillesi ennen kuin otat Abacavir/Lamivudin Mylan -valmisteita.**

Noin 3–4 sadasta kliinisessä lääketutkimussa abakaviiria saaneesta potilaasta, jolla ei ollut HLA-B*5701-geeniä, sai yliherkkyyssreaktion.

Millaisia reaktion oireet ovat?

Yleisimpiä oireita ovat:

- **kuume ja ihottuma.**

Muita yleisiä oireita ovat:

- pahoinvointi, oksentelu, ripuli, vatsakivut, voimakas väsymys.

Muita oireita ovat mm.:

Nivel- tai lihaskivut, kaulan alueen turpoaminen, hengenahdistus, kurkkukipu, yskä, satunnaiset päänsäryt, silmätulehdukset (*konjunktiviitti*), haavaumat suussa, matala verenpaine, käsienvaikeudet ja jalkojen kihelmointi tai puutuminen.

Koska näitä yliherkkyysreaktioita tapahtuu?

Yliherkkyysreaktio voi alkaa koska tahansa Abacavir/Lamivudin Mylan -hoidon aikana, mutta ne ovat todennäköisempiä kuuden ensimmäisen hoitoviikon aikana.

Ota heti yhteys lääkäriin:

- 1 **jos saat ihottumaa TAI**
- 2 **jos saat oireita vähintään kahdesta seuraavasta oireryhmästä:**
 - kuume
 - hengenahdistus, kurkkukipu tai yskä
 - pahoinvointi tai oksentelu, ripuli tai vatsakivut
 - voimakas väsymys tai särky tai yleinen sairauden tunne.

Lääkäri voi kehottaa sinua lopettamaan Abacavir/Lamivudin Mylan -hoidon.

Jos olet lopettanut Abacavir/Lamivudin Mylan -valmisteen oton

Jos olet lopettanut Abacavir/Lamivudin Mylan -valmisteen oton yliherkkyysreaktion vuoksi, **et saa KOSKAAN ENÄÄ ottaa Abacavir/Lamivudin Mylan -valmisteita tai muita abakaviiria sisältäviä lääkkeitä (esim. Trizivir-, Triumeq- tai Ziagen-valmisteita)**. Jos otat, verenpaineesi voi laskea vaarallisen alas jo tuntien sisällä ja tämä voi johtaa kuolemaan.

Jos olet lopettanut Abacavir/Lamivudin Mylan -valmisteen käytön mistä syystä tahansa – varsinkin, koska koit, että sait haittavaikutuksia tai koska sinulla oli muita sairauksia:

Keskustele lääkärin kanssa ennen kuin aloitat hoidon uudestaan. Lääkäri tarkistaa liittyvätkö oireesi yliherkkyysreaktioon. Jos lääkäri on sitä mieltä, että ne ovat voineet olla yliherkkyysreaktion oireita, **sinua kielletään koskaan ottamaan Abacavir/Lamivudin Mylan -valmisteita tai muita abakaviiria sisältäviä lääkkeitä (esim. Trizivir-, Triumeq- tai Ziagen-valmisteita) uudestaan.** On tärkeää, että noudatat tästä ohjetta.

Joskus henkilöt, joilla on ollut vain yksi varoituskortin oireista ennen hoidon lopettamista ja jotka ovat aloittaneet abakaviirihoidon uudestaan, ovat saaneet yliherkkyysreaktion.

Erittäin harvoin myös sellaiset henkilöt, jotka ovat aiemmin ottaneet abakaviiria sisältäviä lääkkeitä ilman yliherkkyysreaktion oireita, ovat saaneet yliherkkyysreaktion, kun he ovat aloittaneet näiden lääkkeiden oton uudestaan.

Jos lääkäri on sitä mieltä, että voit aloittaa Abacavir/Lamivudin Mylan -hoidon uudestaan, voi olla, että sinua pyydetään ottamaan ensimmäiset annokset paikassa, jossa on tarvittaessa saatavana lääketieteellistä apua.

Jos olet yliherkkä abakaviirille tai lamivudiinille, palauta kaikki käyttämättömät Abacavir/Lamivudin Mylan -tablettis i häviteettäviksi turvallisesti. Kysy ohjeita lääkäriltä tai apteekkikenkilökunnalta.

Abacavir/Lamivudin Mylan -pakkauksessa sisältää **varoituskortti**, jolla muistutetaan sinua ja

hoitohenkilökuntaa yliherkkyysreaktioista. Tämä kortti sisältää tärkeää turvallisuuteen liittyvää informaatiota, pidä se aina mukanaasi.

Yleiset haittavaikutukset

Näitä voi ilmetä enintään **1 käyttäjällä 10:stä**:

- yliherkkyysreaktio
- päänsärky
- oksentelu
- pahoinvointi
- ripuli
- mahakivut
- ruokahaluttomuus
- väsymys, voimattomuus
- kuume
- yleinen huononolon tunne
- univaikeudet
- lihaskivut ja -vaivat
- nivelkivut
- yskä
- nenän ärsytys tai valuminen
- ihottuma
- hiusten lähtö.

Melko harvinaiset haittavaikutukset

Näitä voi ilmetä enintään **1 käyttäjällä 100:sta** ja ne voivat tulla esiin verikokeissa:

- alhainen veren punasolujen määrä (*anemia*) tai alhainen valkosolujen määrä (*neutropenia*)
- maksaentsyymiарvojen nousu
- veren hyytymisen kannalta tärkeiden verisolujen määrään lasku (*trombosytopenia*).

Harvinaiset haittavaikutukset

Näitä voi ilmetä enintään **1 käyttäjällä 1000:sta**:

- maksan häiriöt, kuten keltaisuus, suurentunut maksa, rasvamaksa, maksatulehdus (*hepatiitti*)
- haimatulehdus (*pankreatiitti*)
- lihaskudoksen hajoaminen.

Harvinaisia verikokeissa havaittavia haittavaikutuksia ovat:

- *amylaasiksi* kutsutun entsyymin määrään lisääntyminen.

Hyvin harvinaiset haittavaikutukset

Näitä voi ilmetä enintään **1 käyttäjällä 10 000:sta**:

- tunnottomuus, pistelevä tunne ihossa (puutuminen)
- heikkouden tunne raajoissa
- ihottuma, joka voi muodostaa rakkuloita ja näyttää pieniltä maalitauluilta (keskellä tumma läikkä, jonka ympärillä vaaleampi alue ja reunoilla tumma rinki) (*erythema multiforme*)
- laajalle levinyt ihottuma, jossa on rakkuloita ja jossa iho kuoriutuu, erityisesti suun, nenän, silmien ja sukupuolielinten alueelta (*Stevens-Johnsonin oireyhtymä*) ja vielä vaikeampi muoto ihottumaa, jossa ihoa kuoriutuu yli 30 %:lla kehon alueesta (*toksinen epidermaalinen nekrolyysi*)
- maitohappoasidoosi (liikaa maitohappoa veressä).

Jos havaitset tällaisia oireita, ota välittömästi yhteys lääkäriin.

Hyvin harvinainen verikokeissa havaittava haittavaikutus:

- luuytimen kyvyttömyys tuottaa uusia veren punasoluja (*puhdas punasoluaplasia*).

Jos saat haittavaikutuksia

Jos havaitset sellaisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa tai kokemasi haittavaikutus on vaikea tai hankala, **kerro niistä lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle.**

Muut mahdolliset HIV-yhdistelmähoidon haittavaikutukset

Yhdistelmähoito, kuten abakaviirin ja lamivudiinin yhdistelmä, voi aiheuttaa muita tautitiloja HIV-hoidon aikana.

Infektion ja tulehuksen oireet

Vanhat infektiot voivat uusiutua

Henkilöillä, joilla on pitkälle edennyt HIV-infektio (AIDS), on heikko immuunijärjestelmä ja heidän todennäköisyytensä saada vakavia infektoita (*opportunistisia infektoita*) on muita suurempia.

Tällaiset infektiot ovat voineet olla ”hiljaisina” ja heikko immuunijärjestelmä ei ole havainnut niitä ennen hoidon aloittamista. Hoidon aloittamisen jälkeen immuunijärjestelmä vahvistuu ja saattaa hyökkää näiden infektioiden kimppuun, mikä voi aiheuttaa infektion tai tulehuksen oireita. Oireita ovat yleensä **kuume** ja joitakin seuraavista:

- päänsärky
- vatsakipu
- hengitysvaikeudet.

Harvinaisissa tapauksissa immuunijärjestelmä voi vahvistuessaan hyökkää myös terveitä kudoksia vastaan (*autoimmuunisairaudet*). Autoimmuunisairauksien oireet voivat ilmetä useita kuukausia HIV-infektion hoidon aloittamisen jälkeen. Oireita voivat olla:

- sydämentykytys (nopea tai epäsäännöllinen syke) tai vapina
- yliaktiivisuus (liiallinen levottomuus tai liikehdintä)
- käsistä tai jaloista alkavaa heikkoutta, joka etenee kohti vartaloa.

Jos saat infektion tai tulehuksen oireita tai huomaat jonkin yllämainituista oireista:

Kerro heti lääkärillesi. Älä ota muita lääkkeitä infektion hoitoon ilman lääkärin ohjeita.

Sinulla voi olla luusto-ongelma

Jollekin HIV-yhdistelmähoitoa saaville henkilölle kehittyy osteonekroosiksi kutsuttu tila. Tällöin osa luukudoksesta kuolee koska luoston verenkierto on heikentynyt. Tämä tila on todennäköisempi henkilöillä:

- jotka ovat saaneet yhdistelmähoitoa pitkään
- jotka saavat myös kortikosteroideiksi kutsuttuja lääkkeitä tulehdusten hoitoon
- jotka käyttävät alkoholia
- joilla on hyvin heikko puolustusjärjestelmä
- jotka ovat ylipainoisia.

Osteonekroosin oireita ovat:

- nivelten jäykkyys
- säryt ja kivut (erityisesti lonkan, polvien tai hartioiden)
- liikkumisen vaikeus.

Jos havaitset jonkin yllämainituista oireista:

Kerro asiasta lääkärille.

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 lääkevalmisten turvallisuudesta.

www-sivusto: www.fimea.fi

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

00034 FIMEA

5. Abacavir/Lamivudin Mylan -valmisten säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

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

Säilytä alle 25 °C.

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 Abacavir/Lamivudin Mylan sisältää

Yksi Abacavir/Lamivudin Mylan kalvopäällysteinen tabletti sisältää abakaviirihydrokloridia määrän, joka vastaa 600 mg:aa abakaviiria, ja 300 mg lamivudiinia.

Muut aineet ovat mikrokiteinen selluloosa, krospovidoni (tyyppi A), povidoni (K-30), keltainen rautaoksidi (E172) ja magnesiumstearaatti tabletin ytimestä. Tabletin kalvopäällyksen aineet ovat hypromelloosi HPMC 2910 -3mPas, hypromelloosi HPMC 2910 -6mPas, titaanidioksiidi (E171), makrogoli 400, polysorbaatti 80 ja paraoranssialumiinilakka (E110).

Lääkevalmisten kuvaus ja pakkaukoko (-koot)

Oranssi, mukailtu kapselinmallinen kaksoiskupera kalvopäällysteinen tabletti, jonka mitat ovat 20,6 mm x 9,1 mm ja jonka toisella puolella on merkintä "300" ja toisella puolen merkintä "600".

Abacavir/Lamivudin Mylan on saatavana läpipainopakkauksissa, joissa on 30, 60 tai 90 kalvopäällysteistä tablettia, perforoiduissa kerrannaisläpipainopakkauksissa joissa on 30 x 1 kalvopäällystettyä tablettia tai kerrannaisläpipainopakkauksissa, joissa on 60 tai 90 kalvopäällysteistä tablettia.

30 kalvopäällysteistä tablettia sisältävässä purkissa on aktiivihiilipussi tai aktiivihiilipussi ja hapensitoja, jotka sitovat purkissa olevaa kosteutta.

Kaikkia pakkaukokoja ei välttämättä ole myynnissä.

Myyntiluvan haltija ja valmistaja

Myyntiluvan haltija

Mylan AB
Box 23033
104 35 Tukholma
Ruotsi

Valmistaja

McDermott Laboratories Ltd t/a Gerard Laboratories
35/36 Baldoyle Industrial Estate
Grange Road
Dublin 13
Irlanti

Mylan Hungary Kft.
Mylan utca 1.
Komarom, 2900
Unkari

Tämä pakkausseleoste on tarkistettu viimeksi 21.11.2023

Bipacksedel: Information till användaren

Abacavir/Lamivudin Mylan 600 mg/300 mg filmdrage rade tabletter

abakavir/lamivudin

Läs noga igenom denna bipackse del innan du börjar ta detta läkemedel. Den inne håller information som är viktig för dig.

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

VIKTIG INFORMATION – Överkänslighetsreaktioner

Abacavir/Lamivudin Mylan inne håller abakavir (som också är en aktiv substans i läkemedel såsom Trizivir, Triumeq och Ziagen). En del patienter som tar abakavir kan utveckla en **överkänslighetsreaktion** (en allvarlig allergisk reaktion) som kan vara livshotande om de fortsätter att ta abakavirinnehållande läkemedel.

Du måste noga läsa den information som står under rubriken ”Överkänslighetsreaktioner” i textutran under avsnitt 4.

I Abacavir/Lamivudin Mylan förpackningen medföljer ett **varningskort** som ska påminna dig och medicinskt personal om överkänslighetsreaktionen mot abakavir. **Bär alltid kortet med dig.**

I denna bipackse del finns information om följande :

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

1. Vad Abacavir/Lamivudin Mylan är och vad det används för

Abacavir/Lamivudin Mylan används för att behandla hiv-infektion (infektion med human immunbristvirus) hos vuxna, ungdomar och barn som väger minst 25 kg.

Abacavir/Lamivudin Mylan innehåller två aktiva substanser som används för att behandla hiv-infektion: abakavir och lamivudin. Dessa substanser tillhör en grupp antiretrovira läkemedel som kallas *nukleosidanalog omvänt transkriptashämmare (NRTI)*.

Abacavir/Lamivudin Mylan botar inte hiv-infektionen helt. Det reducerar antalet virus i kroppen och håller det på en låg nivå. Det ökar också antalet CD4-celler i blodet. CD4-celler är en typ av vita blodkroppar som är viktiga för kroppen för att bekämpa infektioner.

Alla patienter svarar inte på behandlingen med Abacavir/Lamivudin Mylan på samma sätt. Din läkare kommer att kontrollera vilken behandlingseffekt du får.

Abakavir och lamivudin som finns i Abacavir/Lamivudin Mylan kan också vara godkända för att behandla andra sjukdomar som inte nämns i denna produktinformation. Fråga läkare, apotek eller annan hälsovårdspersonal om du har ytterligare frågor och följ alltid deras instruktion.

2. Vad du behöver veta innan du tar Abacavir/Lamivudin Mylan

Ta inte Abacavir/Lamivudin Mylan:

- om du är **allergisk** (*överkänslig*) mot abakavir (eller mot andra läkemedel som innehåller abakavir - t.ex. **Trizivir**, **Triumeq** eller **Ziagen**), lamivudin eller mot något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6)
Var noga med att läsa hela informationen om överkänslighetsreaktioner i avsnitt 4.
Kontrollera med din läkare om du tror att detta gäller dig. **Ta inte Abacavir/Lamivudin Mylan.**

Varningar och försiktighet

En del patienter som tar Abacavir/Lamivudin Mylan eller andra kombinationsbehandlingar mot hiv löper större risk för allvarliga biverkningar. Du behöver vara uppmärksam på de extra riskerna:

- om du har **måttlig eller svår leversjukdom**
- om du tidigare har haft någon **leversjukdom**, inklusive hepatit B eller hepatit C (om du har hepatit B-infektion ska du inte sluta ta Abacavir/Lamivudin Mylan utan att ha rådfrågat din läkare eftersom din hepatit kan komma tillbaka)
- om du är kraftigt **överviktig** (speciellt om du är kvinna)
- om du är **diabetiker** och använder insulin
- om du har någon **njursjukdom**.

Tala med din läkare innan du tar Abacavir/Lamivudin Mylan om något av detta gäller dig.

Du kan behöva extra kontroller, inklusive blodprover, under tiden du medicinerar. Se **avsnitt 4 för mer information.**

Överkänslighetsreaktioner mot abakavir

Även patienter som inte har HLA-B*5701-genen kan utveckla en **överkänslighetsreaktion** (allvarlig allergisk reaktion).

Var noga med att läsa hela informationen om överkänslighetsreaktioner i avsnitt 4 i den här bipacksektionen.

Risk för kardiovaskulära händelser

Det kan inte uteslutas att abakavir kan öka risken för kardiovaskulära händelser.

Tala om för din läkare om du har kardiovaskulära problem, om du röker eller om du har andra sjukdomar som kan öka risken för kardiovaskulära sjukdomar såsom högt blodtryck eller diabetes. Sluta inte ta Abacavir/Lamivudin Mylan såvida inte din läkare råder dig till att göra det.

Var uppmärksam på viktiga symtom

En del patienter som använder läkemedel mot hiv-infektion utvecklar andra tillstånd som kan vara allvarliga. Du behöver känna till viktiga kännetecken och symtom att lägga märke till under tiden du tar Abacavir/Lamivudin Mylan.

Läs informationen ”Andra möjliga biverkningar vid kombinationsbehandling mot hiv” i avsnitt 4 i den här bipacksektionen.

Andra läkemedel och Abacavir/Lamivudin Mylan

Tala om för din läkare eller apotekspersonal om du tar eller nyligen har tagit andra läkemedel, även receptfria sådana, växtbaserade läkemedel, naturläkemedel eller andra naturprodukter.

Kom ihåg att tala om för din läkare eller apotekspersonal om du börjar ta ett nytt läkemedel under tiden

du tar Abacavir/Lamivudin Mylan.

Dessa läkemedel bör inte tas tillsammans med Abacavir/Lamivudin Mylan:

- emtricitabin, för behandling av **hiv-infektion**
- andra läkemedel som innehåller lamivudin, för behandling av **hiv-infektion eller hepatit B-infektion**
- höga doser av **trime toprom/sulfame toxazol**, ett antibiotikum
- kladribin, som används för att behandla **hårcellsluekemi**.

Tala om för din läkare om du behandlas med något av dessa läkemedel.

Vissa läkemedel påverkar eller påverkas av Abacavir/Lamivudin Mylan

Dessa inkluderar:

- **fenytoin**, för behandling av **epilepsi**.

Tala om för din läkare om du tar fenytoin. Det kan hända att din läkare behöver kontrollera dig medan du tar Abacavir/Lamivudin Mylan.

- **metadon**, används som ett **heroinsubstitut**. Abakavir ökar hastigheten med vilken metadon försvinner från kroppen. Om du tar metadon kommer du att kontrolleras med avseende på utsättningssymtom. Din metadondos kan behöva ändras.

Tala om för din läkare om du tar metadon.

- läkemedel (vanligen vätskor) innehållande **sorbitol och andra sockeralkoholer** (som xylitol, mannitol, laktitol och maltitol), om de tas regelbundet.

Tala om för din läkare eller apotekspersonal om du behandlas med något av dessa läkemedel.

- **riociguat**, för behandling av **högt blodtryck i blodkärlen** (lungartärerna) som transporterar blod från hjärtat till lungorna. Din läkare kan behöva sänka din riociguat-dos eftersom abakavir kan öka riociguat-nivåerna i blodet.

Graviditet

Abacavir/Lamivudin Mylan rekommenderas inte för användning under graviditet.

Abakavir/lamivudin och liknande läkemedel kan orsaka biverkningar hos det ofödda barnet. Om du har tagit Abacavir/Lamivudin Mylan under din graviditet, kan läkaren begära att du regelbundet lämnar blodprover och genomgår andra diagnostiska undersökningar för kontroll av barnets utveckling. För barn med en mamma som tagit NRTIer under graviditeten är fördelen med skyddet mot hiv större än risken för biverkningar.

Amning

Amning **rekommenderas inte** för kvinnor som lever med hiv eftersom hiv-infektionen kan överföras till barnet via bröstmjölken. En liten mängd av innehållsämnen i Abacavir/Lamivudin Mylan kan också gå över i bröstmjölken.

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

Körförmåga och användning av maskiner

Abacavir/Lamivudin Mylan kan orsaka biverkningar som kan påverka din förmåga att framföra fordon eller handha maskiner.

Rådgör med din läkare angående din förmåga att framföra fordon eller handha maskiner när du tar Abacavir/Lamivudin Mylan.

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.

Abacavir/Lamivudin Mylan innehåller para-orange

Abacavir/Lamivudin Mylan innehåller färgämnet para-orange (E110) som kan orsaka allergiska reaktioner hos vissa personer.

3. Hur du tar Abacavir/Lamivudin Mylan

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

Den rekommenderade dosen av Abacavir/Lamivudin Mylan till vuxna, ungdomar och barn som väger minst 25 kg är en tablett en gång dagligen.

Svälg tabletterna hela med lite vatten. Abacavir/Lamivudin Mylan kan tas med eller utan mat.

Håll regelbunden kontakt med din läkare

Abacavir/Lamivudin Mylan hjälper dig hålla din sjukdom under kontroll. Du måste ta det varje dag för att förhindra att sjukdomen förvärras. Du kan fortfarande utveckla andra infektioner eller sjukdomar som förknippas med hiv-infektion.

Håll kontakten med din läkare och sluta inte ta Abacavir/Lamivudin Mylan utan läkarens inrådan.

Om du har tagit för stor mängd av Abacavir/Lamivudin Mylan

Om du av misstag tagit för mycket Abacavir/Lamivudin Mylan, tala med din läkare eller apotekspersonal, eller kontakta akutmottagningen på närmaste sjukhus för ytterligare råd.

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 har glömt att ta Abacavir/Lamivudin Mylan

Om du har glömt att ta en dos, ta den så fort du kommer ihåg. Fortsätt sedan med behandlingen som tidigare. Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd dos.

Det är viktigt att du tar Abacavir/Lamivudin Mylan regelbundet, eftersom ett oregelbundet intag kan öka risken för överkänslighetsreaktioner.

Om du har slutat ta Abacavir/Lamivudin Mylan

Om du av någon anledning har slutat ta Abacavir/Lamivudin Mylan - då du tror att du kan ha fått biverkningar eller på grund av annan sjukdom:

Tala med din läkare innan du börjar ta läkemedlet igen. Din läkare kommer att undersöka om dina symtom var relaterade till en överkänslighetsreaktion. Om läkaren tror att det finns ett samband, **kommer du att bli ombedd att aldrig mer ta Abacavir/Lamivudin Mylan eller andra läkemedel som innehåller abakavir (t.ex. Trizivir eller Ziagen).** Det är viktigt att du följer detta råd.

Om din läkare råder dig till att börja ta Abacavir/Lamivudin Mylan igen kan du bli tillfrågad att ta

första doserna på en plats där du har tillgång till medicinsk vård om det skulle behövas.

4. Eventuella biverkningar

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

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

Vid behandling av en hiv-infektion är det inte alltid möjligt att skilja sjukdomssymtom från läkemedelsbiverkningar orsakade av Abacavir/Lamivudin Mylan eller av andra läkemedel som tas samtidigt. **Av denna anledning är det mycket viktigt att du talar med din läkare om alla förändringar i ditt hälsotillsstånd.**

Även patienter som inte har HLA-B*5701-genen kan utveckla **en överkänslighetsreaktion** (en allvarlig allergisk reaktion), beskriven i denna bipacksedel under rubriken ”Överkänslighetsreaktioner”.

Det är mycket viktigt att du läser och förstår informationen om denna allvarliga reaktion.

Liksom biverkningarna som nämns nedan för Abacavir/Lamivudin Mylan kan andra tillstånd utvecklas under kombinationsbehandling mot hiv.

Det är viktigt att läsa informationen senare i detta avsnitt under ”Andra möjliga biverkningar vid kombinationsbehandling mot hiv”.

Överkänslighetsreaktioner

Abacavir/Lamivudin Mylan innehåller **abakavir** (som också är en aktiv substans i **Trizivir, Triumeq och Ziagen**). Abakavir kan framkalla en allvarlig allergisk reaktion, en så kallad överkänslighetsreaktion. Dessa överkänslighetsreaktioner har setts oftare hos män som tar läkemedel som innehåller abakavir.

Vem kan få dessa reaktioner?

Alla som tar Abacavir/Lamivudin Mylan kan utveckla en överkänslighetsreaktion mot abakavir, som kan vara livshotande om de fortsätter att ta Abacavir/Lamivudin Mylan.

Du är mer benägen att utveckla denna reaktion om du har en gen som kallas **HLA-B*5701** (men du kan få en reaktion även om du inte har denna gen). Du bör ha blivit testad för denna gen innan Abacavir/Lamivudin Mylan ordinerats till dig. **Om du vet att du bär på denna gen, tala med din läkare innan du tar Abacavir/Lamivudin Mylan.**

Omkring 3-4 av varje 100-tal patienter som i en klinisk studie behandlades med abakavir och som inte bar på HLA-B*5701-genen utvecklade en överkänslighetsreaktion.

Vilka är symptomen?

De vanligaste symptomen är:

- **feber** (hög temperatur) och **hudutslag**.

Andra vanliga symptom är:

- illamående, kräkningar, diarré, buksmärta, uttalad trötthet.

Andra symtom är:

Led- eller muskelsmärta, svullen hals, andfåddhet, halsont, hosta, tillfällig huvudvärk, ögoninflammation (*konjunktivit*), munsår, lågt blodtryck, stickningar eller domningar i händer eller fötter.

När uppträder dessa symtom?

Överkänslighetsreaktioner kan uppkomma när som helst under behandlingen med Abacavir/Lamivudin Mylan men mer sannolikt under de första sex behandlingsveckorna.

Kontakta din läkare omedelbart:

- 1 om du får hudtslag, ELLER
- 2 om du får symtom från minst 2 av följande grupper:
 - feber
 - andnöd, ont i halsen eller hosta
 - illamående eller kräkningar, diarré eller buksmärta
 - uttalad trötthet eller värk eller allmän sjukdomskänsla.

Din läkare kan råda dig att sluta ta Abacavir/Lamivudin Mylan.

Om du har slutat ta Abacavir/Lamivudin Mylan

Om du har slutat med Abacavir/Lamivudin Mylan på grund av en överkänslighetsreaktion, **får du ALDRIG MER ta Abacavir/Lamivudin Mylan, eller något annat läkemedel som innehåller abakavir (t.ex. Trizivir, Triumeq eller Ziagen)**. Om du gör det kan du inom några timmar få ett farligt blodtrycksfall, vilket kan resultera i dödsfall.

Om du av någon anledning har slutat ta Abacavir/Lamivudin Mylan - särskilt då du tror att du kan ha fått biverkningar eller på grund av annan sjukdom:

Tala med din läkare innan du börjar ta läkemedlet igen. Din läkare kommer att undersöka om dina symtom var relaterade till en överkänslighetsreaktion. Om läkaren tror att det finns ett samband, **kommer du att bli ombedd att aldrig mer ta Abacavir/Lamivudin Mylan eller andra läkemedel som innehåller abakavir (t.ex. Trizivir, Triumeq eller Ziagen)**. Det är viktigt att du följer detta råd.

Enstaka gånger har överkänslighetsreaktioner utvecklats hos patienter som börjar ta abakavir igen och som bara hade ett av de angivna symtomen på varningskortet innan de slutade ta läkemedlet.

I mycket sällsynta fall har överkänslighetsreaktioner utvecklats hos patienter som börjar ta abakavir igen men som inte hade några symtom innan de slutade ta läkemedlet.

Om din läkare råder dig till att börja ta Abacavir/Lamivudin Mylan igen kan du bli tillfrågad att ta första doserna på en plats där du har tillgång till medicinsk vård om det skulle behövas.

Om du är överkänslig mot abakavir/lamivudin, återlämna alla oanvänta Abacavir/Lamivudin Mylan tablett(er) för säker destruktion. Rådfråga din läkare eller apotekspersonal.

Förpackningen med Abacavir/Lamivudin Mylan innehåller ett **varningskort** för att påminna dig och sjukvårdspersonalen om överkänslighetsreaktioner. **Detta kort innehåller viktig säkerhetsinformation, bär det alltid med dig.**

Vanliga biverkningar

Dessa kan förekomma hos **upp till 1 av 10** användare:

- överkänslighetsreaktion
- huvudvärk
- kräkningar
- illamående
- diarré
- buksmärta
- aptitlöshet
- trötthet, orkeslöshet
- feber (hög temperatur)
- generell (allmän) sjukdomskänsla
- sömnsvårigheter (*insomni*)
- muskelsmärta och obehag
- ledsmärta
- hosta
- irriterad eller rinnande näsa
- hudutslag
- hårväfall.

Mindre vanliga biverkningar

Dessa kan förekomma hos **upp till 1 av 100** användare och de kan påvisas i blodprov:

- lågt antal röda blodkroppar (*anemi*) eller lågt antal vita blodkroppar (*neutropeni*)
- stegring av leverenzymnivåer
- minskning av antalet blodceller som är involverade i blodkoagulation (*trombocytopeni*).

Sällsynta biverkningar

Dessa kan förekomma hos **upp till 1 av 1 000** användare:

- leverjukdomar, såsom guldot, förstorad lever eller fettlever, inflammation (*hepatit*)
- inflammation i bukspottkörteln (*pankreatit*)
- nedbrytning av muskelvävnad.

Sällsynta biverkningar som kan påvisas i blodprov är:

- ökning av ett enzym som kallas *amylas*.

Mycket sällsynta biverkningar

Dessa kan förekomma hos **upp till 1 av 10 000** användare:

- domningar och stickningar i huden
- svaghetskänsla i armar och ben
- hudutslag, som kan bli blåsor och ser ut som små måltavlor (mörk fläck i mitten som omringas av ett ljusare fält och en mörk ring längs kanten) (*erythema multiforme*)
- utspridda hudutslag med blåsor och avflagnande hud, förekommer speciellt kring munnen, näsan, ögonen och könsorganen (*Stevens-Johnsons syndrom*), och en allvarligare form som orsakar hudavflagning på mer än 30 % av kroppssytan (*toxisk epidermal nekrolysis*)
- laktacidos (överskott av mjölkpsyra i blodet).

Om du märker något av dessa symtom, kontakta en läkare omedelbart.

Mycket sällsynta biverkningar som kan påvisas i blodprov är:

- svikt i benmärgens förmåga att bilda nya röda blodkroppar (*ren erythrocytopeni*).

Om du får biverkningar

Tala om för din läkare eller apotekspersonal om någon av dessa biverkningar blir svår eller besvärande, eller om du märker några biverkningar som inte nämns i denna information.

Andra möjliga biverkningar vid kombinationsbehandling mot hiv

Kombinationsbehandling som abakavir/lamivudin kan göra att andra tillstånd utvecklas under hivbehandlingen.

Symtom på infektion och inflammation

Gamla infektioner kan blossa upp

Patienter med framskriden hiv-infektion (AIDS) har ett försvagat immunsystem, och är mer benägna att utveckla allvarliga infektioner (*opportunistiska infektioner*). Sådana infektioner kan ha varit ”tysta” och inte upptäckts av det svaga immunsystemet före behandlingen börjat. När behandlingen startat blir immunsystemet starkare och kan bekämpa infektionerna, vilket kan orsaka infektions- eller inflammationssymtom. Symtomen inkluderar vanligtvis **feber** samt något av följande:

- huvudvärk
- magknip
- andningssvårigheter

I sällsynta fall, då immunsystemet blir starkare, kan det också angripa frisk kroppsvävnad (*autoimmuna sjukdomar*). Symtomen på autoimmuna sjukdomar kan utvecklas flera månader efter att du börjat ta läkemedel mot din hiv-infektion. Symtomen kan omfatta:

- hjärtklappning (snabba eller oregelbundna hjärtslag) eller darrningar
- hyperaktivitet (överdriven rastlöshet och överdrivna rörelser)
- svaghet som börjar i händer och fötter och förflyttar sig uppåt mot bålen.

Om du får symptom på en infektion och inflammation eller om du märker några av symptomen som nämns ovan:

Tala med din läkare omgående. Ta inga andra läkemedel mot infektionen utan att ha rådfrågat din läkare.

Du kan få problem med skelettet

Vissa patienter som behandlas med kombinationsbehandling mot hiv utvecklar ett tillstånd som kallas *osteonekros*. Vid detta tillstånd dör delar av benvävnaden på grund av minskad blodtillförsel. Patienter kan löpa större risk för att få detta tillstånd:

- om de har behandlats med kombinationsbehandling under lång tid
- om de också tar antiinflammatoriska läkemedel som kallas kortikosteroider
- om de dricker alkohol
- om deras immunsystem är mycket svagt
- om de är överviktiga.

Kännetecken på osteonekros innefattar:

- stelhet i lederna
- värk och smärtor (speciellt i höfterna, knäna eller axlarna)
- rörelsesvårighet.

Om du märker något av dessa symptom:

Berätta för din läkare.

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella 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.

Finland

webbplats: www.fimea.fi

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

00034 FIMEA

Sverige

Läkemedelsverket

Box 26

751 03 Uppsala

www.lakemedelsverket.se

5. Hur Abacavir/Lamivudin Mylan ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

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

Förvaras vid högst 25 °C.

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**

De aktiva substanserna i varje Abacavir/Lamivudin Mylan filmdragerad tablett är abakavirhydroklorid motsvarande 600 mg abakavir och 300 mg lamivudin.

Övriga innehållsämnen i tablettkärnan är mikrokristallin cellulosa, krospovidon (typ A), povidon (K-30), gul järnoxid (E172) och magnesiumstearat. Filmdrageringen innehåller hypromellos HPMC 2910 - 3mPas, hypromellos HPMC 2910 -6mPas, titandioxid (E171), makrogol 400, polysorbat 80 och para-orange (E110).

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Abacavir/Lamivudin Mylan är orangefärgade, modifierade kapselformade, bikonvexa filmdragerade tabletter (20,6 x 9,1 mm), märkta med "300" på ena sidan och "600" på den andra.

Abacavir/Lamivudin Mylan tillhandahålls i blistervförpackningar med 30, 60 eller 90 filmdragerade tabletter, perforerade endosblister med 30 x 1 filmdragerade tabletter eller i multipelblistervförpackningar med 60 eller 90 filmdragerade tabletter.

30 filmdragerade tabletter i burkar med en påse med aktivt kol eller en påse med aktivt kol och syreupptagare som skyddar tabletterna mot fukt.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

Innehavare av godkännande för försäljning

Mylan AB
Box 23033
104 35 Stockholm
Sverige

Tillverkare

McDermott Laboratories Ltd t/a Gerard Laboratories
35/36 Baldoyle Industrial Estate
Grange Road
Dublin 13
Irland

Mylan Hungary Kft.
Mylan utca 1.
Komarom, 2900
Ungern

Denna bipackse del ändrades senast 21.11.2023