

Pakkauseloste: Tietoa potilaalle

Paricalcitol Alternova 1 mikrogramma pehmeät kapselit Paricalcitol Alternova 2 mikrogrammaa pehmeät kapselit

parikalsitoli

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

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

Tässä pakkauselosteessa kerrotaan:

1. Mitä Paricalcitol Alternova on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Paricalcitol Alternovaa
3. Miten Paricalcitol Alternovaa käytetään
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Paricalcitol Alternovan säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Paricalcitol Alternova on ja mihin sitä käytetään

Paricalcitol Alternova sisältää vaikuttavana aineena parikalsitolia, joka on aktiivisen D-vitamiinin synteettinen muoto.

Aktiivista D-vitamiinia tarvitaan monien elimistön kudosten normaaliin toimintaan, esimerkiksi lisäkilpirauhasten ja luuston toimintaan. Jos munuaistoiminta on normaali, munuaisissa muodostuu luontaisesti aktiivista D-vitamiinia, mutta aktiivisen D-vitamiinin muodostus vähenee huomattavasti munuaisten vajaatoiminnassa. Paricalcitol Alternovasta elimistö saa aktiivista D-vitamiinia, kun se itse ei kykene muodostamaan sitä riittävän suuria määriä. Paricalcitol Alternovaa käytetään ehkäisemään liian alhaisen D-vitamiinipitoisuuden seuraukset, erityisesti lisäkilpirauhasen liikatoimintaa, joka voi aiheuttaa luusto-ongelmia. Paricalcitol Alternova -valmistetta käytetään aikuisilla munuaissairauden vaiheissa 3, 4 ja 5 ja 10-16-vuotiailla lapsillamunuaissairauden vaiheissa 3 ja 4.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Paricalcitol Alternovaa

Älä käytä Paricalcitol Alternovaa

- jos olet allerginen parikalsitolille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6)
 - jos veresi kalsium- tai D-vitamiinipitoisuus on hyvin suuri
- Lääkäri kertoo, koskevatko nämä seikat sinua.

Varoitukset ja varotoimet

Keskustele lääkärin tai apteekkihenkilökunnan kanssa ennen kuin käytät Paricalcitol Alternovaa.

- Ennen hoidon aloittamista on tärkeää rajoittaa ruokavalion sisältämää fosfaattimäärää.
- Elimistön fosfaattipitoisuuksia on ehkä säädeltävä fosfaatteja sitovilla lääkkeillä. Jos käytät kalsiumpohjaisia fosfaatinsitojia, lääkärin on ehkä muutettava Paricalcitol Alternovan annosta.
- Lääkäri seuraa hoitoasi verikokein.
- Joillakin kroonista munuaissairautta (vaikeusaste 3 ja 4) sairastavilla potilailla on ilmennyt veren kreatiniiniarvojen suurentumista aikaisemmin mitattuihin arvoihin verrattuna. Tämä ei kuitenkaan tarkoita sitä, että munuaisten toiminta huononee.

Muut lääkevalmisteet ja Paricalcitol Alternova

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

Jotkut lääkkeet voivat vaikuttaa Paricalcitol Alternovan toimintaan tai lisätä haittavaikutusten todennäköisyyttä. On erityisen tärkeää kertoa lääkärille, jos käytät jotakin seuraavista lääkkeistä:

- sieni-infektioiden, esimerkiksi hiivasienen tai sammaksen hoitoon tarkoitettuja lääkkeitä (esim. ketokonatsoli)
- sydän- tai verenpainelääkkeitä (esim. digoksiini ja nesteenpoistolääkkeet eli diureetit)
- fosfaatin lähteen sisältävää lääkettä (esim. veren kalsiumpitoisuutta alentavia lääkkeitä)
- lääkkeitä, jotka sisältävät kalsiumia tai D-vitamiinia, kuten ravintolisät ja monivitamiinit, joita voi ostaa ilman reseptiä
- lääkkeitä, jotka sisältävät magnesiumia tai alumiinia (esim. ruoansulatusvaivoihin käytettäviä lääkkeitä (antasideja) ja fosfaatinestoja)
- kolesteroliarvojen alentamiseen käytettäviä lääkkeitä (esim. kolestyramiini).

Paricalcitol Alternova ruuan, juoman ja alkoholin kanssa

Paricalcitol Alternova voidaan ottaa ruoan kanssa tai ilman ruokaa.

Raskaus, imetys ja hedelmällisyys

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

Parikalsitolin käytöstä raskauden aikana ei ole riittävästi tietoa. Mahdollista riskiä ihmisille ei tunneta, joten parikalsitolia ei pidä käyttää, jos käyttö ei ole selvästi välttämätöntä.

Ei ole tiedossa, erittykö parikalsitoli ihmisen rintamaitoon. Kysy neuvoa lääkäriltä ennen imettämistä, jos käytät Paricalcitol Alternovaa.

Ajaminen ja koneiden käyttö

Paricalcitol Alternova -valmisteella ei pitäisi olla vaikutusta ajokykyyn tai koneiden käyttökykyyn.

Paricalcitol Alternova sisältää etanolia (alkoholi)

Tämä lääkevalmiste sisältää pienen määrän etanolia (alkoholia), alle 100 mg kapselia kohden, joka voi lisätä tai muuttaa muiden lääkkeiden vaikutusta. Tämä voi olla haitaksi henkilöille, joilla on maksasairaus, alkoholismi, epilepsia, aivovamma, aivosairaus, tai raskaana oleville, imettäville naisille ja lapsille.

3. Miten Paricalcitol Alternova käytetään

Käytä tätä lääkettä juuri siten kuin lääkäri on määrännyt tai apteekkihenkilökunta on neuvonut. Tarkista ohjeet lääkäriltä ta apteekista jos olet epävarma.

Krooninen munuaisten vajaatoiminta, vaikeusasteet 3 tai 4

Aikuisilla potilailla tavanomainen aloitusannos on yksi kapseli päivässä tai joka toinen päivä, enintään kolme kertaa viikossa.

Lääkäri määrää sinulle sopivan annoksen laboratoriotulostesi tulosten perusteella. On todennäköistä, että Paricalcitol Alternovan annosta muutetaan hoidon aloittamisen jälkeen hoitovasteesi perusteella. Lääkäri määrää sinulle sopivan Paricalcitol Alternovan annoksen.

Krooninen munuaisten vajaatoiminta, vaikeusaste 5

Aikuisilla potilailla tavanomainen aloitusannos on yksi kapseli joka toinen päivä enintään kolme kertaa viikossa. Lääkäri määrää sinulle sopivan annoksen laboratoriotulostesi tulosten perusteella. On

todennäköistä, että Paricalcitol Alternovan annosta muutetaan hoidon aloittamisen jälkeen hoitovasteesi perusteella. Lääkäri määrää sinulle sopivan Paricalcitol Alternovan annoksen.

Maksasairaus

Jos sinulla on lievä tai keskivaikkea maksasairaus, annostasi ei tarvitse muuttaa. Valmisteen käytöstä potilaille, joilla on vaikea maksasairaus, ei kuitenkaan ole kokemusta.

Munuaensisirtopotilaat

Tavanomainen annos on yksi kapseli joka päivä tai joka toinen päivä, enintään kolme kertaa viikossa. Lääkäri määrää sinulle sopivan annoksen laboratoriokokeidesi tulosten perusteella. On todennäköistä, että Paricalcitol Alternovan annosta muutetaan hoidon aloittamisen jälkeen hoitovasteesi perusteella. Lääkäri määrää sinulle sopivan Paricalcitol Alternova -annoksen.

Käyttö lapsille ja nuorille

10–16-vuotiailla lapsilla, joilla on kroonisen munuaissairauden vaihe 3 tai 4, tavanomainen aloitusannos on yksi kapseli joka toinen päivä, enintään kolme kertaa viikossa. Lääkäri käyttää laboratoriokokeidesi tuloksia oikean annoksen valitsemiseen. Kun Paricalcitol Alternova on aloitettu, annosta on todennäköisesti mukautettava riippuen hoidon vasteesta. Lääkäri auttaa määrittämään oikean Paricalcitol Alternova -annoksen.

Paricalcitol Alternova -valmisteen tehoa munuaissairauden vaiheessa 5 olevilla lapsilla ei ole varmistettu.

Paricalcitol Alternova -valmisteen käytöstä alle 10-vuotiaille lapsille ei ole tietoa.

Ikäkkäät potilaat

Paricalcitolin käytöstä 65-vuotiaille tai sitä vanhemmille potilaille on vähän kokemusta. Yleisesti ottaen valmisteen teho ja turvallisuus ovat melko samankaltaisia sekä 65-vuotiaille ja sitä vanhemmille kuin sitä nuoremmille potilaille.

Jos otat enemmän Paricalcitol Alternovaa kuin sinun pitäisi

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

Liian suuret Paricalcitol Alternovan annokset saattavat johtaa veren kalsiumarvojen kohoamiseen liian suuriksi, mikä voi olla haitallista. Pian liian suuren Paricalcitol Alternovan annoksen ottamisen jälkeen voi esiintyä esimerkiksi heikotusta ja/tai uneliaisuutta, päänsärkyä, pahoinvointia, oksentelua, suun kuivumista, ummetusta, lihas- tai luukipua ja metallin makua suussa.

Pidemmän ajan kuluttua liian suuren Paricalcitol Alternovan annoksen ottamisesta saattaa esiintyä ruokahaluttomuutta, uneliaisuutta, laihtumista, silmien aristusta, nuhaa, ihon kutinaa, kuumotusta ja kuumetta, sukupuolivietin heikkenemistä, kovaa vatsakipua (johtuen haimatulehduksesta) ja munuaiskiviä. Verenpaineesi saattaa muuttua, ja sydämen rytmihäiriöt (sydämentykytykset) ovat mahdollisia. Veri- ja virtsatutkimukset voivat osoittaa korkeita kolesterolin-, urean-, ja typpiainepitoisuuksia sekä maksaentsyymiarvojen nousua. Paricalcitol Alternova voi harvinaisissa tapauksissa aiheuttaa mielentilamuutoksia mukaan lukien sekavuutta, uneliaisuutta, unettomuutta tai hermostuneisuutta.

Jos olet ottanut liikaa Paricalcitol Alternovaa tai sinulla esiintyy edellä mainittuja oireita, ota heti yhteyttä lääkäriin.

Jos unohdat ottaa Paricalcitol Alternovaa

Jos unohdat ottaa annoksen, ota annos heti, kun muistat sen. Jos kuitenkin on jo melkein aika ottaa seuraava annos, älä ota unohtamaasi annosta, vaan jatka vain Paricalcitol Alternovan ottamista lääkärin ohjeiden mukaan (annos ja ottoajankohta). Älä ota kaksinkertaista annosta korvatakseksi unohtamasi kerta-annoksen.

Jos lopetat Paricalcitol Alternovan käytön

On tärkeää, että jatkat Paricalcitol Alternovan käyttöä lääkärin ohjeiden mukaan, ellei lääkäri kehota sinua lopettamaan hoitoa.

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

4. Mahdolliset haittavaikutukset

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

Tärkeää: Kerro lääkärille välittömästi, jos havaitset jonkin seuraavista haittavaikutuksista:

- allergiset reaktiot (esim. hengenhadistus, hengityksen vinkuminen, ihottuma, kutina tai kasvojen ja huulten turvotus)

Kerro lääkärillesi, jos huomaat jonkin seuraavista haittavaikutuksista:

Yleiset haittavaikutukset (esiintyy enintään 1 potilaalla 10:stä):

- kalsiumpitoisuus veressä suurenee, samalla veren fosfaattipitoisuus suurenee suhteessa kalsiuminmäärään (potilailla, joilla on vaikea krooninen munuaisten vajaatoiminta).
- fosfaattipitoisuus voi myös nousta.

Melko harvinaisia haittavaikutuksia (esiintyy enintään 1 potilaalla 100:sta):

- keuhkokuume
- lisäkilpirauhasen tuottaman parathormonin pitoisuuksien pieneneminen
- ruokahalun väheneminen
- kalsiumpitoisuuden aleneminen
- huimaus
- omituinen maku suussa
- päänsärkyä
- epäsäännöllinen syke
- vatsavaivat tai vatsakipu
- ummetus
- ripuli
- suun kuivuminen
- närästys (refluksi tai ruoansulatushäiriöt)
- pahoinvointi
- oksentelu
- akne
- ihon kutina
- ihottuma
- nokkosihottuma
- lihaskrampit
- lihaskipu
- rintojen arkuus
- heikotus
- väsymys, huonovointisuus
- jalkojen turvotus
- kipu
- kreatiniiniarvojen suurentuminen
- muutokset maksan toimintakokeissa

Jos saat allergisen reaktion, ota heti yhteyttä lääkäriin.

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

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

www-sivusto: www.fimea.fi

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

00034 FIMEA

5. Paricalcitol Alternovan säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Tämä lääkevalmiste ei vaadi erityisiä säilytysolosuhteita.

Älä käytä tätä lääkettä etiketissä ja kotelossa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän (EXP) jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

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

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Paricalcitol Alternova sisältää

- Vaikuttava aine on parikalsitoli. Yksi pehmeä kapseli sisältää 1 tai 2 mikrogrammaa parikalsitolia.
- Muut aineet ovat keskipitkäketjuiset triglyseridit, vedetön etanoli ja butyylihydroksitolueeni.
- Kapselien kuori sisältää liivatetta, vedetöntä glyserolia, titaanidioksidia (E171), mustaa rautaoksidia (E172) 1 mikrogramman kapseleissa, keltaista rautaoksidia (E172) ja punaista rautaoksidia (E172) 2 mikrogramman kapseleissa.

Lääkevalmisteen kuvaus ja pakkauskoot

Paricalcitol Alternova 1 mikrogramman pehmeät kapselit ovat soikeita, harmaita pehmeitä kapseleita.

Paricalcitol Alternova 2 mikrogramman pehmeät kapselit ovat soikeita, vaaleanruskeita pehmeitä kapseleita.

Pakkauskoot: pakkaus sisältää 7 kapselia, 28 kapselia tai 30 kapselia läpipainopakkausissa.

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole myynnissä.

Myyntiluvan haltija

Alternova A/S, Energivej 15, 5260 Odense S Tanska

Valmistaja

G.A. PHARMACEUTICALS S.A. Agisilaou 46, 17341 Athens, Kreikka

RAFARM S.A, Thesi Poussi Hantzi, 19002 Paiania, Athens, Kreikka

Viminco A/S, Lodshusvej 11, 4230 Skælskør, Tanska

Tämä pakkausseloste on tarkistettu viimeksi 22.11.2023

Bipacksedel: information till användaren

Paricalcitol Alternova 1 mikrogram kapsel, mjuk Paricalcitol Alternova 2 mikrogram kapsel, mjuk

paricalcitol

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

I denna bipacksedel finns information om följande:

1. Vad Paricalcitol Alternova är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du använder Paricalcitol Alternova
3. Hur du använder Paricalcitol Alternova
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Paricalcitol Alternova skal förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

1. Vad Paricalcitol Alternova är och vad det används för

Paricalcitol Alternova innehåller den aktiva substansen paricalcitol, som är en syntetisk form av aktivt vitamin D.

Aktivt vitamin D behövs för att många av kroppens vävnader, däribland bisköldkörtel och skelett, ska fungera normalt. Hos personer som har normal njurfunktion, produceras denna aktiva form av vitamin D på naturlig väg i njuren, men vid njursvikt är produktionen av aktivt vitamin D markant minskad. Paricalcitol Alternova tillför därför aktivt vitamin D, när kroppen inte kan producera tillräckligt mycket. Paricalcitol Alternova hjälper till att förebygga följderna av låga vitamin D-nivåer nämligen höga nivåer av bisköldkörtelhormon, som kan orsaka skelettproblem. Paricalcitol Alternova används av vuxna patienter med njursjukdom Stadie 3, 4 och 5 och av barn från 10 till 16 års ålder med njursjukdom Stadie 3 och 4.

2. Vad du behöver veta innan du använder Paricalcitol Alternova

Använd inte Paricalcitol Alternova:

- om du är allergisk mot paricalcitol eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).
- om du har mycket höga kalcium- eller vitamin D-nivåer i blodet.

Din läkare kan berätta om detta gäller för dig.

Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du använder Paricalcitol Alternova.

- Innan behandlingen påbörjas är det viktigt att minska mängden av fosfat i din diet.
- Fosfatbindande läkemedel kan behövas för att kontrollera fosfatnivåerna. Om du tar kalciumbaserade fosfatbindare, kan din läkare behöva justera doseringen.
- Din läkare kommer att behöva ta blodprover för att kontrollera din behandling.

- Hos vissa patienter med kronisk njursjukdom stadie 3 och 4 har en ökning av kreatinin setts i blodet. Denna ökning betyder dock inte att njurfunktionen försämrats.

Andra läkemedel och Paricalcitol Alternova

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

Vissa läkemedel kan påverka effekten av detta läkemedel eller öka risken för biverkningar. Det är särskilt viktigt att tala om för din läkare om du tar något av följande läkemedel:

- läkemedel mot svampinfektioner som candidainfektion eller muntorsk (t ex ketokonazol),
- läkemedel för hjärta eller blodtryck (t ex digoxin och diuretika eller urindrivande läkemedel),
- läkemedel som innehåller en fosfatkälla (t ex läkemedel för att sänka kalciumhalten i blodet),
- läkemedel som innehåller kalcium eller D-vitamin, inklusive kosttillskott och multivitaminer som kan köpas utan recept,
- läkemedel som innehåller magnesium eller aluminium (t ex vissa typer av läkemedel mot sur mage så kallade antacida) och fosfatbindare,
- läkemedel för att behandla förhöjda kolesterolnivåer (t ex kolestyramin).

Paricalcitol Alternova med mat och dryck

Paricalcitol Alternova kan tas med eller utan mat.

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

Tillräckliga data från behandling av gravida kvinnor med paricalcitol saknas. Risken för människa är okänd och därför ska paricalcitol användas under graviditet endast då det är absolut nödvändigt.

Amning

Det är inte känt om paricalcitol passerar över till modersmjölk. Tala med din läkare innan du ammar om du tar Paricalcitol Alternova.

Körförmåga och användning av maskiner

Paricalcitol Alternova bör inte påverka din körförmåga eller möjlighet att använda maskiner.

Paricalcitol Alternova innehåller etanol (alkohol)

Detta läkemedel innehåller små mängder etanol (alkohol), mindre än 100 mg per kapsel, vilket kan minska eller öka effekten av andra läkemedel. Detta kan vara skadligt för personer som har leversjukdom, alkoholism, epilepsi, hjärnskada eller -sjukdom och för gravida eller ammande kvinnor och barn.

3. Hur du använder Paricalcitol Alternova

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

Kronisk njursjukdom, svårighetsgrad 3 och 4

Vanlig initial dos hos vuxna patienter är en kapsel varje dag eller varannan dag, upp till tre gånger i veckan.

Din läkare kommer med hjälp av resultaten från dina laborietester bestämma vad som är rätt dos för dig. I början av behandlingen med Paricalcitol Alternova kan dosen behöva anpassas efter hur du svarar på behandlingen. Din läkare kommer att bestämma vad som är rätt dos av Paricalcitol Alternova för dig.

Kronisk njursjukdom, svårighetsgrad 5

Vanlig initial dos hos vuxna är en kapsel varannan dag, upp till tre gånger i veckan. Din läkare kommer med hjälp av resultaten från dina laborietester bestämma vad som är rätt dos för dig. I början av

behandlingen med Paricalcitol Alternova kan dosen behöva anpassas efter hur du svarar på behandlingen. Din läkare kommer att bestämma vad som är rätt dos av Paricalcitol Alternova för dig.

Leversjukdom

Om du har mild eller måttlig leversjukdom, kommer din dos inte behöva ändras. Det finns däremot inte någon erfarenhet hos patienter med allvarlig leversjukdom.

Njurtransplanterade patienter

Vanlig dos är en kapsel om dagen, antingen varje dag eller varannan dag tre gånger i veckan. Din läkare kommer att använda resultaten av dina laboratorieprover för att avgöra den korrekta dosen för just dig. När behandling med Paricalcitol Alternova har startat är det sannolikt att dosen kommer att behöva ändras, beroende på hur du svarar på behandlingen. Din läkare kommer att avgöra vilken dos av Paricalcitol Alternova som är rätt för dig.

Användning för barn och ungdomar

Till barn i åldrarna 10 till 16 år med kronisk njursjukdom Stadie 3 eller 4 är den vanliga initiala dosen en kapsel varannan dag upp till tre gånger i veckan. Din läkare kommer med hjälp av resultaten från dina laboratorieprover bestämma vad som är rätt dos för dig. När behandlingen med Paricalcitol Alternova har startats kan dosen behöva anpassas efter hur du svarar på behandlingen. Din läkare kommer att hjälpa till att bestämma vad som är rätt dos för dig.

Effekten av Paricalcitol Alternova hos barn med kronisk njursjukdom Stadie 5 har inte fastställts.

Det finns ingen information om användning av Paricalcitol Alternova till barn under 10 års ålder.

Användning för äldre

Det finns begränsad erfarenhet av användning av paricalcitol till patienter 65 år och äldre. I allmänhet fanns ingen skillnad vad gäller säkerhet och effekt vid behandling av äldre patienter (65 år och äldre) och yngre patienter.

Om du har tagit för stor mängd av Paricalcitol Alternova

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 och 0800 147 111 i Finland) för bedömning av risken samt rådgivning.

För mycket Paricalcitol Alternova kan förorsaka onormalt höga nivåer av kalcium i blodet, vilket kan vara skadligt. Symtom som kan uppkomma efter intag av för mycket Paricalcitol Alternova kan vara svaghetskänsla och/eller sömnhet, huvudvärk, illamående eller kräkningar, muntorrhet, förstoppning, muskel- eller skelettsmärta och metallsmak i munnen.

Symtom som kan uppkomma om man tagit för mycket Paricalcitol Alternova under en längre period kan vara aptitlöshet, sömnhet, viktminskning, ont i ögonen, rinnande näsa, hudklåda, feberkänsla, impotens och svår magsmärta (på grund av inflammerad bukspottkörtel) och njursten. Ditt blodtryck kan påverkas och oregelbundna hjärtslag (hjärtklappning) kan förekomma. Resultat av blod- och urinprover kan visa höga värden för kolesterol, urinämne, kväve och leverenzymmer. Paricalcitol Alternova kan i sällsynta fall orsaka mentala förändringar inklusive förvirring, sömnhet, sömnlöshet och nervositet.

Om du har glömt att ta Paricalcitol Alternova

Om du glömt att ta en dos ta den så snart du kommer ihåg. Om det nästan är dags för nästa kapsel, ta inte den kapsel du glömt utan fortsatt behandlingen enligt läkarens ordination (dos och tid).

Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd dos.

Om du slutar att ta Paricalcitol Alternova

Om inte din läkare säger att du ska avbryta behandlingen är det viktigt att du fortsätter att ta Paricalcitol Alternova enligt läkarens ordination.

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

4. Eventuella biverkningar

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

Viktigt: Kontakta omedelbart din läkare om du får någon av följande biverkningar:

- allergiska reaktioner (t ex andnöd, rosslingar, utslag, klåda eller svullnad i ansikte och läppar)

Tala om för din läkare eller sjuksköterska om du upplever något av följande biverkningar:

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

- förhöjd halt i blodet av kalcium, samt mängden kalcium i förhållande till fosfat (hos patienter med allvarlig kronisk njursjukdom)
- nivåer av fosfat i blodet kan också öka

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

- lunginflammation
- sänkta nivåer av bisköldkörtelhormon
- aptitlöshet
- minskade halter av kalcium
- yrsel
- smakförändringar
- huvudvärk
- oregelbunden hjärtrytm
- magbesvär eller magsmärta
- förstoppning
- diarré
- muntorrhet
- halsbränna (reflux eller matsmältningsbesvär)
- illamående
- kräkningar
- akne
- klåda
- utslag
- nässelutslag
- muskelkramper
- Muskelsmärta
- ömma bröst
- svaghetskänsla
- trötthet, känsla av obehag
- svullnad av benen
- smärta
- ökade halter av kreatinin
- förändringar av leverfunktionsresultat

Kontakta omedelbart din läkare om du får en allergisk reaktion.

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

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

00034 Fimea

5. Hur Paricalcitol Alternova ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Inga särskilda förvaringsanvisningar.

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

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man kastar läkemedel som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

Innehållsdeklaration

- Den aktiva substansen är paricalcitol. Varje mjuk kapsel innehåller 1 mikrogram eller 2 mikrogram paricalcitol.
- Övriga innehållsämnen är: Medellångkedjiga triglycerider, etanol (alkohol) vattenfri, butylhydroxitoluen.
- Kapselns skal innehåller: Gelatin; glycerol, vattenfri; titandioxid (E171).
1 mikrogram kapsel: järnoxid, svart (E172)
2 mikrogram kapsel: järnoxid, gul (E172); järnoxid, röd (E172)

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Paricalcitol Alternova 1 mikrogram mjuka kapslar är en grå, oval, mjuk gelatinkapsel.

Paricalcitol Alternova 2 mikrogram mjuka kapslar är en ljusbrun, oval, mjuk gelatinkapsel.

Förpackningsstorlekar

Bliester: 7, 28 eller 30 kapslar.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning

Alternova A/S, Energivej 15, 5260 Odense S, Danmark

Tillverkare

G.A. PHARMACEUTICALS S.A. Agisilaou 46, 17341 Athens, Grekland.

RAFARM S.A, Thesi Poussi Hantzi, 19002, Paiania, Athens, Grekland.

Viminco A/S, Lodshusvej 11, 4230 Skælskør, Danmark.

Denna bipacksedel ändrades senast 11.22.2023