

Pakkausseloste: Tie toa potilaalle

Imatinib STADA 600 mg kalvopäällysteiset tabletit imatinibi

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

- Säilytä tämä pakkausseloste. Voit tarvita sitä myöhemmin.
- Jos sinulla on kysyttävää, käännny lääkärin, apteekkienkilökunnan tai sairaanhoitajan puoleen.
- Tämä lääke on 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, apteekkienkilökunnalle tai sairaanhoitajalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Ks. kohta 4.

Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:

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

1. Mitä Imatinib Stada on ja mihin sitä käytetään

Imatinib Stada sisältää vaikuttavana aineena imatinibia ja sen vaikutus perustuu poikkeavien solujen kasvun estoon alla luetelluissa sairauksissa, joihin kuuluu tiettytyyppisiä syöpäsairauksia.

Imatinib Stada -valmisteella hoitetaan seuraavia aikuisilla ja lapsilla esiintyviä sairauksia:

- **Krooninen myeloominen leukemia (KML).** Leukemia on veren valkosolujen syöpä. Normaalista valkosolut auttavat elimistöä torjumaan infektioita. Krooninen myeloominen leukemia on leukemian muoto, jossa tiettyt poikkeavat valkosolut (myelosyytit) alkavat kasvaa hallitsemattomasti.
- **Philadelphia-kromosomipositiivinen akuutti lymfaattinen leukemia (Ph+ ALL).** Leukemia on veren valkosolujen syöpä. Normaalista valkosolut auttavat elimistöä torjumaan infektioita. Akuutti lymfaattinen leukemia on leukemian muoto, jossa tiettyt poikkeavat valkosolut (lymfoblastit) alkavat kasvaa hallitsemattomasti. Imatinib Stada estää näiden solujen kasvua.

Imatinib Stada -valmisteella käytetään myös seuraavien sairauksien hoitoon aikuisille:

- **Myelodysplasinen oireyhtymä tai myeloproliferatiivinen sairaus (MDS/MPD).** Nämä ovat verisairauksia, joissa jotkut verisolut alkavat kasvaa hallitsemattomasti. Imatinib Stada estää näiden solujen kasvua tautien tiettyissä alatyyppisissä.
- **Hypereosinofilinen oireyhtymä (HES) ja/tai krooninen eosinofilinen leukemia (CEL).** Nämä ovat veritauteja, joissa tiettyt verisolut (eosinofilit) alkavat kasvaa hallitsemattomasti. Imatinib Stada estää näiden solujen kasvua tautien tiettyissä alatyyppisissä.
- **Pahanlaatuisten ruuansulatuskanavan tukikudosten kasvaimet (GIST).** GIST on mahassa ja suolistossa esiintyvä syöpätyyppi. GIST aiheutuu mahaan ja suoliston tukikudosten solujen hallitsemattomasta kasvusta.
- **Dermatofibrosarcoma protuberans (DFSP).** DFSP on iholalaiskudoksen syöpä, jossa tiettytyyppiset solut alkavat kasvaa hallitsemattomasti. Imatinib Stada estää näiden solujen kasvua.

Jäljempänä tässä pakkausselosteessa käytetään lyhenteitä näistä sairauksista.

Jos sinulla on kysymyksiä siitä, miten Imatinib Stada toimii tai miksi sinulle on määräty tästä läkettä, käänny lääkärisi puoleen.

Imatinibia, jota Imatinib Stada sisältää, voidaan joskus käyttää myös muiden kuin tässä pakkausselosteessa mainittujen sairauksien hoitoon. Kysy neuvoa lääkärltä, apteekkihenkilökunnalta tai muulta terveydenhuollon ammattilaiselta tarvittaessa ja noudata aina heiltä saamiasi ohjeita.

2. Mitä sinun on tie de ttävä, ennen kuin otat Imatinib Stada -valmistetta

Ainoastaan verisyöpien tai kiinteiden kasvainten lääkehoitoon perehtynyt lääkäri voi määräty sinulle Imatinib Stada -valmistetta.

Noudata tarkasti kaikkia lääkärltäsi saamiasi ohjeita vaikka ne eroaisivat tässä pakkausselosteessa annetuista yleisistä ohjeista.

Älä ota Imatinib Stada -valmistetta

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

Jos tämä koskee sinua, **kerro lääkärillesi äläkä ota Imatinib Stada –valmistetta.**

Jos epäilet olevasi allerginen, mutta et ole varma asiasta, kysy neuvoa lääkärltäsi.

Varoitukset ja varotoimet

Keskustele lääkärin kanssa ennen kuin otat Imatinib Stada -valmistetta:

- jos sinulla on tai on joskus ollut maksa-, munuais- tai sydänsairaus
- jos saat levityroksiiamilääkitystä, koska kilpirauhasesi on poistettu
- jos sinulla on joskus ollut tai sinulla saattaa olla hepatiitti B-infekti. Imatinib Stada voi aktivoida hepatiitti B:n uudelleen, mikä voi johtaa joissakin tapauksissa kuolemaan. Lääkäri tutkii potilaan huolellisesti tämän infektion oireiden varalta ennen hoidon aloittamista.
- jos sinulla esiintyy mustelmanmuodostusta, verenvuotoa, kuumetta, väsymystä ja sekavuutta imatinibihoidon aikana, ota yhteys lääkäriin. Tämä saattaa olla merkki verisuonivauriosta, jota kutsutaan tromboottiseksi mikroangioptiaksi (TMA).

Jos jokin edellä mainituista seikoista koskee sinua, **kerro asiasta lääkärillesi ennen Imatinib Stada -valmisten käyttämistä.**

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

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

Lääkäri seuraa Imatinib Stada -valmisten käytön aikana säännöllisesti, tehoaako lääkitys. Sinulta otetaan verikokeita ja sinut punnitaan säännöllisesti.

Lapset ja nuoret

Imatinib Stada -valmistetta käytetään myös hoitona lapsille, joilla on KML. Tietoja käytöstä KML:a sairastaville alle 2-vuotiaille lapsille ei ole. Tietoja käytöstä Ph+ ALL:a sairastaville lapsille on vähän, ja tietoja käytöstä lapsille, joilla on MDS/MPD, DFSP, GIST tai HES/CEL, on hyvin rajallisesti.

Joidenkin Imatinib Stada -valmistetta saavien lasten tai nuorten kasvu voi olla normaalialta hitaampaa. Lääkäri seuraa kasvua säännöllisesti.

Muut lääkevalmisteet ja Imatinib Stada

Kerro lääkärille tai apteekkichenkilökunnalle, jos parhaillaan otat, olet äskettäin ottanut tai saatat ottaa muita lääkkeitä, myös lääkkeitä, joita lääkäri ei ole määränyt (kuten parasetamoli) tai rohdosvalmisteita (kuten mäkkikuisma). Jotkut lääkkeet voivat yhtä aikaa käytettynä häiritä Imatinib Stada -valmisten vaikutusta. Ne voivat lisätä tai vähentää Imatinib Stada -valmisten vaikutusta joko johtaen haittavaikutusten lisääntymiseen tai Imatinib Stada -valmisten vaikutuksen vähennemiseen. Imatinib Stada voi vaikuttaa samoin joihinkin muihin lääkkeisiin.

Kerro lääkärille, jos käytät veritulppien muodostumista ehkäisevää lääkitystä.

Raskaus, imetyks ja hedelmällisyys

- Jos olet raskaana tai imetät, epäilet olevasi raskaana tai jos suunnittelet lapsen hankkimista, kysy lääkäriltä neuvoa ennen tämän lääkkeen käyttöä.
- Imatinib Stada -valmistetta ei suositella raskauden aikana, ellei se ole selvästi välttämätöntä, sillä se saattaa vahingoittaa lasta. Lääkärisi keskustelee kanssasi Imatinib Stada -valmisten raskaudenaikeisen käyttöön liittyvistä mahdollisista riskeistä.
- Naisia, joilla on mahdollisuus tulla raskaaksi, neuvotaan käyttämään tehokasta raskaudenehkäisyä hoidon aikana ja 15 päivän ajan hoidon lopettamisen jälkeen.
- Älä imetä Imatinib Stada -hoidon aikana, äläkä 15 päivään hoidon lopettamisen jälkeen, koska se voi olla vahingollista lapselleesi.
- Potilaiden, jotka ovat huolissaan Imatinib Stada -hoidon vaikutuksesta hedelmällisyyteen, on keskusteltava lääkärin kanssa.

Ajamineen ja koneiden käyttö

Voit kokea tämän lääkkeen käytön aikana huimausta, uneliaisuutta tai näön hämärtymistä. Jos saat näitä oireita, älä aja autoa tai käytä mitään työvälineitä tai koneita ennen kuin tunnet olosi taas hyväksi.

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

3. Miten Imatinib Stada -valmiste tta otetaan

Lääkärisi on määränyt sinulle Imatinib Stada -valmistetta, koska sinulla on vakava sairaus. Imatinib Stada voi auttaa sinua parantumaan täästä sairaudesta.

Ota tästä lääkettä juuri siten kuin lääkäri on määränyt tai apteekkichenkilökunta on neuvonut. On tärkeää, että teet näin niin pitkään kuin lääkärisi tai apteekkichenkilökunta neuvoo. Tarkista ohjeet lääkäriltä tai apteekrista, jos olet epävarma.

Älä lopeta Imatinib Stada -valmisten ottoa, ellei lääkärisi neuvoo sinua lopettamaan. Jos et pysty ottamaan lääkettä lääkärin ohjeiden mukaisesti tai jos et enää koe tarvitsevasi sitä, ota välittömästi yhteys lääkärii.

Imatinib Stada -annostus

600 mg:n tableteilla voidaan toteuttaa annokset 300 mg (puoli tablettia) ja 600 mg. Saatavilla on 100 mg:n ja 400 mg:n tabletteja, joilla voidaan toteuttaa annokset 100 mg, 200 mg (puolet 400 mg:n tabletista) ja 400 mg.

Käyttö aikuisille

Lääkärisi kertoo sinulle tarkalleen, kuinka monta Imatinib Stada -tablettia sinun on otettava.

- **Jos saat hoitoa krooniseen myeloomiseen leukemiaan (KML):**

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

- **400 mg eli yksi 400 mg:n tabletti kerran vuorokaudessa**

- **600 mg** eli yksi tabletti **kerran** vuorokaudessa.
 - **Jos saat hoitoa ruuansulatuskanavan tukikudosten kasvaimiin (GIST):**
Aloitusannos on **400 mg** eli yksi 400 mg:n tabletti **kerran** vuorokaudessa.
- KML:n ja GIST:n hoidossa lääkäri saattaa määräätä suuremman tai pienemmän annoksen hoitovasteen perusteella. Jos päivittäinen annoksesi on 800 mg (kaksi 400 mg:n tablettia), sinun on otettava yksi tabletti aamulla ja yksi tabletti illalla.
- **Jos saat hoitoa Philadelphia-kromosomipositiiviseen akuuttiin lymfaattiseen leukemiaan (Ph+ ALL):**
Aloitusannos on **600 mg** eli yksi tabletti **kerran** vuorokaudessa.
 - **Jos saat hoitoa myelodysplastiseen oireyhtymään tai myeloproliferatiivisen sairauteen (MDS/MPD):**
Aloitusannos on **400 mg** eli yksi 400 mg:n tabletti **kerran** vuorokaudessa.
 - **Jos saat hoitoa hypereosinofiliseen oireyhtymään/krooniseen eosinofiliseen leukemiaan (HES/CEL):**
Aloitusannos on **100 mg** eli yksi 100 mg:n tabletti **kerran** vuorokaudessa. Lääkäri voi suurentaa annoksen hoitovasteen perusteella tasolle 400 mg eli yksi 400 mg:n tabletti **kerran** vuorokaudessa.
 - **Jos saat hoitoa dermatofibrosarcoma protuberanssiin (DFSP):**
Annos on **800 mg** vuorokaudessa (kaksi 400 mg:n tablettia) eli yksi tabletti **aamulla** ja yksi tabletti **illalla**.

Käyttö lapsille ja nuorille

Lääkäri kertoo sinulle, kuinka monta Imatinib Stada -tablettia lapsellesi on annettava. Imatinib Stada -annos määrätyy lapsen yleistilan, painon ja pituuden mukaan. Lapsille annettava päivittäinen kokonaissannos ei saa olla kroonisen myelootisen leukemian hoidossa suurempi kuin 800 mg eikä Ph-positiivisen akuutin lymfaattisen leukemian hoidossa suurempi kuin 600 mg. Lääke voidaan antaa lapsellesi joko kerran päivässä tai vaihtoehtoisesti päivännessä voidaan jakaa kahteen annostelukertaan (puolet aamulla ja puolet illalla).

Milloin ja mite n Imatinib Stada -valmiste tta otetaan

- **Ota Imatinib Stada ruokailun yhteydessä.** Tämä auttaa sinua välttymään vatsaongelmilta Imatinib Stada -valmisten käytön aikana.
- **Nielaise tabletit kokonaisenä ison vesilasillisen kera.**
- Tabletin voi jakaa kahteen yhtä suureen osaan.

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

- Ota noin 200 ml nestettä yhtä 600 mg:n tablettia kohden.
- Sekoita lusikalla, kunnes tabletit ovat täysin liuenneet nesteesseen.
- Kun tabletit ovat liuenneet nesteesseen, juo kaikki seos välittömästi. Lasin pohjalle saattaa jäädä tabletin jäämiä.

Miten pitkään Imatinib Stada -valmiste tta otetaan

Jatka Imatinib Stada -valmisten käyttöä joka päivä niin pitkään kuin lääkäri on neuvonut.

Jos otat enemmän Imatinib Stada -valmiste tta kuin sinun pitäisi

Jos olet ottanut liian suuren lääkeannoksen tai vaikkapa lapsi on ottanut lääkettä vahingossa, ota **heti** yhteyttä lääkäriin, sairaalaan tai Myrkytystietokeskukseen (puh. 0800 147 111) riskien arvioimiseksi ja lisähjeiden saamiseksi. Saat tarvita lääkärin hoitoa. Ota lääkepakkaus mukaasi lääkäriin.

Jos unohdat ottaa Imatinib Stada -valmiste tta

- Jos unohdat ottaa yhden annoksen, ota se heti kun muistat. Jos on kuitenkin jo melkein aika ottaa seuraava annos, jätä unohtunut annos väliin.
- Sen jälkeen jatka normaalilta aikataululta mukaisesti.
- Älä otta kaksinkertaista annosta korvataksesi unohtamasi kerta-annoksen.

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

4. Mahdolliset haittavaikutukset

Kuten kaikki lääkkeet, tämäkin lääke voi aiheuttaa haittavaikutuksia. Kaikki eivät kuitenkaan nütä saa. Ne ovat tavallisesti lieviä tai kohtalaisia.

Osa haittavaikutuksista voi olla vakavia. Jos saat jonkin seuraavista haittavaikutuksista, kerro heti asiasta lääkärillesi:

Hyvin yleisiä (voi esiintyä yli 1 potilaalla kymmenestä) **tai yleisiä** (voi esiintyä enintään 1 potilaalla kymmenestä):

- nopea painon nousu. Imatinib Stada -hoito voi aiheuttaa nesteen kertymistä elimistöön (vaikka turvotus).
- infektion oireet, kuten kuume, pahat viluväristykset, kurkkukipu tai suun haavaumat. Imatinib Stada voi vähentää veren valkosolujen määrää, joten voit saada infektioita herkemmin.
- yllättävä verenvuoto tai mustelmat (jotka eivät johdu loukkaantumisesta).

Melko harvinaisia (voi esiintyä enintään 1 potilaalla sadasta) **tai harvinaisia** (voi esiintyä enintään 1 potilaalla tuhannesta):

- rintakipu, sydämen rytmihäiriöt (merkkejä sydänongelmista)
- yskä, hengitysvaikeudet tai kipu hengittämisen yhteydessä (merkkejä keuhko-ongelmista)
- pyörityksen tunne, huimaus tai pyörtyminen (alhaisen verenpaineen merkkejä)
- huonovointisuus (pahoinvointi), johon liittyy ruokahaluttomuus, tumma virtsa, ihon tai silmien keltaisuus (merkkejä maksaaongelmista)
- ihottuma, ihon punoitus, johon liittyy rakkuloita huulilla, silmien alueella, iholla tai suussa, ihon kuoriutuminen, kuume, kohollaan olevat punaiset tai sinipunaiset läiskät iholla, kutina, polte, rakkulainen ihottuma (merkkejä iho-ongelmista)
- vaikea vatsakipu, verta oksennuksessa, ulosteessa tai virtsassa tai mustat ulosteet (ruoansulatuskanavan häiriöiden merkkejä)
- huomattavasti vähentyne virtsaneritys, janon tunne (merkkejä munuaisongelmista)
- huonovointisuus (pahoinvointi), johon liittyy ripulia ja oksentelua, vatsakipu tai kuume (suolisto-ongelmien merkkejä)
- vaikea päänsärky, raajojen tai kasvojen heikkous tai halvaantuminen, puhumisvaikeudet, äkillinen tajunnan menetys (hermoston häiriöiden, kuten kallonsisäisen/aivojen verenvuodon tai turvotuksen merkkejä)
- kalpeus, väsymyksen tunne ja hengästyminen ja tummavirtsaisuus (alhaisen veren punasolumäären merkkejä)
- silmäkipu tai näön huonontuminen, silmien verenvuoto
- kipu luissa tai nivellissä (merkkejä osteonekroosista)
- rakkuloita iholla tai limakalvoilla (merkkejä pemfiguksesta)
- sormien ja varpaiden kylmyys tai tunnottomuus (Raynaudin oireyhtymän merkkejä)
- äkillinen ihon turvotus ja punoitus (selluliitiksi kutsutun ihotulehduksen merkkejä)
- kuulon heikkeneminen
- lihasheikkous ja lihaskrampit, joihin liittyy sydämen epäsäännöllinen rytm (merkki veressäsi olevan kaliumin määren muutoksesta)
- mustelmat
- vatsakipu, johon liittyy huonovointisuus (pahoinvointi)

- lihaskouristuksia, joihin liittyy kuume, punaruskea virtsa, kipua tai heikkoutta lihaksissasi (lihasongelmien merkkejä)
- lantion kipu, johon liittyy joskus pahoinvoingtia ja oksentelua, odottamatonta verenvuotoa emättimestä, verenpaineen alenemisesta johtuva huimauksen tunne tai pyörtyminen (merkkejä munasarjojen tai kohdun ongelmista)
- pahoinvointi, hengästyneisyys, epäsäännöllinen sydämen rytm, sameavirtsaisuus, väsymys ja/tai nivelvaivat, joihin liittyy poikkeavia laboratoriokoetuloksia (esim. veren korkeat kalium-, virtsahappo- ja kalsiumpitoisuudet ja matalat fosfaattipitoisuudet)
- veritulpat pienissä verisuonissa (ns. trombootinen mikroangiopatia).

Tunteaton (saatavissa oleva tieto ei riitä esiintyvyyden arviointiin):

- samanaikainen laaja-alainen vaikea ihottuma, huonovointisuus, kuume, tiettyjen veren valkosolujen runsaus tai ihmisen silmien keltaisuus (ikteruksen merkkejä), joihin liittyy hengästyneisyys, kipu tai epämiellyttävä tunne rinnassa, voimakkaasti vähentynyt virtsaneritys ja janon tunne ym. (merkkejä hoitoon liittyvästä allergisesta reaktiosta)
- krooninen munuaisten vajaatoiminta
- hepatiitti B -infektion uudelleen aktivoituminen, kun potilaalla on ollut aiemmin hepatiitti B (maksatulehdus).

Jos saat jonkin yllämainituista oireista, **kerro siitä heti lääkärillesi.**

Muita haittavaikutuksia ovat:

Hyvin yleisiä (voi esiintyä yli 1 potilaalla kymmenestä):

- päänsärky tai väsymyksen tunne
- huonovointisuus (pahoinvointi), oksentelu, ripuli tai ruuansulatushäiriöt
- ihottuma
- lihaskouristukset tai kipu nivellissä, lihaksissa tai luustossa Imatinib Stada -hoidon aikana tai sen lopettamisen jälkeen
- turvotus (esimerkiksi turvonneet silmäluomet ja nilkat)
- painon nousu.

Kerro lääkärillesi, jos sinulla on jokin näistä haittavaikutuksista vaikeana.

Yleisiä (voi esiintyä enintään 1 potilaalla kymmenestä):

- ruokahaluttomuus, painon lasku tai makuaistin häiriöt
- huimauksen tai heikotuksen tunne
- nukkumisvaikeudet (unettomuus)
- silmän rähmiminen, johon liittyy kutinaa, punoitusta ja turvotusta (sidekalvon tulehdus), kyynelerityksen lisääntyminen tai näön hämärtyminen
- nenäverenvuoto
- vatsan kipu tai turvotus, ilmavaivat, närästys tai ummetus
- kutina
- epätavallinen hiustenlähtö tai hiusten oheneminen
- käsiä tai jalkoja puutuminen
- suun haavaumat
- nivelpipu, johon liittyy turvotusta
- suun, ihmisen tai silmän kuivuus
- ihmisen tuntoherkkyyden heikkeneminen tai voimistuminen
- kuumat aallot, vilunväreet tai yöllinen hikoilu.

Kerro lääkärillesi, jos sinulla on jokin edellä mainituista haittavaikutuksista vaikeana.

Melko harvinainen (voi esiintyä enintään 1 potilaalla sadasta):

- kiviliaat punaiset kyhmyt ihmällä, ihmekipu, ihmisen punoitus (tulehdus ihmälaisrasvassa)

- yskä, vuotava tai tukkoinen nenä, painon tunne tai kipu painettaessa silmien yläpuolella olevaa aluetta tai nenän sivulta, nenän tukkoisuus, aivastelu, kurkkukipu, päänsäryyn kanssa tai ilman (merkkejä ylhengistyieinfektiosta)
- vaikea päänsärky, joka tuntuu jyskyttävävä kipuna tai sykkivänä tunteena, tavallisesti vain yhdellä puolella pääätä ja johon usein liittyy pahoinvointia, oksentelua ja herkkyyttä valolle tai äänille (merkkejä migreenistä)
- flunssankalaiset oireet (influenssa)
- kipu tai poltava tunne virtsatessa, kohonnut kehon lämpötila, kipu nivusissa tai lantionalueella, punaisen- tai ruskeanvärinen tai samea virtsa (merkkejä virtsatieinfektiosta)
- kipu ja nivelten turvotus (merkkejä nivelkivusta)
- jatkuva surullisuus ja kiinnostuksen menetys, jotka estävät tavallisten aktiviteettien toteuttamista (masennuksen merkkejä)
- pelontunne ja huoli yhdessä fyysisen oireiden kuten sydämentykytyksen, hikoilun, tärinän ja suun kuivumisen kanssa (ahdistuneisuuden merkkejä)
- unisuus/uneliaisuus/liiallinen uni
- vapisevat tai tärisevät liikkeet (vapina)
- muistin huononeminen
- ylivoimainen tarve liikuttaa jalkoja (levottomien jalkojen oireyhtymä)
- äänien, joilla ei ole ulkoista lähdettä, kuuleminen (esim. soiminen, humina) korvissa (tinnitus)
- korkea verenpaine (hypertensio)
- röyhtäily
- huulitulehdus
- nielemisvaikeudet
- lisääntynyt hikoilu
- ihmisen värimuutos
- haaraat kynnet
- punaiset kuhmut tai valkopäiset näppylät karvan juurten ympärillä, joihin mahdollisesti liittyy kipua, kutinaa tai polttavaa tunnetta (merkkejä karvatuppitulehdusta, kutsutaan myös follikuliitksi)
- ihmottuma, johon liittyy hilseilyä tai kesimistä (eksfoliatiivinen dermatiitti)
- rintojen suureneminen (saattaa esiintyä miehillä tai naisilla)
- tylppä kipu ja/tai painon tunne kiveksissä tai alavatsassa; kipu virtsaamisen, sukupuolihdynnan tai siemensyöksyn aikana; verta virtsassa (kivesten turvotuksen merkkejä)
- kyvyttömyys saada tai ylläpitää erektiota (erektohäiriö)
- runsaat tai epäsäännölliset kuukautiset
- vaikeudet saavuttaa/ylläpitää seksuaalista kiihottumista
- alentunut seksuaalinen halukkuus
- nännien kipu
- yleisesti huono olo (huonovointisuus)
- virusinfektio kuten huuliherpes
- munuaistaudin aiheuttama alaselkäkipu
- tavallista suurempi virtsaamistihleys
- ruokahanun lisääntyminen
- kipu tai poltava tunne ylävatsassa ja/tai rintakehässä (närästys), pahoinvointi, oksentelu, happaman mahansisällön nousu ruokatorveen, kylläisyydentunne ja turvotus, mustaksi värjätyneet ulosteet (mahahaavan merkkejä)
- nivelten ja lihasten jäykkyys
- epänormaalit laboratoriokokeiden tulokset.

Kerro lääkärillesi, jos sinulla on jokin edellä mainituista haittavaikutuksista vaikeana.

Harvinainen (voi esiintyä enintään 1 potilaalla tuhannesta):

- sekavuus
- kynsien värimuutokset.

Tunteeton (saatavissa oleva tieto ei riitä esiintyvyyden arviointiin):

- kämmenten ja jalkapohjien punoitus ja/tai turvotus, johon voi liittyä kihelmöintiä ja polttavaa kipua
- kivuliaat ja/tai rakkulaiset ihovauriot
- kasvun hidastuminen lapsilla ja nuorilla.

Kerro lääkärillesi, jos sinulla on jokin edellä mainituista haittavaikutuksista vaikeana.

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

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

www-sivusto: www.fimea.fi

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea
Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri
PL 55
00034FIMEA

5. Imatinib Stada -valmisten säilyttäminen

Säilytä alle 30 °C. Säilytä alkuperäispakkauksessa. Herkkä valolle.

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Älä käytä tästä lääkettä kotelossa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän (EXP) jälkeen.

Älä käytä pakkausta, jos se on vahingoittunut tai näyttää avatulta.

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

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Imatinib Stada sisältää

- Vaikuttava aine on imatinibimesilaatti. Yksi Imatinib Stada -tabletti sisältää 600 mg imatinibia (mesilaattina).
- Muu aine on magnesiumstearaatti.
- Tabletin päälyys: hypromelloosi (E646), titaanidioksiidi (E171), makrogoli (E1521) ja talkki (E553b).

Lääkevalmisten kuvaus ja pakauskoot

Imatinib Stada 600 mg tabletit ovat valkoisia tai luonnonvalkoisia, kapselinmuotoisia, kaksoiskuperia kalvopäällysteisiä tabletteja, joiden mitat ovat 16,5 x 8,0 mm. Tablettien toisella puolella on merkintä H ja toisella puolella jakouurre, jonka toisella puolella on merkintä I ja toisella 1.

Tabletit on pakattu läpipainopakkauksiin, joissa on 30x1 tai 30 tablettia.

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole myynnissä.

Myyntiluvan haltija ja valmistaja

STADA Arzneimittel AG
Stadastrasse 2-18
61118 Bad Vilbel
Saksa

Muut valmistajat

Pharmadox Healthcare Limited
KW20A Kordin Industrial Estate
Paola PLA 3000, Malta

Myyntiluvan haltijan paikallinen edustaja

STADA Nordic ApS, Suomen sivuliike
PL 1310
00101 Helsinki

Tämä pakkaus seloste on tarkistettu viimeksi 04.11.2022

Bipacksedel: Information till patienten

Imatinib STADA 600 mg filmdrage rade tabletter imatinib

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar ta detta läkemedel. Den innehåller information som är viktig för dig.

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

I den här bipackselet finns information om följande:

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

1. Vad Imatinib Stada är och vad det används för

Imatinib Stada är ett läkemedel som innehåller en aktiv substans som kallas imatinib. Läkemedlet verkar genom att hämma tillväxten av onormala celler vid sjukdomarna listade nedan. Dessa omfattar vissa typer av cancer.

Imatinib stada är en behandling för vuxna och barn för:

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

Imatinib Stada är också en behandling för vuxna för:

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

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

Fråga din läkare om du har några frågor om hur detta läkemedel verkar eller varför detta läkemedel har skrivits ut till dig.

Imatinib som finns i Imatinib Stada kan också vara godkänd för att behandla andra sjukdomar som inte nämns i denna produktinformation. Fråga läkare, apoteks- eller annan hälso- och sjukvårdspersonal om du har ytterligare frågor och följ alltid deras instruktion.

2. Vad du behöver veta innan du tar Imatinib Stada

Imatinib Stada kommer bara att ordinaras till dig av läkare med medicinsk erfarenhet av att behandla olika typer av blodcancer eller solida tumörer.

Följ din läkares alla instruktioner noggrant, även om dessa kan avvika från den allmänna informationen i denna bipacksedel.

Ta inte Imatinib Stada

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

Om detta gäller dig, **ta inte Imatinib Stada utan meddela din läkare.**

Om du tror att du kan vara allergisk men inte är säker, fråga din läkare ytterligare om råd.

Varningar och försiktighet

Tala med läkare innan du tar Imatinib Stada:

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

Om något av detta stämmer in på dig, **tala om det för din läkare innan du tar Imatinib Stada.**

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

Vid behandling med Imatinib Stada meddela din läkare omedelbart om du snabbt ökar i vikt. Imatinib Stada kan göra att din kropp binder vätska (kraftig vätskeretention).

När du tar Imatinib Stada kommer din läkare regelbundet kontrollera om läkemedlet fungerar. Du kommer också att lämna blodprover och vägas regelbundet.

Barn och ungdomar

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

En del barn och ungdomar som tar Imatinib Stada kan växa långsammare än normalt. Läkaren kommer regelbundet att kontrollera din tillväxt.

Andra läke medel och Imatinib Stada

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel, även receptfria sådana (t.ex. paracetamol) och även växtbaserade läkemedel (t.ex. johannesört). Vissa läkemedel kan ha inverkan på Imatinib Stadas effekt när de tages tillsammans. De kan öka eller minska effekten hos Imatinib Stada och antingen leda till mer biverkningar eller till att göra Imatinib Stada mindre effektivt. Imatinib Stada kan göra samma sak mot vissa andra läkemedel.

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

Graviditet, amning och fertilitet

- Om du är gravid eller ammar, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn, rådfråga läkare innan du använder detta läkemedel.
- Imatinib Stada rekommenderas inte under graviditet såvida det inte är nödvändigt då det kan skada ditt barn. Din läkare kommer att diskutera möjliga risker med att ta Imatinib Stada under graviditet.
- Kvinnor som kan komma att bli gravida rekommenderas att använda effektiv preventivmetod under behandlingen och under 15 dagar efter avslutad behandling.
- Amma inte under behandling med Imatinib Stada och under 15 dagar efter behandlingen avslutats eftersom det kan vara skadligt för ditt barn.
- Patienter som är oroliga över sin fertilitet vid intag av Imatinib Stada rekommenderas att rådgöra med sin läkare.

Körförmåga och användning av maskiner

Du kan känna dig yr eller trött eller få dimsyn när du använder detta läkemedel. Om detta sker, kör då inte bil och använd inte verktyg eller maskiner förrän du känner dig bra igen.

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 tar Imatinib Stada

Din läkare har ordinerat Imatinib Stada för att du lider av en allvarlig sjukdom. Imatinib Stada kan hjälpa dig att bekämpa detta tillstånd.

Ta alltid detta läkemedel exakt enligt läkarens eller apotekspersonalens anvisningar. Det är viktigt att du gör det så länge din läkare eller apotekspersonalen säger att du ska göra det. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Sluta inte att ta Imatinib Stada om inte din läkare säger åt dig att göra det. Om du inte kan ta läkemedlet enligt din läkares ordination eller om du känner att du inte behöver det längre, kontakta omedelbart din läkare.

Hur mycket Imatinib Stada skall man ta

Med 600 mg tablett kan doser på 300 mg (halv tablett) och 600 mg åstadkommas. Tabletter på 100 mg och 400 mg finns tillgängliga för att åstadkomma doser på 100 mg, 200 mg (halv tablett på 400 mg) och 400 mg.

Användning för vuxna

Din läkare informerar dig om exakt hur många tablettter Imatinib Stada du skall ta.

- **Om du behöver KML:**

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

- **400 mg** som tas som en 400 mg tablett **en** gång om dagen,

- **600 mg** som tas som en tablett **en gång** om dagen.
- **Om du behöver handlas för GIST:**
Startdosen är **400 mg**, som tas som en 400 mg tablett **en gång** om dagen.

För KML och GIST kan din läkare förskriva en högre eller lägre dos beroende på hur du svarar på behandlingen. Om din dagliga dos är 800 mg (två 400 mg tabletter) skall du ta en tablett på morgonen och en andra tablett på kvällen.

- **Om du behöver handlas för Ph-positiv ALL:**
är startdosen **600 mg** som tas som en tablett **en gång** dagligen.
- **Om du behöver handlas för MDS/MPD:**
är startdosen **400 mg** som tas som en 400 mg tablett **en gång** dagligen.
- **Om du behöver handlas för HES/CEL:**
är startdosen **100 mg** som tas som en 100 mg tablett **en gång** dagligen. Din läkare kan bestämma sig för att öka dosen till 400 mg som tas som en 400 mg tablett **en gång** dagligen, beroende på hur du svarar på behandlingen.
- **Om du behöver handlas för DFSP:**
är dosen **800 mg** per dygn (två 400 mg tabletter) som tas som en tablett **på morgonen** och en andra tablett **på kvällen**.

Användning för barn och ungdomar

Din läkare informerar dig om hur många tabletter Imatinib Stada som ska ges till ditt barn. Mängden Imatinib Stada som ges är beroende av ditt barns tillstånd, kroppsvekt och längd. Den totala dosen till barn skall inte överstiga 800 mg vid KML och 600 mg vid Ph-positiv ALL. Behandlingen kan antingen ges till ditt barn som en engångsdos eller alternativt kan den dagliga dosen ges vid två olika tillfällen (hälften på morgonen och hälften på kvällen).

När och hur man skall man ta Imatinib Stada

- **Ta Imatinib Stada i samband med en måltid.** Det hjälper till att skydda mot magproblem när du tar Imatinib Stada.
- **Svälv tablettarna hela med ett stort glas vatten.**
- Tabletten kan delas i två lika stora doser.

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

- Ta cirka 200 ml för varje 600 mg-tablett.
- Rör om med en sked tills tabletterna har lösts upp sig fullständigt.
- När tabletten har lösts upp drick omedelbart upp hela innehållet i glaset. Rester av de upplösta tabletterna kan finnas kvar i glaset.

Hur länge skall man ta Imatinib Stada

Fortsätt att ta Imatinib Stada varje dag så länge din läkare säger åt dig att göra det.

Om du har tagit för stor mängd av Imatinib Stada

Om du har fått i dig för stor mängd läkemedel eller om t.ex. ett barn har fått i sig läkemedlet av missstag kontakta **omedelbart** läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 112 i Sverige, 0800 147 111 i Finland) för bedömning av risken samt rådgivning. Du kan behöva medicinsk vård. Ta med dig läkemedelsförpackningen.

Om du har glömt att ta Imatinib Stada

- Om du glömt att ta en dos, tag den så snart du kommer ihåg. Hoppa däremot över missad dos om det snart är dags att ta nästa dos.

- Fortsätt därför med ditt normala schema.
- Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd dos.

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

4. Eventuella biverkningar

Liksom alla läkemedel kan detta läkemedel orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem. De är vanligtvis av lätt till måttlig svårighetsgrad.

Vissa biverkningar kan vara allvarliga. Meddela din läkare omedelbart om du får några av följande:

Mycket vanliga (kan förekomma hos fler än 1 av 10 användare) **eller vanliga** (kan förekomma hos upp till 1 av 10 användare):

- Snabb viktökning. Imatinib Stada kan göra så att din kropp binder vatten (svår vätskeretention).
- Tecken på infektion, t.ex. feber, frossbrytningar, ont i halsen eller sår i munnen. Imatinib Stada kan leda till minskning av antalet vita blodkroppar så att du lättare kan få infektioner.
- Plötsliga blödningar eller blåmärken (när du inte har skadat dig).

Mindre vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 100 användare) **eller sällsynta** (kan förekomma hos upp till 1 av 1 000 användare):

- Bröstsmärta, oregelbunden hjärtrytm (tecken på hjärtproblem).
- Hosta, svårigheter att andas eller smärsam andning (tecken på lungproblem).
- Känna sig snurrig, yrsel eller svimning (tecken på lågt blodtryck).
- Illamående, med minskad aptit, mörk urin, gulfärgning av hud eller ögon (tecken på leverproblem).
- Hudutslag, rodnad med blåsor på läppar, ögon, hud eller mun, flagning av huden, feber, upphöjda röda eller lila hudområden, klåda, brännande känsla, utslag med små varfyllda blåsor (tecken på hudproblem).
- Svår buksmärta, blod i uppkastning, avföring eller urin, svartfärgad avföring (tecken på magtarmsjukdom).
- Kraftig urinminskning, törst (tecken på njurproblem).
- Illamående, med diarré och kräkningar, buksmärta eller feber (tecken på tarmproblem).
- Svår huvudvärk, svaghet eller förlamning i ben eller ansikte, svårighet att prata, plötslig medvetlöshet (tecken på problem i nervsystemet så som blödning eller svullnad i skalle/hjärna).
- Blekhet, trötthet och andfåddhet med mörk urin (tecken på låg nivå av röda blodkroppar).
- Ögonsmärta eller försämrad syn, blödning i ögonen.
- Smärta i ben eller leder (tecken på osteonekros).
- Blåsor i hud eller slemhinnor (tecken på pemfigus).
- Domnade eller kalla tår och fingrar (tecken på Raynauds syndrom).
- Plötslig svullnad och rodnad i hud (tecken på en hudinfektion som kallas cellulit).
- Nedsatt hörsel.
- Muskelsvaghet och muskelkramper med onormal hjärtrytm (tecken som tyder på förändringar i mängden kalium i ditt blod).
- Tendens att få blåmärken.
- Magsmärta, med illamående.
- Muskelkramper, med feber, röd-brun urin, smärta eller svaghet i dina muskler (tecken på muskelproblem).
- Bäckensmärta ibland med illamående och kräkningar, med oväntad vaginalblödning, yrsel eller svimning på grund av lågt blodtryck (tecken på problem med äggstockar eller livmoder).

- Illamående, andfåddhet, oregelbundna hjärtslag, grumlig urin, trötthet och/eller ledbesvär associerat med onormala laboratorievärden (t.ex. höga kalium-, urinsyra- och kalciumnivåer, samt låga fosfornivåer i blodet).
- Blodproppar i små blodkärl (trombotisk mikroangiopati).

Har rapporterats (förekommer hos okänt antal användare):

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

Meddela omedelbart din läkare om du får något av ovanstående.

Andra biverkningar kan omfatta:

Mycket vanliga (kan förekomma hos fler än 1 av 10 användare):

- Huvudvärk eller trötthet.
- Illamående, kräkningar, diarré eller matsmältningsbesvär.
- Hudutslag.
- Muskelkramper eller smärta i leder, muskler eller skelett under behandling med Imatinib Stada eller efter du har slutat ta Imatinib Stada.
- Svullnad t.ex. runt anklor eller uppsvallna ögon.
- Viktuppgång.

Meddela din läkare om något av detta påverkar dig allvarligt.

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

- Minskad aptit, viktnedgång eller smakstörningar.
- Yrsel eller svaghet.
- Sömnproblem (insomnia).
- Rinnande ögon med klåda, rodnad och svullnad (bindhinneinflammation), vätskande ögon eller dimsyn.
- Näsblödning.
- Buksmärta eller utspänd buk, väderspänning, halsbränna, förstoppling.
- Klåda.
- Oväntat kraftigt hårvälfall eller uttunning av håret.
- Domningar i händer och fötter.
- Sår i munnen.
- Ledsmärta med svullnad.
- Muntorrhet, torr hud eller torra ögon.
- Minskad eller ökad känslighet i huden.
- Heta blodvallningar, frossa eller nattsvettning.

Meddela din läkare om något av detta påverkar dig allvarligt.

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

- Smärtsamma röda knölar på huden, hudsmärta, hudrodnad (inflammation i fettvävnad under huden).
- Hosta, rinnande eller täppt näsa, tyngdkänsla eller smärta vid tryck på området ovanför ögonen eller på sidorna av näsan, nästäppa, nysningar, halsont, med eller utan huvudvärk (tecken på övre luftvägsinfektion).
- Kraftig huvudvärk med bultande smärta eller pulserande känsla, vanligtvis på ena sidan av huvudet och ofta åtföljd av illamående, kräkningar och känslighet för ljus eller ljud (tecken på migrän).

- Influensaliknande symptom (influenta).
- Smärta eller bränning känsla vid urinering, förhöjd kroppstemperatur, smärta i ljumsken eller bäckenområdet, röd, brunfärgad eller grumlig urin (tecken på urinvägsinfektion).
- Smärta och svullnad i lederna (tecken på artralgia).
- Konstant känsla av nedstämdhet och förlust av intresse som hindrar dig från att utföra dina normala aktiviteter (tecken på depression).
- Oroskänslor tillsammans med fysiska symptom som bultande hjärta, svettningar, darrningar, muntorrhet (tecken på ångest).
- Sömnighet/dåsighet/överdriven sömn.
- Skakningar eller skakiga rörelser (tremor).
- Försämrat minne.
- Oemotståndligt behov av att röra på benen (restless leg syndrome).
- Ljud i ören (t.ex. ringningar, surningar) som inte kommer från en extern källa (tinnitus).
- Högt blodtryck (hypertension).
- Rapningar.
- Inflammation i läpparna.
- Svårigheter att svälja.
- Ökade svettningar.
- Missfärgning av huden.
- Sköra naglar.
- Röda knölar eller vita finnar kring hårrötterna, eventuellt med smärta, kliande eller bränning känsla (tecken på inflammation i härsäckarna, även kallat follikulit).
- Fjällande hudutslag (exfoliativ dermatit).
- Förstorade bröst (kan förekomma hos män eller kvinnor).
- Dov smärta och/eller tyngdkänsla i testiklarna eller nedre delen av buken, smärta vid urinering, samlag eller ejakulation, blod i urinen (tecken på svullna testiklar).
- Oförmåga att få eller behålla erektil (erektil dysfunktion).
- Kraftiga eller oregelbundna menstruationer.
- Svårigheter att uppnå/upprätthålla sexuell upphetsning.
- Minskad sexlust.
- Smärta i bröstvårtan.
- Allmän sjukdomskänsla (malaise).
- Virusinfektion såsom munsår.
- Smärta i ländryggen till följd av njursjukdom.
- Tätare urineringar.
- Ökad aptit.
- Smärta eller bränning känsla i övre delen av buken och/eller bröstkorgen (halsbränna), illamående, kräkningar, sura uppstötningar, mättnadskänsla och uppblåsthet, svartfärgad avföring (tecken på magsår).
- Led- och muskelstelhet.
- Onormala laboratorietestresultat.

Meddela din läkare om något av detta påverkar dig allvarligt.

Sällsynta (kan förekomma hos upp till 1 av 1000 användare):

- Förvirring.
- Missfärgning av naglarna.

Har rapporterats (förekommer hos okänt antal användare):

- Rodnad och/eller svullnad i handflatorna och på fotulorna som kan vara åtföljt av en stickande känsla eller bränning smärta.
- Smärtsamma förändringar i huden med eller utan blåsor.
- Långsam tillväxt hos barn och ungdomar.

Meddela din läkare om något av detta påverkar dig allvarligt.

Rapportering av biverkningar

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

i Sverige:
Läkemedelsverket
Box 26
751 03 Uppsala
www.lakemedelsverket.se

i Finland:
webbplats: www.fimea.fi
Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea
Biverkningsregistret
PB 55
00034 FIMEA

5. Hur Imatinib Stada ska förvaras

Förvaras vid högst 30 °C. Förvaras i originalförpackningen. Ljuskänsligt.

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på kartongen.

Användes inte om någon förpackning är skadad eller visar tecken på att ha öppnats eller hanterats på annat otillbörligt sätt.

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 imatinibmesilat. Varje tablett Imatinib Stada innehåller 600 mg imatinib (som mesilat).
- Övrigt innehållsämne är magnesiumstearat.
- Tablettdrageringen består av hypromellos (E646), titandioxid (E171), makrogol (E1521) och talk (E553b).

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Imatinib Stada 600 mg är vita till benvita, kapselformade, bikonvexa filmdragerade tabletter, med dimensionen 16,5x8,0 mm, präglade med H på ena sidan och I1 på den andra sidan, I och 1 är åtskilda av en brytskåra.

Tabletterna är förpackade i blister innehållande 30x1 och 30 tabletter.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

STADA Arzneimittel AG
Stadastrasse 2-18
61118 Bad Vilbel
Tyskland

Övriga tillverkare

Pharmadox Healthcare Limited
KW20A Kordin Industrial Estate
Paola PLA 3000, Malta

Lokal företrädare

i Sverige:
STADA Nordic ApS
Marielundvej 46A
2730 Herlev
Danmark

i Finland:
STADA Nordic ApS, filial i Finland
PB 1310
00101 Helsingfors

Den na bipacks edel ändrade s senast

i Finland: 04.11.2022

i Sverige: