

Pakkausseloste: Tie toa käyttäjälle

Vinorelbine Orifarm 20 mg pehmeät kapselit

Vinorelbine Orifarm 30 mg pehmeät kapselit

Vinorelbine Orifarm 80 mg pehmeät kapselit

vinorelbiini

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

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

Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:

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

1. Mitä Vinorelbine Orifarm on ja mihin sitä käytetään

Vinorelbine Orifarmiin vaikuttava aine on vinorelbiini (tartraattina). Se kuuluu syövän hoitoon käytettävien ns. vinka-alkaloidien lääkeryhmään.

Vinorelbine Orifarmia käytetään tiettyjen keuhkosyöpä- ja rintasyöpätyyppien hoitoon yli 18-vuotiailla potilailla.

Vinorelbiini, jota Vinorelbine Orifarm 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 käytät Vinorelbine Orifarm -valmistetta

Älä ota Vinorelbine Orifarm -valmisteita

- jos olet allerginen vinorelbiiinille, muille vinka-alkaloideiryhmän syöpälääkkeille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6)
- jos sinulla on sairaus, joka vaikuttaa imeytymiseen maha-suolikanavasta
- jos sinulta on aikaisemmin leikkauksessa poistettu osa vatsalaukkua tai ohutsuolta
- jos sinulla on veren valkosolujen ja/tai verihiualeiden puute tai jos sinulla on tai on ollut äskettäin vaikea infektio (kahden viime viikon aikana)
- jos imetät
- jos saat pitkääikaista happihoitoa
- jos aiot ottaa keltakuumeroerotuksen tai olet juuri saanut sen

Varoitukset ja varotoimet

Keskustele lääkärin, apteekkienhenkilökunnan tai sairaanhoitajan kanssa ennen kuin otat Vinorelbine Orifarm -valmistetta:

- jos sinulla on ollut aikaisemmin sydänkohtaus tai vakavaa rintakipua
- jos kykysi hoitaa arkiaiskareita on voimakkaasti alentunut
- jos olet saanut sädehoitoa ja maksa kuuluu sädetettävään alueeseen
- jos sinulla on oireita infektiosta (kuten kuumetta, vilunväristyksiä, yskää)
- jos aiot ottaa rokotuksen. Eläviä heikkenettyjä rokotteita (esim. tuhkarokko-, sikotauti- tai vihurirokkorokote) ei suositella Vinorelbine Orifarm -hoidon aikana, sillä henkeä uhkaavan rokotereaktion riski voi suurentua.
- jos sinulla on syöpään liittymätön vaikea maksasairaus
- jos olet raskaana.

Ennen Vinorelbine Orifarm -hoitoa ja sen aikana veriarvot tarkistetaan hoidon turvallisuuden varmistamiseksi. Jos kokeiden tulokset eivät ole tyydyttäviä, hoitoasi siirretään ja uusia kokeita otetaan, kunnes arvot palaavat normaalialueelle.

Lapset ja nuoret

Valmistetta ei saa antaa lapsille tai alle 18-vuotiaille nuorille.

Muut lääkevalmisteet ja Vinorelbine Orifarm

Kerro lääkärille tai apteekkienhenkilökunnalle, jos parhaillaan otat tai olet äskettäin ottanut tai saatat ottaa muita lääkkeitä.

Tämä on erityisen tärkeää, jos käytät seuraavia lääkeitä:

- verenohennuslääkeitä, niin kutsuttaa antikoagulantteja, annostusta saattaa olla tarpeen säätää,
- epilepsialääkeitä (kuten karbamatepiinia tai fenobarbitaalia) kohtausriskin takia, lääke voi myös voimistaa vinorelbiinin vaikutusta,
- muita syöpälääkeitä (kuten mitomysiini C:tä) hengitysvaikeuksien riskin ja harvinaisissa tapauksissa keuhkotulehdusen riskin takia tai (lääkeitä kuten lapatinibiä ja sisplatiinia) verisolujen häiriön takia,
- lääkeitä, jotka heikentävät immuunivastetta (esim. siklosproriini ja takrolimuusi), koska on olemassa immuunijärjestelmän laajan häiriön vaara,
- sinun ei pidä ottaa keltakuumerokotusta tai eläviä heikkenettyjä rokotteita fataalin yleistyneen rokotetaudin takia (katso kohta 2: Älä otta Vinorelbine Orifarm -valmistetta),
- sienilääkeitä (kuten itrakonatsolia, vorikonatsolia, ketokonatsolia, posakonatsolia) vinorelbiinin sivuvaikutusten lisääntymisriskin takia,
- antibiootteja (kuten rifampisiinia), koska ne voivat heikentää vinorelbiinin vaikutusta,
- antibiootteja (kuten klaritromysiiniä tai telitromysiiniä), koska ne voivat voimistaa vinorelbiinin vaikutusta,
- rauhoittavia lääkeitä (barbituraatteja), koska ne voivat heikentää vinorelbiinin vaikutusta,
- kasvipohjaisia lääkeitä (mäkkikuisma), koska ne voivat heikentää vinorelbiinin vaikutusta,
- HIV-infektioiden hoitoon käytettäviä lääkeitä, koska ne voivat voimistaa vinorelbiinin vaikutusta.

Vinorelbine Orifarm -valmisten käyttö samanaikaisesti muiden luuytimen toimintaa häiritsevien lääkkeiden kanssa (vaikuttavat valkoisiin ja punaisiin verisoluihin ja verihiualeisiin) voi pahentaa joitakin haittavaikutuksia.

Raskaus, imetyks ja hedelmällisyys

Jos olet raskaana tai imetät, epäilet olevasi raskaana tai suunnittelet lapsen hankkimista, kysy lääkäriltä neuvoa ennen tämän lääkkeen käyttöä, sillä käyttöön liittyy lapseen kohdistuvia riskejä. Älä otta Vinorelbine Orifarm -valmistetta, jos olet raskaana.

Älä otta Vinorelbine Orifarm -valmistetta, jos imetät.

Hedelmällisessä jässä olevien naisten tulee käyttää tehokasta ehkäisyä hoidon aikana ja kolmen kuukauden ajan hoidon jälkeen.

Vinorelbine Orifarm -valmisteella hoidettujen miesten ei tule saattaa raskautta alkuun hoidon aikana tai 3 kuukauteen hoidon päättymisestä. Keskustele lääkärin kanssa sperman varastointisesta ennen hoidon aloittamista Vinorelbine Orifarm -valmisteella.

Ajamineen ja koneiden käyttö

Lääkkeen vaikutusta ajokykyyn ja koneiden käyttöön ei ole tutkittu. Sinun ei pidä kuitenkaan ajaa, jos voit huonosti tai lääkäri on kehottanut olemaan ajamatta.

Vinorelbine Orifarm sisältää sorbitolia

Kussakin pehmeässä kapselissa, joka sisältää 20 mg vinorelbiiinia, on 38 mg sorbitolia.

Kussakin pehmeässä kapselissa, joka sisältää 30 mg vinorelbiiinia, on 60 mg sorbitolia.

Kussakin pehmeässä kapselissa, joka sisältää 80 mg vinorelbiiinia, on 100 mg sorbitolia.

3. Miten Vinorelbine Orifarm -valmiste tta otetaan

Ennen Vinorelbine Orifarm -hoitoa ja sen aikana lääkäri tarkistaa veriarvosi. Lääkäri kertoo sinulle otettavien kapseleiden määän, vahvuuden, ottotihyyden ja hoidon keston. Tähän vaikuttavat kehon pinta-ala, verikokeiden tulokset ja yleinen terveydentila.

Kokonaisannosta 160 mg/viikko ei saa ylittää.

Älä ota Vinorelbine Orifarm -valmiste tta useammin kuin kerran viikossa.

Ota tämä lääkettä juuri näin kuin lääkäri on milloin tahansa tai apteekkienhenkilökunta neuvossa. Tarkista ohjeet lääkäristä tai aptekista, jos olet epävarma.

Ennen kuin avaat Vinorelbine Orifarm -valmistetta sisältävän läpipainopakkauksen varmista, että kapseli on ehjä. Kapseleiden sisältämä ärsyttävä neste voi olla vahingollista joutuessaan kosketuksiin ihmisen, limakalvojen ja silmien kanssa. Jos näin käy, huuhtele kyseinen kohta huolellisesti.

Älä niele vaurioitunutta kapselia. Palauta se lääkärille tai apteekkiin.

Läpipainopakkauksen avaamisohje:

1. Leikkaa saksilla läpipainopakkauksen reunaan merkityä mustaa viivaa pitkin.
2. Vedä pois pehmeä muovikelmu.
3. Paina kapseli alumiinifolion läpi.

Vinorelbine Orifarm -kapseleiden ottaminen:

- Kapselit pitää niellä kokonaисina. On suositeltavaa, että kapselit otetaan aterian yhteydessä pahoinvointiriskin vähentämiseksi.
- Kapseleita ei saa purra, imeskellä tai liuottaa.
- Jos puret tai imet kapselia vahingossa, huuhtele suu huolella ja ota välittömästi yhteyttä lääkäriin.
- Jos oksennat muutaman tunnin sisällä Vinorelbine Orifarm -kapselin ottamisesta, ota yhteyttä lääkäriin **äläkä ota uutta annosta.**

Jos käytät pahoinvointilääkettä

Saatat oksentaa, kun otat Vinorelbine Orifarm -valmistetta (katso kohta 4. Mahdolliset haittavaikutukset). Jos lääkäri on mäännnyt pahoinvointilääkettä, ota lääke lääkärin ohjeen mukaan. On suositeltavaa, että kapselit otetaan aterian yhteydessä pahoinvoinnin vähentämiseksi.

Jos otat enemmän Vinorelbine Orifarm -valmiste tta kuin sinun pitäisi

Jos olet ottanut Vinorelbine Orifarm -valmistetta enemmän kuin lääkäri on määränyt, ota heti yhteyttä lääkäriin.

Vaikeita, veriarvoihin liittyviä oireita voi esiintyä, ja sinulle saattaa kehittyä infektion merkkejä (kuten kuumetta, vilunväristyksiä ja yskää). Sinulla voi myös esiintyä vaikeaa ummetusta.

Jos unohtat ottaa Vinorelbine Orifarm -valmiste tta

Älä ota kaksinkertaista annosta korvataksesi unohtamasi annoksen. Ota yhteyttä lääkäriin, joka päätää annostuksen ajoituksesta.

Jos lopetat Vinorelbine Orifarm -valmisteen ottamisen

Lääkäri päätää, milloin lopetat hoidon. Jos haluat lopettaa hoidon aikaisemmin, keskustele lääkärin kanssa.

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 niitä saa.

Vakavat haittavaikutukset:

Ota välittömästi yhteyttä lääkäriin, jos sinulle kehitty seuraavia oireita:

- Sairauden tunne, kuten yskä ja kuume (yleinen, voi esiintyä enintään 1 käyttäjällä 10:stä).
- Vaikea huimaus ja pyörrytys, kun nouset ylös. Tämä voi olla merkki voimakkaasta verenpaineen laskusta (yleinen, voi esiintyä enintään 1 käyttäjällä 10:stä).
- Vaikea ummetus ja vatsakipu, kun et ole ulostanut moneen päivään (melko harvinainen, voi esiintyä enintään yhdellä käyttäjällä 100:sta).
- Voimakas verenpaineen lasku, pyörtyminen pulssin ollessa heikko, kalpeus, huulten ja kynsien sinistyminen (harvinainen, voi esiintyä enintään 1 käyttäjällä 1000:sta).
- Vaikea rintakipu, jota et ole tuntenut aikaisemmin. Oireet voivat johtua riittämättömän verenkierron aiheuttamista sydämen toiminnan häiriöistä eli niin sanotusta iskeemisestä sydänsairaudesta (harvinainen, voi esiintyä enintään 1 käyttäjällä 1000:sta).
- Hengitysvaikeudet, huimaus, verenpaineen lasku, ihottumaa koko kehossa taikka silmäluomien, kasvojen, huulten tai nielun turvotusta, koska olet vainut saada allergisen reaktion (tuntematon: saatavissa oleva tieto ei riitä arviointiin).
- Korkea kuume, vilunväristykset, yleinen heikkouden tunne, mahdollisesti viileät käsivarret ja sääret verenmyrkytyksen takia (vaikea sepsis) (tuntematon: saatavissa oleva tieto ei riitä arviointiin).
- Rintakipu, hengenahdistus ja pyörtyminen, jotka voivat olla keuhkoveritulpan (keuhkoembolian) oire.
- Päänsärky, mieltilan muutokset, jotka voivat johtaa sekavuuteen ja koomaan, kouristukset, näön hämärtymisen ja korkea verenpaine, jotka voivat olla merkkejä neurologisesta häiriöstä, kuten posteriorisesta reversiibelistä encefalopatiaoireyhymästä.

Muut haittavaikutukset:

Hyvin yleiset: voi esiintyä yli 1 käyttäjällä 10:stä

- Vatsavaivat, pahoinvointi, oksentelu, ripuli, ummetus, vatsakipu.
- Veren punasolujen määrään pieneneminen (anemia), joka voi aiheuttaa kalpeutta, heikkoutta tai hengenahdistusta.

- Veren valkosolujen määärän pieneneminen, mikä voi lisätä infektion vaaraa.
- Verihiutaleiden määärän pieneneminen, mikä voi lisätä verenvuodon ja mustelmien vaaraa.
- Joidenkin refleksien puuttuminen, tuntoaistin muutokset.
- Suun tai kurkun tulehdukset tai haavaumat.
- Hiustenlähtö, yleensä lievä.
- Väsymys.
- Huonovointisuus.
- Kuume.
- Painon lasku, ruokahaluttomuus.
- Bakteeri-, virus- tai sienitulehdus.

Yleiset: voi esiintyä enintään 1 käyttäjällä 10:sta

- Neuromotoriset häiriöt (vaikeus koordinoida lihasten liikkeitä)
- Näkökyvyn muutokset.
- Hengenahdistus.
- Virtsaamisvaikeudet.
- Nukkumisvaikeudet.
- Yskä.
- Päänsärky.
- Huimaus.
- Makuaistin muutokset.
- Ruokatorven tulehdus, nesteen ja ruoan nielemisvaikeudet.
- Korkea verenpaine.
- Maksasairaus.
- Ihoreaktiot.
- Painon nousu.
- Nivelkipu, leukakipu, lihaskipu, kipu eri puolilla vartaloa ja kasvainkohdan kipu.
- Sukupuolielinten ja vietselimitön häiriöt.
- Vilunväristykset.

Melko harvinaiset: voi esiintyä enintään yhdellä käyttäjällä 100:sta

- Sydämen vajaatoiminta, mikä voi aiheuttaa hengenahdistusta tai nilkkojen turpoamista, epäsäännöllinen sydämensyke.
- Kyvyttömyys hallita vartalon liikkeitä.

Tuntematon: saatavissa oleva tieto ei riitä arviointiin

- Matala veren natriumpitoisuus, mikä voi aiheuttaa esimerkiksi väsymystä, sekavuutta, lihasnykyksiä ja tiedottomuutta.
- Verenvuoto maha-suolikanavassa.
- Sydänkohtaus (sydäninfarkti).
- Yleisinfektio, johon liittyy veren valkosolujen määärän laskeminen (neutropeeninen sepsis)

Vinorelbineä myydään myös **infusiokonsentraattina, liuosta varten**, joka annetaan laskimorisäisesti. Alla on lueteltu haittavaikutuksia, joita on raportoitu vain Vinorelbine-infusiokonsentraatti, liuosta varten -valmisteen kanssa. Näiden haittavaikutusten esiintymistä ei voida sulkea pois kapslienkaan osalta.

Melko harvinaiset: voi esiintyä enintään yhdellä käyttäjällä 100:sta

- Verenmyrkitys
- Hengitysvaikeudet (bronkospasm)
- Käsien/jalkojen kylmyys
- Äkillinen lämmön tunne, punoitus kasvoilla ja kaulalla.

Harvinaiset: voi esiintyä enintään yhdellä käyttäjällä 1 000:sta

- Keuhkosairaus (interstiaalinen pneumopatia) etenkin, jos sinua hoidetaan samanaikaisesti mitomysiini C -syöpälääkkeellä.
- Voimakas kipu vatsassa ja selässä (haimatulehdus).

Tuntematon: saatavissa oleva tieto ei riitä arviointiin

- Alhainen veren natriumtaso ja väkevöitynyt virtsa (SIADH).
- Laskimoiden suuntaisesti kulkeva tummemman värisen ihmumuutos.

Koska veriarvojen muutoksia voi esiintyä, lääkäri saattaa määräätä sinut verikokeisiin arvojen seuraamista varten (valkosolujen niukkuus, anemia ja/tai verihiualeiden niukkuus, maksan toiminta ja kehon suolatasapainon muutokset).

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

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

www-sivusto: www.fimea.fi

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea
Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55
00034 FIMEA

5. Vinorelbine Orifarm -valmisteen säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Älä käytä tästä lääkettä pakauksessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän (EXP) jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Säilytä jääläpissä (2°C - 8°C).

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

Turvallisuussyyistä kaikki käyttämättömät kapselit on palautettava sairaalaan tai apteekkiin sytotoksisten aineiden paikallisten hävittämiskäytäntöjen noudattamiseksi.

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Vinorelbine Orifarm sisältää

- Vaikuttava aine on vinorelbiiini (tartraattina) 20, 30 tai 80 mg.
- Muut aineet ovat:
Kapselin sisältö: Macrogoli 400; polysorbaatti 80; puhdistettu vesi.
Kapselin kuori 20 mg: Liivate; sorbitoli, nestemäinen, osittain dehydratoitu; titaanidioksidi (E171); keltainen rautaoksi (E172); puhdistettu vesi, keskipitkäketjuiset tyydytynneet triglyseridit.

Kapselin kuori 30 mg: Liivate; sorbitoli, nestemäinen, osittain dehydratoitu; titaanidioksidi (E171); punainen rautaoksi (E172); puhdistettu vesi; keskipitkäketjuiset tyydytynneet triglyseridit.

Kapselin kuori 80 mg: Liivate; sorbitoli, nestemäinen, osittain dehydratoitu; titaanidioksidi (E171); keltainen rautaoksi (E172); puhdistettu vesi, keskipitkäketjuiset tyydytynneet triglyseridit.

Lääkevalmisten kuvaus ja pakkauskoko

Vinorelbine Orifarm 20 mg: ovaalinmuotoinen, vaaleanruskea, pehmeä kapseli.

Vinorelbine Orifarm 30 mg: pitkänomainen, vaaleanpunainen, pehmeä kapseli.

Vinorelbine Orifarm 80 mg: pitkänomainen, vaaleankeltainen, pehmeä kapseli.

Vinorelbine Orifarm 20 mg, 30 mg tai 80 mg

PVC/PVCD-Al läpipainopakkaus, jossa on lapsiturvallinen paperikalvo:1 pehmeä kapseli.

Myyntiluvan haltija ja valmistaja

Orifarm Generics A/S

Energivej 15

DK-5260 Odense S

Tanska

info@orifarm.com

Tällä lääkevalmisteella on myyntilupa Euroopan talousalueeseen kuuluviissa jäsenvaltioissa seuraavilla kauppanimillä: Tanska, Ruotsi, Norja, Suomi: Vinorelbine Orifarm

Tämä pakausseloste on tarkistettu viimeksi 27.03.2023

Bipacksedel: Information till användaren

**Vinorelbine Orifarm 20 mg mjuka kapslar
Vinorelbine Orifarm 30 mg mjuka kapslar
Vinorelbine Orifarm 80 mg mjuka kapslar**

vinorelbin

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

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

I den här bipackse del finns information om följande :

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

1. Vad Vinorelbine Orifarm är och vad det används för

Vinorelbine Orifarm innehåller den aktiva substansen vinorelbin (som tartrat). Det tillhör en grupp av läkemedel som kallas vinca-alkaloider och används för behandling av cancer.

Vinorelbine Orifarm används för behandling av vissa typer av lungcancer och vissa typer av bröstcancer hos patienter över 18 år.

Vinorelbin som finns i Vinorelbine Orifarm kan också vara godkänd 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 Vinorelbine Orifarm

Ta inte Vinorelbine Orifarm

- om du är allergisk mot vinorelbin, mot något annat cancerläkemedel i vinca-alkaloidgruppen, eller något annat innehållsämne i detta läkemedel
- om du har en tarmsjukdom som påverkar hur du tillgodogör dig mat
- om du tidigare har opererat bort en del av magsäcken eller tunntarmen
- om du har lågt antal vita blodkroppar eller blodplättar eller om du har eller nyligen har haft en svår infektion (de två senaste veckorna)
- om du ammar
- om du behöver långvarig syrgasbehandling
- om du planerar att vaccineras eller nyligen har vaccinerats mot gula febern

Varningar och försiktighet

Tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska innan du tar Vinorelbine Orifarm:

- om du tidigare har haft en hjärtattack eller svår bröstsmärta

- Om din förmåga att klara av vardagsaktiviteter är kraftigt nedsatt.
- Om du har genomgått strålbehandling med ett strålområde som omfattade levern.
- Om du har symptom på infektion (som feber, frossa, ledvärv, hosta).
- om du planerar att vaccinera dig Levande försvagade vacciner (t.ex. mot mässling, påssjuka eller röda hund) ska inte användas tillsammans med Vinorelbine Orifarm, eftersom de kan öka risken för livshotande vaccinsjukdom.
- Om du har en svår leversjukdom som inte har samband med din cancer.
- Om du är gravid.

Före och under behandlingen med Vinorelbine Orifarm kommer ditt blod att testas för att kontrollera att det är säkert för dig att få behandling. Om resultatet av dessa tester inte är tillfredsställande kommer behandlingen att senareläggas och ytterligare tester utföras tills värdena återgår till det normala.

Barn och ungdomar

Detta läkemedel får inte ges till barn under 18 år.

Andra läkemedel och Vinorelbine Orifarm

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

Läkaren ska vara vara särskilt uppmärksam om du tar följande läkemedel:

- läkemedel som gör blodet tunnare (blodförtunnande läkemedel); dosen kan behöva ändras
- läkemedel mot epilepsi (t.ex. karbamazepin och fenytoin) på grund av risk för anfall; det kan även minska effekten av vinorelbin
- andra läkemedel mot cancer (t.ex. mitomycin C) på grund av risk för andningssvårigheter och i sällsynta fall pneumonit och (t.ex. lapatinib och cisplatin) på grund av risk för blodkroppssjukdom
- läkemedel som dämpar immunförsvaret (t.ex. ciklosporin och takrolimus) på grund av risk för mycket kraftigt nedsatt immunförsvare
- du ska inte få vaccin mot gula febern och levande försvagade vacciner på grund av risk för dödlig generaliserad vaccinsjukdom (se avsnitt 2 ”Ta inte Vinorelbine Orifarm”)
- läkemedel för behandling av svampinfektioner (t.ex. ketokonazol, itrakonazol, vorikonazol och posaconazol) eftersom de kan öka risken för biverkningar av vinorelbin
- antibiotika (t.ex. rifampicin) eftersom de kan minska effekten av vinorelbin
- antibiotika (t.ex. klaritromycin och telitromycin) eftersom de kan öka effekten av vinorelbin
- lugnande läkemedel (barbiturater) eftersom de kan minska effekten av vinorelbin
- naturläkemedel (johannesört) eftersom de kan minska effekten av vinorelbin
- hiv-läkemedel eftersom de kan öka effekten av vinorelbin

En kombination av Vinorelbine Orifarm och andra läkemedel, som är kända för att vara giftiga för benmärgen (som påverkar de vita och röda blodkropparna samt blodplättarna), kan förstärka vissa biverkningar.

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, eftersom det kan finnas risker för barnet. Du ska inte ta Vinorelbine Orifarm om du är gravid.

Ta inte Vinorelbine Orifarm om du ammar.

Kvinnor i fertil ålder måste använda effektiva preventivmedel under behandlingen och upp till 3 månader efter avslutad behandling.

Män som behandlas med Vinorelbin Orifarm avråds att göra en kvinna gravid under behandlingen och upp till 3 månader efter den sista kapseln. Diskutera med läkaren om det finns möjlighet att spara sperma i en spermabank innan du påbörjar behandling med Vinorelbin Orifarm.

Körförmåga och användning av maskiner

Inga studier har utförts kring effekterna på förmågan att köra bil och använda maskiner. Du ska dock inte köra bil om du känner dig sjuk eller om din läkare råder dig att inte köra.

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.

Vinorelbine Orifarm innehåller sorbitol

Varje mjuk kapsel innehållande 20 mg vinorelbine innehåller 38 mg sorbitol.

Varje mjuk kapsel innehållande 30 mg vinorelbine innehåller 60 mg sorbitol.

Varje mjuk kapsel innehållande 80 mg vinorelbine innehåller 100 mg sorbitol.

3. Hur du tar Vinorelbine Orifarm

Före och under behandling med Vinorelbine Orifarm kommer läkaren att kontrollera ditt blod. Läkaren kommer att berätta hur många kapslar och vilken styrka du ska ta, hur ofta du ska ta kapslarna och under hur lång tid. Detta avgörs av din vikt, längd, dina blodprovsresultat och ditt mående.

Den totala dosen får aldrig överskrida 160 mg per vecka.

Du får aldrig ta Vinorelbine Orifarm mer än en gång i veckan.

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

Innan blistertkarten med Vinorelbine Orifarm öppnas ska du kontrollera att kapseln är hel. Det flytande innehållet i kapslarna är skadligt vid kontakt med hud, slemhinnor eller ögon. Om det händer måste du omedelbart tvätta området noga.

Svälj inte en skadad kapsel, återlämna den till läkare, sjukhus eller apotek.

Öppningsanvisning av blistertkarten:

4. Klipp itu blistertkarten längs den svarta streckade linjen.
5. Dra av den mjuka plastfolien
6. Tryck ut kapseln genom aluminiumfolien

Intag av Vinorelbine Orifarm:

- Svälj Vinorelbine Orifarm-kapseln hel med vatten, helst med en lätt måltid för att minska risken för illamående.
- Tugga eller sug inte på kapslarna och lös inte upp dem.
- Om du av misstag tuggar eller suger på kapseln, skölj munnen ordentligt med vatten och kontakta omedelbart läkare.
- Om du kräks några timmar efter att du tagit en Vinorelbine Orifarm-kapsel ska du kontakta din läkare och **inte ta en ny dos.**

Om du tar läkemedel mot illamående

Kräkningar kan inträffa med Vinorelbine Orifarm (se avsnitt 4 ”Eventuella biverkningar”). Om din läkare har skrivit ut läkemedel mot illamående ska du alltid ta det enligt läkarens anvisningar. Ta Vinorelbine Orifarm med en lätt måltid för att minska risken för illamående.

Om du har tagit för stor mängd av Vinorelbine Orifarm

Om du kan ha tagit mer Vinorelbine Orifarm än den ordinerade dosen ska du omedelbart kontakta läkare.

Allvarliga symtom relaterade till dina blodvärden kan uppkomma och du kan utveckla tecken på infektion (såsom feber, frossa och hosta). Du kan också bli allvarligt förstoppad.

Om du har glömt att ta Vinorelbine Orifarm

Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd dos. Kontakta läkaren som får avgöra om du ska ta en dos vid annan tidpunkt.

Om du slutar att ta Vinorelbine Orifarm

Din läkare kommer att avgöra när du ska avsluta behandlingen. Om du vill avsluta behandlingen tidigare ska du diskutera andra alternativ med din läkare.

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.

Allvarliga biverkningar:

Om du utvecklar något av följande symtom ska du omedelbart kontakta läkare:

- Tecken på en kraftig infektion såsom hosta och feber (Vanliga: kan förekomma hos upp till 1 av 10 användare).
- Kraftig yrsel och svimningskänsla när du reser dig upp Detta kan vara tecken på kraftig blodtryckssänkning (Vanliga: kan förekomma hos upp till 1 av 10 användare).
- Kraftig förstopning med buksmärta när du inte haft avföring på flera dagar (Mindre vanliga: kan förekomma hos upp till 1 av 100 användare).
- Mycket lågt blodtryck, svimning med svag puls, blekhet, blåa läppar och naglar (Sällsynta: kan förekomma hos upp till 1 av 1 000 användare).
- Kraftig bröstmärta som du inte känner igen. Detta kan bero på störningar i hjärtats funktion till följd av otillräckligt blodflöde, så kallad ischemisk hjärtsjukdom eller hjärtattack (Sällsynta: kan förekomma hos upp till 1 av 1 000 användare).
- Andfåddhet, yrsel, lågt blodtryck, utslag över hela kroppen, eller svullnad av ögonlock, ansikte, läppar eller svalg, som kan vara tecken på en allergisk reaktion (Har rapporterats: förekommer hos ett okänt antal användare).
- Hög feber, frossa, allmän svaghets, eventuellt kalla armar och ben på grund av blodförgiftning (komplicerad sepsis) (Har rapporterats: förekommer hos ett okänt antal användare).
- Bröstmärta, andfåddhet och svimning, vilka kan vara symtom på en propp i ett blodkärl i lungorna (pulmonell embolism).
- Huvudvärk, förändrat mentalt tillstånd som kan leda till förvirring och koma, krämper, dimsyn och högt blodtryck, vilka kan vara symtom på en neurologisk sjukdom som posteriort reversibelt encefalopatisyndrom.

Andra biverkningar:

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

- Magbesvär, illamående, kräkningar, diarré, förstopning, buksmärta.
- Minskat antal röda blodkroppar (anemi) som kan göra din hud blek och orsaka kraftlöshet eller andfåddhet.
- Minsknings av antalet vita blodkroppar som kan öka risken för infektion.
- Minskat antal blodplättar vilket ökar risken för blödning eller blåmärken.
- Förlust av vissa reflexer, ibland med förändrad beröringskänsla.
- Inflammation eller sår i munnen eller svalget.
- Hårvälfall, vanligen i mild form.
- Trötthet.
- Olustkänsla.
- Feber.
- Viktminskning, aptitlöshet.
- Infektioner orsakade av bakterier, virus eller svamp.

Vanliga: kan förekomma hos upp till 1 av 10 användare

- Neuromotoriska störningar (svårighet att koordinera muskelrörelser).
- Synförändringar.
- Andnöd.
- Svårigheter vid urinering.
- Sömnsvårigheter.
- Hosta.
- Huvudvärk.
- Yrsel.
- Förändrad smakupplevelse.
- Inflammation i svalget eller matstrupen, svårighet att svälja mat och vätska.
- Högt blodtryck.
- Leversjukdom.
- Hudreaktioner.
- Viktkönning.
- Ledsmärta, smärta i käken, muskelsmärta, smärta på olika ställen i kroppen och på tumörstället.
- Besvär i könsorgan och urinvägar.
- Frossbrytningar.

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

- Hjärtsvikt vilket kan orsaka andfåddhet och ankelsvullnad, hjärtrytmrubbningar.
- Svårigheter med att samordna muskelrörelser.

Har rapporterats: förekommer hos ett okänt antal användare

- Lågt natriumnivå i blodet som kan orsaka symptom som trötthet, förvirring, muskelryckningar och medvetslöshet.
- Blödning i magtarmkanalen.
- Hjärtattack
- En allmän infektion i kombination med minskat antal vita blodkroppar (neutropen blodförgiftning).

Vinorebin marknadsförs även **som koncentrat för infusionsvätska, lösning** som ges intravenöst i ett blodkärl. Nedanstående lista innehåller bara biverkningar som har rapporterats med vinorebin-koncentrat till infusionsvätska och har inte observerats i samband med din behandling, men förekomst kan inte uteslutas.

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

- Infektion i blodet (blodförgiftning).
- Andningssvårigheter (bronkospasm).

- Kalla händer och fötter.
- En plötslig känsla av hetta och hudrodnad i ansiktet och på halsen.

Sällsynta: kan förekomma hos upp till 1 av 1 000 användare

- Lungsjukdom (interstitiell pneumopati) särskilt vid samtidig behandling med mitomycin C som är ett annat läkemedel mot cancer.
- Svår smärta i buk och rygg (inflammation i bukspottkörteln).

Har rapporterats: förekommer hos ett okänt antal användare

- Låg natriumnivå i blodet och koncentrerad urin (SIADH).
- Mörkare färg på huden som följer venerna.

Då förändringar i blodet kan uppstå, kan läkare ordnara blodprover för att kontrollera detta (lägt antal vita blodkroppar, blodbrist och/eller lågt antal blodplättar, påverkan på lever- eller njurfunktion samt saltbalansen i kroppen).

Rapportering av biverkningar

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

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

5. Hur Vinorelbine Orifarm ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

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

Förvaras i kylskåp (2°C - 8°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.

Av säkerhetsskäl ska alla överblivna kapslar återlämnas till sjukhus eller apotek för omhändertagande enligt lokala bestämmelser för cytostatika.

6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

Innehållsdeklaration

- Den aktiva substansen är vinorelbin (som tartrat) 20, 30 och 80 mg
- Övriga innehållsämnen är:
Lösning i kapseln: Makrogol 400; polysorbat 80; vatten, renat.
Kapselskal 20 mg: Gelatin; sorbitol, flytande, partiellt dehydratiserad; titandioxid (E171); gul järnoxid (E172); vatten, renat; triglycerider, medellångkedjiga.

Kapselkal 30 mg: Gelatin; sorbitol, flytande, partiellt dehydratiserad; titandioxid (E171); röd järnoxid (E172); vatten, renat; triglycerider, medellångkedjiga.
Kapselkal 80 mg: Gelatin; sorbitol, flytande, partiellt dehydratiserad; titandioxid (E171); gul järnoxid (E172); vatten, renat; triglycerider, medellångkedjiga.

Läke medlets utseende och förpackningsstorlekar

Vinorelbine Orifarm 20 mg: oval ljusbrun mjuk kapsel.
Vinorelbine Orifarm 30 mg: avlång rosa mjuk kapsel.
Vinorelbine Orifarm 80 mg: avlång ljusgul mjuk kapsel.

Vinorelbine Orifarm 20 mg, 30 mg och 80 mg

PVC/PVDC-Alu-blister med barnsäkert papperslager: 1 mjuk kapsel.

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

Orifarm Generics A/S

Energivej 15

5260 Odense S

Danmark

Lokal företrädare:

Orifarm Generics AB,

Box 56048

102 17 Stockholm

info@orifarm.com

Detta läke medel är godkänt inom Europeiska ekonomiska samarbetsområdet under namnen:

Danmark, Sverige, Norge och Finland: Vinorelbine Orifarm

Denna bipacks edel ändrade s senast 27.03.2023