

Indlægsseddel: Information til brugeren

Abiraterone STADA 500 mg filmovertrukne tabletter abirateronacetat

Læs denne indlægsseddel grundigt, inden du begynder at tage dette lægemiddel, da den indeholder vigtige oplysninger.

- Gem indlægssedlen. Du kan få brug for at læse den igen.
- Spørg lægen eller apotekspersonalet, hvis der er mere, du vil vide.
- Lægen har ordineret dette lægemiddel til dig personligt. Lad derfor være med at give lægemidlet til andre. Det kan være skadeligt for andre, selvom de har de samme symptomer, som du har.
- Kontakt lægen eller apotekspersonalet, hvis du får bivirkninger, herunder bivirkninger, som ikke er nævnt i denne indlægsseddel. Se pkt. 4.

Se den nyeste indlægsseddel på www.indlaegsseddel.dk

Oversigt over indlægssedlen

1. Virkning og anvendelse
2. Det skal du vide, før du begynder at tage Abiraterone STADA
3. Sådan skal du tage Abiraterone STADA
4. Bivirkninger
5. Opbevaring
6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

1. Virkning og anvendelse

Abiraterone STADA indeholder lægemidlet abirateron. Det anvendes til at behandle voksne mænd med prostatacancer, som har spredt sig til andre dele af kroppen. Abiraterone STADA hindrer kroppen i at fremstille testosteron og kan derved nedsætte væksten af prostatacancer.

Når Abiraterone STADA anvendes i sygdommens tidlige fase, hvor den stadig reagerer på hormonbehandling, anvendes det sammen med en behandling, der nedsætter dannelsen af testosteron (androgen deprivationsbehandling).

Mens du er i behandling med dette lægemiddel, vil din læge også ordinere enten prednison eller prednisolon til dig. Derved nedsættes risikoen for, at du får højt blodtryk, for meget væske i kroppen (væskeretention) eller nedsat indhold af mineralet kalium i blodet.

2. Det skal du vide, før du begynder at tage Abiraterone STADA

Lægen kan have foreskrevet anden anvendelse eller dosering end angivet i denne information. Følg altid lægens anvisning og oplysningerne på doseringsetiketten.

TAG IKKE Abiraterone STADA

- hvis du er allergisk over for abirateronacetat eller et af de øvrige indholdsstoffer i Abiraterone STADA (angivet i pkt. 6)
- hvis du er en kvinde, og især hvis du er gravid. Abiraterone STADA er udelukkende til brug hos mandlige patienter.
- hvis du har svære leverskader.
- i kombination med Ra-223 (som anvendes til behandling af prostatacancer)

Tag ikke dette lægemiddel, hvis noget af dette gælder for dig. Hvis du er i tvivl, så spørg din læge eller apotekspersonalet, inden du tager dette lægemiddel.

Advarsler og forsigtighedsregler

Kontakt lægen eller apotekspersonalet, før du tager Abiraterone STADA.

- hvis du har leverproblemer
- hvis du har fået at vide, at du har højt blodtryk eller hjertesvigt eller lavt indhold af kalium i blodet (lavt indhold af kalium i blodet kan øge risikoen for problemer med hjerterytmen)
- hvis du har haft andre problemer med hjerte eller blodkar
- hvis du har en uregelmæssig eller hurtig puls
- hvis du er kortåndet
- hvis du har taget hurtigt på i vægt
- hvis du har hævede fødder, ankler eller ben
- hvis du har tidligere taget ketoconazol mod prostatacancer
- om nødvendigheden af at tage dette lægemiddel sammen med prednison eller prednisolon
- om hvordan lægemidler kan påvirke knoglerne
- hvis du har højt blodsukker

Fortæl det til lægen, hvis du har fået at vide, at du har sygdomme, der vedrører hjertet eller blodkarrene, herunder problemer med hjerterytmen (arytmi), eller hvis du får lægemidler for sådanne sygdomme.

Fortæl det til lægen, hvis du får gulfarvning af huden eller øjnene, mørk urin eller svær kvalme eller opkastning, eftersom dette kan være tegn eller symptomer på leverproblemer. I sjældne tilfælde kan leveren holde op med at fungere (dette kaldes akut leversvigt), hvilket kan være dødeligt.

Nedsat antal røde blodlegemer, nedsat sexlyst (libido) samt muskelsvaghed og/eller muskelsmerter kan forekomme.

Abiraterone STADA må ikke gives i kombination med Ra-223 på grund af en mulig forøgelse af risikoen for knoglebrud eller dødsfald.

Hvis du planlægger at tage Ra-223 efter behandling med abiraterone STADA og prednison/prednisolon, skal du vente 5 dage, før du starter behandling med Ra-223.

Spørg lægen eller på apoteket, før du tager dette lægemiddel, hvis du er usikker på, om noget af dette gælder for dig.

Blodprøvekontrol

Abiraterone STADA kan påvirke leveren, uden at du får symptomer. Når du tager dette lægemiddel, skal du have taget jævnlige blodprøver hos lægen for at få kontrolleret, om medicinen påvirker din lever.

Børn og unge

Dette lægemiddel er ikke beregnet til børn og unge. Hvis et barn eller en ung person ved et uheld kommer til at tage Abiraterone STADA, skal I straks tage på hospitalet og medbringe indlægssedlen, så I kan vise den til lægen på skadestuen.

Brug af andre lægemidler sammen med Abiraterone STADA

Spørg din læge eller apoteket til råds, inden du tager nogen form for medicin.

Fortæl altid til lægen eller apotekspersonalet, hvis du bruger andre lægemidler, for nyligt har brugt andre lægemidler eller planlægger at bruge andre lægemidler. Det er vigtigt, fordi Abiraterone STADA kan forstærke virkningen af en række lægemidler, herunder blandt andet hjertemedicin, beroligende midler, visse lægemidler mod diabetes, naturlægemidler (f.eks. perikon) og anden medicin. Din læge vil måske ændre dosis af disse lægemidler. Desuden kan nogle lægemidler forstærke eller nedsætte virkningen af Abiraterone STADA. Det kan medføre bivirkninger eller resultere i, at Abiraterone STADA ikke virker så godt, som det skal.

Androgen deprivationsbehandling kan øge risikoen for problemer med hjerterytmen. Fortæl det til lægen, hvis du får lægemidler, som

- bruges til at behandle problemer med hjerterytmen (f.eks. kinidin, procainamid, amiodaron og sotalol).
- vides at øge risikoen for problemer med hjerterytmen [f.eks. methadon (som anvendes til smertelindring samt i forbindelse med afvænning ved stofmisbrug), moxifloxacin (et antibiotikum), antipsykotika (som anvendes til alvorlige psykiske lidelser)].

Fortæl det til din læge, hvis du tager nogen af de ovenstående lægemidler.

Brug af Abiraterone STADA sammen med mad

- Dette lægemiddel må ikke tages sammen med mad (se "Sådan skal du tage medicinen" under pkt. 3).
- Indtagelse af Abiraterone STADA sammen med mad kan give bivirkninger.

Graviditet og amning

Abiraterone STADA er ikke beregnet til kvinder.

- **Dette lægemiddel kan skade fostret, hvis det tages af kvinder, som er gravide.**
- **Brug kondom og en anden sikker præventionsmetode hvis du dyrker sex med en kvinde, som kan blive gravid.**
- **Brug kondom for at beskytte fostret, hvis du har sex med en gravid kvinde.**

Trafik- og arbejdssikkerhed

Dette lægemiddel påvirker sandsynligvis ikke arbejdssikkerheden eller evnen til at færdes i trafikken.

Abiraterone indeholder lactose og natrium

- Kontakt lægen, før du tager dette lægemiddel, hvis lægen har fortalt dig, at du ikke tåler visse sukkerarter.
- Dette lægemiddel indeholder mindre end 1 mmol (23 mg) natrium pr. tablet, dvs. det er i det væsentlige natriumfrit.

3. Sådan skal du tage Abiraterone STADA

Tag altid lægemidlet nøjagtigt efter lægens anvisning. Er du i tvivl, så spørg lægen eller apotekspersonalet.

Hvor meget

Den anbefalede dosis er 1.000 mg (fire 250 mg tabletter/to 500 mg tabletter) én gang dagligt.

Sådan skal du tage Abiraterone STADA

- Dette lægemiddel skal indtages gennem munden.
- **Abiraterone STADA må ikke tages sammen med mad.** Hvis du tager Abiraterone STADA sammen med mad, kan det medføre, at mere af medicinen optages i kroppen, end der er behov for og det kan give bivirkninger.
- **Tag Abiraterone STADA som en enkeltdosis en gang daglig på tom mave. Abiraterone STADA skal tages mindst 2 timer efter et måltid og du må ikke spise før mindst en time efter du har taget Abiraterone STADA.** (se "Brug af Abiraterone STADA sammen med mad" under pkt. 2).
- Synk tabletterne hele med vand.
- Tabletterne må ikke deles.
- Abiraterone STADA skal tages sammen med lægemidlet prednison eller prednisolon. Tag prednison eller prednisolon nøjagtigt efter lægens anvisning.
- Du skal tage prednison eller prednisolon dagligt, mens du tager Abiraterone STADA.
- Den mængde prednison eller prednisolon, som du får, skal måske ændres hvis der opstår en akut medicinsk tilstand. Din læge vil give dig besked, hvis du skal ændre din dosis af prednison eller prednisolon. Du må ikke holde op med at tage prednison eller prednisolon, medmindre lægen anbefaler det.

Lægen kan også foreskrive anden medicin under din behandling med Abiraterone STADA og prednison eller prednisolon.

Hvis du har taget for meget Abiraterone STADA

Kontakt lægen, skadestuen eller apoteket, hvis du har taget mere af Abiraterone STADA, end der står i denne information, eller mere end lægen har foreskrevet (og du føler dig utilpas).

Kontakt straks lægen eller skadestuen, hvis du har taget for mange tabletter.

Hvis du har glemt at tage Abiraterone STADA

- Hvis du glemmer at tage Abiraterone STADA, prednison eller prednisolon, skal du tage den sædvanlige dosis næste dag.
- Kontakt straks lægen, hvis du har glemt at tage Abiraterone STADA, prednison eller prednisolon i mere end en dag.

Hvis du holder op med at tage Abiraterone STADA

Hold ikke op med at tage Abiraterone STADA, prednison eller prednisolon, medmindre lægen anbefaler det.

Spørg lægen eller apotekspersonalet, hvis der er noget, du er i tvivl om.

4. Bivirkninger

Dette lægemiddel kan som alle andre lægemidler give bivirkninger, men ikke alle får bivirkninger.

Hold op med at tage Abiraterone STADA, og kontakt straks en læge, hvis du bemærker følgende:

- Muskelsvaghed, muskeltrækninger eller hjertebanken (palpitationer). Dette kan være tegn på, at blodets indhold af kalium er lavt.

Andre bivirkninger:

Meget almindelige (kan berøre flere end 1 ud af 10 behandlede):

Væske i ben eller fødder, lavt indhold af kalium i blodet, forhøjede leverfunktionsprøver, højt blodtryk, urinvejsinfektion, diarré.

Almindelige (kan berøre op til 1 ud af 10 behandlede):

Højt indhold af fedt i blodet, smerter i brystet, uregelmæssig puls (atrieflimren), hjertesvigt, hurtig puls, alvorlige infektioner, som kaldes blodforgiftning (sepsis), knoglebrud, mavebesvær, blod i urinen, udslæt.

Ikke almindelige (kan berøre op til 1 ud af 100 patienter):

Binyrebarksvigt (relateret til problemer med væske- og saltbalancen), unormal hjerterytme (arytmi), muskelsvaghed og/eller muskelsmerter.

Sjældne (kan berøre op til 1 ud af 1.000 patienter):

Lungeirritation (også kaldet allergisk alveolitis).

Ophør af leverens funktion (også kaldet akut leversvigt).

Ikke kendt (hyppigheden kan ikke estimeres ud fra forhåndenværende data):

Hjerteanfald, ændringer i elektrokardiogram (QT-forlængelse i EKG) og alvorlige allergiske reaktioner, med synke- eller vejrtrækningsbesvær, hævelse i ansigt, læber, tunge eller svælg eller kløende udslæt.

Knogletab kan forekomme hos mænd, der behandles for prostatacancer. Abiraterone STADA i kombination med prednison eller prednisolon kan øge knogletabet.

Indberetning af bivirkninger

Hvis du oplever bivirkninger, bør du tale med din læge eller apotekspersonalet

Dette gælder også mulige bivirkninger, som ikke er medtaget i denne indlægsseddel.

Du eller dine pårørende kan også indberette bivirkninger direkte til Lægemiddelstyrelsen via:

Lægemiddelstyrelsen
Axel Heides Gade 1

Ved at indrapportere bivirkninger kan du hjælpe med at fremskaffe mere information om sikkerheden af dette lægemiddel.

5. Opbevaring

- Opbevar lægemidlet utilgængeligt for børn.
- Brug ikke lægemidlet efter den udløbsdato, der står på æsken og blisterpakningen efter EXP. Udløbsdatoen er den sidste dag i den nævnte måned.
- Dette lægemiddel kræver ingen særlige forholdsregler vedrørende opbevaringen.
- Spørg apotekspersonalet, hvordan du skal bortskaffe lægemiddelrester. Af hensyn til miljøet må du ikke smide lægemiddelrester i afløbet, toilettet eller skraldespanden.

6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

Abiraterone STADA indeholder:

- Det aktive stof er abirateron. En filmovertrukken tablet på 250 mg indeholder 250 mg abiraterone. En filmovertrukken tablet på 500 mg indeholder 500 mg abirateron.
- Øvrige indholdsstoffer:
Tablet: Croscarmellosematrik, natriumlaurylsulfat, Povidon (E1201), cellulose, mikrokrySTALLinsk (E460), lactosemonohydrat, Silica kolloid, vandfri, magnesiumstearat (E470b) (se "Abiraterone STADA indeholder lactose og natrium" under pkt. 2)
Filmovertræk: polyvinylalkohol (E1203), Titandioxid (E171), Macrogol (E1521), talcum (E553b), rød jernoxid (E172), sort jernoxid (E172)

Udseende og pakningsstørrelser

- Abiraterone STADA 250 mg tabletter er hvide til off-white, filmovertrukne tabletter præget med "250" på den ene side. filmovertrukne tabletter med "500" præget på den ene side.
- Tabletterne udleveres i: Aluminium-OPA/Alu/PVC eller Aluminium-PVC/PE/PVDC blisterpakning indeholdende 10, 14, 112 & 120 filmovertrukne tabletter.
- Aluminium-OPA/Alu/PVC eller Aluminium-PVC/PE/PVDC perforeret unit dose blister pakninger indeholdende 10x1, 14x1, 112 & 120x1 filmovertrukne tabletter.
- Abiraterone STADA 500mg tabletter er lilla, ovale, præget med "500" på den ene side. Tabletterne udleveres i: Aluminium-OPA/Alu/PVC eller Aluminium-PVC/PE/PVDC blisterpakning indeholdende 10, 14, 56, 60 & 112 filmovertrukne tabletter.
- Aluminium-OPA/Alu/PVC eller Aluminium-PVC/PE/PVDC perforeret unit dose blister pakninger indeholdende 10x1, 14x1, 56x1, 60x1 & 112x1 filmovertrukne tabletter.

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

Indehaver af markedsføringstilladelsen

STADA Arzneimittel AG Stadastrasse 2-18,
61118 Bad Vilbel,
Tyskland

Fremstiller

Remedica Ltd
Aharnon Street, Limassol Industrial Estate
3056, Limassol
Cypern

Hvis du ønsker yderligere oplysninger om dette lægemiddel, skal du henvende dig til den lokale repræsentant for indehaveren af markedsføringstilladelsen:

STADA Nordic ApS
Marielundvej 46 A,
2730 Herlev,
Danmark

Denne indlægsseddel blev senest ændret august 2024