

## **Pakkausseloste: Tietoa potilaalle**

### **Cabaser 1 mg tabletti kabergoliini**

**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, käännny lääkärin tai apteekkienkilökunnan 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, käännny lääkärin tai apteekkienkilökunnan puoleen. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Ks. kohta 4.

**Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:**

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

#### **1. Mitä Cabaser on ja mihin sitä käytetään**

Cabaser vaikuttaa samalla tavoin kuin elimistön oma aine dopamiini. Dopamiinin puute elimistössä aiheuttaa muun muassa Parkinsonin tautia.

Cabaser-valmistetta käytetään Parkinsonin taudin oireiden hoitoon ja toimintakyvyn parantamiseen. Sitä käytetään joko yksinään tai yhdessä levodopan ja dopadekarboksylaasin estäjän kanssa.

Kabergoliinia, jota Cabaser sisältää, voidaan joskus käyttää myös muiden kuin tässä pakkausselosteessa mainittujen sairauksien hoitoon. Kysy neuvoa lääkäriltä, apteekkienkilökunnalta tai muulta terveydenhuollon ammattilaiselta tarvittaessa ja noudata aina heiltä saamiasi ohjeita.

#### **2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin otat Cabaser-valmistetta**

##### **Älä ota Cabaser-valmistetta**

- jos olet allerginen kabergoliinille tai sen kaltaisille lääkeaineille (torajyväalkaloideille, ns. dopamiiniagonisteille) tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6)
- jos saat pitkäaikaishoittoa Cabaser-valmisteella ja jos sinulla on tai on ollut sydämen sidekudosreaktioita (arpikudosta).

##### **Varoitukset ja varotoimet**

Keskustele lääkärin tai apteekkienkilökunnan kanssa ennen kuin otat Cabaser-valmistetta, jos sinulla on

- vaikea maksan vajaatoiminta
- sydän- ja verisuonitauti
- maha- tai pohjukaissuolihaava
- verenvuoto ruoansulatuskanavassa
- aiempia vaikeita mielerterveyshäiriöitä (erityisesti psykoosi)
- hengityselinsairaus
- alhainen verenpaine
- samanaikainen verenpainelääkitys

- Raynaud'n oireyhtymä (valkosormisuus)

Jos saat pitkääikaishoitoa Cabaser-valmisteella, lääkäri tarkistaa ennen hoidon aloittamista, ovatko sydämesi, keuhkosi ja munuaisesi hyvässä kunnossa. Hän teettää myös sydämen kaikukuvauksen (sydämen ultraäänitutkimuksia) ennen hoidon aloittamista sekä säännöllisesti hoidon aikana. Jos sidekudosreaktioita ilmenee, hoito on keskeytettävä.

Kerro lääkärille, jos sinä, perheenjäsenesi tai omaishoitajasi huomaatte, että sinulla on voimakas halu tai tarve käyttäätyä tavalla, joka on epätavallista sinulle tai et pysty vastustamaan mielihaluja, pakonomaisia tarpeita tai houkutuksia sellaiseen toimintaan, joka voi olla vahingollista sinulle tai muille. Tällaista käytöstä kutsutaan impulssikontrollin häiriöksi. Se voi ilmetä peliriippuvuutena, ylensyömisenä tai tuhlaamisenä, epätavallisen voimakkaana seksuaalisena haluna tai seksuaalisten ajatuksen tai tunteosten lisääntymisenä. Lääkäri saattaa muuttaa annostasi tai lopettaa lääkityksesi.

### **Muut lääkevalmis teet ja Cabaser**

Kerro lääkärille tai apteekkienkilökunnalle, jos parhaillaan käytät tai olet äskettäin käyttänyt tai saatat joutua käyttämään muita lääkkeitä.

Muiden lääkkeiden samanaikainen käyttö voi vaikuttaa Cabaser-valmisten tehoon. Keskustele siksi lääkärin kanssa, ennen kuin käytät samanaikaisesti muita lääkkeitä, kuten esim.

- muita torajyväalkaloideja
- eräitä psykoosilääkkeitä
- metoklopramidia sisältäviä lääkkeitä (pahoinvuonin estoon)
- erytromysiimiä (antibiootti).

### **Cabaser ruuan ja juoman kanssa**

Ota tabletit nesteen kera aterian yhteydessä; se lievittää mahdollisia haittavaikutuksia.

### **Raskaus, imetyks ja hedelmällisyys**

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

Tällä valmisteella ei ole osoitettu haitallista vaikutusta sikiön. Kokemukset valmisten käytöstä raskausaikana ovat kuitenkin vähäiset ja siksi valmisten käyttöä raskausaikana ei suositella. Jos siis olet raskaana tai suunnitteleet raskautta, keskustele lääkärin kanssa, ennen kuin käytät Cabaser-valmistetta. Cabaser-hoito on lopetettava kuukautta ennen aiottua hedelmöitystä. Jos tulet raskaaksi Cabaser-hoidon aikana, ota heti yhteys lääkäriin.

Ei tiedetä, erityykö Cabaser äidinmaitoon vai ei. Siksi valmistetta ei pitäisi käyttää imetysaikana. Keskustele lääkärin kanssa, ennen kuin käytät Cabaser-valmistetta imetysaikana.

Eläinkokeiden perusteella Cabaser-hoito saattaa tilapäisesti heikentää hedelmällisyyttä.

### **Ajamineen ja koneiden käyttö**

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

### **Cabaser sisältää laktoosia**

Cabaser sisältää laktoosia (ks. kohta ”Mitä Cabaser sisältää”). Jos lääkärisi on kertonut, että sinulla on jokin sokeri-intoleranssi, keskustele lääkärisi kanssa ennen tämän lääkevalmisten ottamista.

### **3. Miten Cabaser-valmistetta otetaan**

Ota tätä läkettä juuri siten kuin lääkäri on määäränyt. Tarkista ohjeet lääkäriltä tai apteekista, jos olet epävarma.

Lääkäri määräää annostuksen yksilöllisesti juuri sinulle.

Ota huomioon, että lääkäri on voinut määräätä lääkkeen muuhun käyttötarkoitukseen ja/tai eri annostuksella kuin mitä pakkausselosteessa on ilmoitettu. Noudata aina lääkärin määräystä ja lääkepakkauskuksen etiketissä annettuja ohjeita.

Hoito aloitetaan tavallisesti annoksella 0,5 - 1 mg vuorokaudessa. Annos saa olla enintään 3 mg vuorokaudessa.

#### **Jos otat enemmän Cabaser-valmistetta kuin sinun pitäisi**

Jos olet ottanut liian suuren lääkeannoksen tai vaikkapa lapsi on on ottanut läkettä vahingossa, ota aina yhteyttä lääkäriin, sairaalaan tai Myrkytystietokeskukseen (puh. 09 471 977) riskien arvioimiseksi ja lisähohjeiden saamiseksi.

Yliannostus voi aiheuttaa pahoinvointia, oksentelua, mahavaivoja, verenpaineen laskua, sekavuutta tai aistiharhoja.

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

### **4. Mahdolliset haittavaikutukset**

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

Mahdolliset haittavaikutukset on esitetty seuraavassa sen mukaan, kuinka usein niitä voi ilmetää.

#### **Hyvin yleiset** (yli 1 potilaalla kymmenestä)

Pahoinvointi, käsien ja jalkojen turvotus. Sydämen läppävika ja siihen liittyvät sairaudet, kuten sydänpussin tulehdus tai nesteen kertyminen sydänpussiin. Varhainen oire voi olla yksi tai useampi seuraavista: hengitysvaikeus, hengenahdistus, rinta- tai selkäkipu ja jalkojen turvotus. Jos sinulla ilmenee jokin näistä oireista, ota heti yhteyttä lääkäriisi.

#### **Yleiset** (yli 1 potilaalla sadasta)

Rasitusrintakipu, aistiharhat, päänsärky, uneliaisuus, huimaus tai pyörrytyys, pakkoliikkeet, sekavuus, unihäiriöt, ummetus, oksentelu, ruoansulatushäiriöt, mahatulehdus, alhainen verenpaine, verenpaineen lasku äkillisesti pystyn nostessa, hengenahdistus, voimattomuuus, sukupuolivietin voimistuminen, muutokset veriarvoissa (mm. hemoglobiiniarvon lasku), epänormaalit tulokset maksan toimintakokeissa.

#### **Melko harvinaiset** (alle 1 potilaalla sadasta)

Raajojen turvotus tai raajojen kärkiosien punoitus, turvotus ja kipu, nesteen kertyminen keuhkopussiin tai keuhkojen sidekudostuminen, yliherkkyyssreaktio, ihottuma, lihasten yliaktiivisuus, harhaluulot, psykoottiset häiriöt, väsymys, poikkeava maksan toiminta.

#### **Hyvin harvinaiset** (alle 1 potilaalla kymmenestä tuhannesta)

Sidekudoksen muodostuminen (fibroosi).

#### **Tunteeton** (esiintymistä ei ole tiedossa)

Hengityselinsairaus, hengitysvaje, keuhkopussin tulehdus, rintakipu, äkillinen nukahtelu, pyörtyminen, vapina, näköhäiriöt, sormien ja varpaiden verisuonten supistelu, hiustenlähtö, jalkakrampit, muutokset veriarvoissa (mm. kreatiinifosfokinaasiarvon suureneminen).

## **Seuraavia haittavaikutuksia saattaa esiintyä:**

Hallitsematon tarve toimia mahdollisesti haitallisten mielijohteiden mukaan, kuten:

- Voimakas pelihimo itselle tai perheelle aiheutuvista seurausista huolimatta
- Muuttunut tai lisääntynyt seksuaalinen mielenkiinto ja käyttäytyminen, esimerkiksi lisääntynyt seksuaalinen halu, joka haittaa merkittävästi sinua tai muita
- Kontrolloimatonta liiallista ostelua tai tuhlaamista
- Ahmiminen (suurten ruokamäärien syöminen lyhyessä ajassa) tai pakkomielteinen syöminen (syöminen enemmän kuin normaalisti ja enemmän kuin on tarpeen).

**Kerro lääkärille, jos sinulla esiintyy tällaista käyttäytymistä keskustellaksesi miten oireita voidaan hallita tai vähentää.**

## **Haittavaikutuksista ilmoittaminen**

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

www-sivusto: [www.fimea.fi](http://www.fimea.fi)

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

00034 FIMEA

## **5. Cabaser-valmisten säilyttäminen**

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Säilytä alle 25 °C. Säilytä alkuperäispakkauksessa. Herkkä kosteudelle.

Älä käytä tästä lääkettä pakkaussessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän (Käyt. viim.) jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

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

## **6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa**

### **Mitä Cabaser sisältää**

- Vaikuttava aine on kabergoliini. Yksi tabletti sisältää 1 mg kabergoliinia.
- Muut aineet ovat vedetön laktoosi (75,4 mg) ja leusiini.

### **Lääkevalmisten kuvaus ja pakauskoot**

Valmisten kuvaus:

Valkoinen, soikea, molemmilta puolilta puolitakaivera tabletti, jonka toisella pinnalla on jakouurre ja merkintä "7" jakoviivan vasemmalla puolella ja "01" jakoviivan oikealla puolella. Tabletin voi jakaa yhtä suureksi annokseksi.

Pakkaukset:

30 tai 3 x 30 tablettia tablettipurkissa. Tablettipurkit on pakattu pahvikoteloon.

Kaikkia pakkaukkoja ei välttämättä ole myynnissä.

Cabaser-tablettipurkin kannessa on kuivausainetta, jota ei saa poistaa.

### **Myyntiluvan haltija ja valmistaja**

Myyntiluvan haltija

Pfizer Oy  
Tietokuja 4  
00330 Helsinki  
Puh. (09) 430 040

Valmistaja  
Pfizer Italia S.r.l.  
Località Marino del Tronto  
63100 Ascoli Piceno (AP)  
Italia

**Tämä pakkausseloste on tarkastettu viimeksi 21.11.2016.**

## Bipacksedel: Information till användaren

### Cabaser 1 mg tablett kabergolin

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

**I den här bipacksedelen finns information om följande:**

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

#### **1. Vad Cabaser är och vad det används för**

Cabaser verkar på samma sätt som det kroppsegna ämnet dopamin. Brist på dopamin förorsakar bland annat Parkinsons sjukdom.

Cabaser används vid behandling av symptom på Parkinsons sjukdom och för att förbättra patientens funktionsförmåga. Preparatet används antingen ensamt eller tillsammans med levodopa och dopadekarboxylashämmare.

Kabergolin, som finns i Cabaser, kan också vara godkänd för att behandla andra sjukdomar som inte nämns i denna produktinformation. Fråga läkare, apotekspersonal eller annan hälsovårdspersonal om du har ytterligare frågor och följ alltid deras instruktion.

#### **2. Vad du behöver veta innan du tar Cabaser**

##### **Ta inte Cabaser**

- om du är allergisk mot kabergolin eller substanser liknande kabergolin (sekalealkaloider, sk. dopaminagonister) eller något annat innehållsstämme i detta läkemedel (anges i avsnitt 6)
- om du kommer att behandlas med Cabaser under lång tid och har eller har haft fibrotiska reaktioner (ärrvävnad) i hjärtat.

##### **Varningar och försiktighet**

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du tar Cabaser, om du har

- allvarlig leversvikt
- hjärt-kärlsjukdom
- mag- eller tolvfingertarmssår
- blödning i matsmältningskanalen
- tidigare allvarliga psykiska störningar (speciellt psykos)
- andningsorganssjukdom
- lågt blodtryck
- samtidig medicinering med blodtryckssänkande läkemedel
- Raynauds syndrom (vita fingrar)

- Om du behandlas med Cabaser under lång tid, kommer läkare att kontrollera om hjärtat, lungorna och njurarna är i bra skick innan behandlingen påbörjas. Han/hon kommer också att ta ett ekokardiogram (en ultraljudsundersökning av hjärtat) innan behandling påbörjas och med jämn mellanrum under behandlingen. Om fibrotiska reaktioner uppstår, kommer behandlingen att avbrytas.

Tala om för läkare om du eller din familj/vårdare lägger märke till att du utvecklar en stark lust eller begär för att bete dig på sätt som är ovanliga för dig, eller om du inte kan motstå impulsen, driften eller frestelsen att utföra vissa aktiviteter som kan skada dig eller andra. Dessa beteenden kallas störd impulskontroll och kan omfatta spelberoende, tvångsmässigt ätande, tvångsmässigt köpande, en onormalt hög sexualdrift eller en ökning av sexuella tankar och känslor. Din läkare kan behöva justera din dos eller avbryta behandlingen.

### **Andra läkemedel och Cabaser**

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

Effekten av behandlingen med Cabaser kan påverkas om andra läkemedel tas samtidigt. Rådgör därför med läkare före samtidig användning av andra mediciner, t.ex.

- andra ergotalkaloider
- vissa psykosläkemedel
- läkemedel som innehåller metoklopramid (mot illamående)
- erytromycin (antibiotikum).

### **Cabaser med mat och dryck**

För att lindra eventuella biverkningar, ta tabletterna med vätska vid måltid.

### **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.

Inga ogynnsamma effekter på fostret har påvisats. Det finns begränsad mängd data från användningen av detta preparat och därför rekommenderas det inte att användas under graviditeten. Tala dock om för din läkare om du är gravid eller planerar att bli det, före du använder Cabaser. Cabaser behandling bör avbrytas en månad före planerad befruktning. Om du blir gravid under Cabaser behandlingen, kontakt genast en läkare.

Okänt om Cabaser går över till modersmjölken. Därför bör preparatet inte användas under amningstid. Rådgör med läkare innan du använder Cabaser under amningstid.

Cabaser behandling kan tillfälligt försämra fertiliteten enligt utförda djurförsök.

### **Körförnämga och användning av maskiner**

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.

### **Cabaser innehåller laktos**

Cabaser innehåller laktos (se avsnitt ”Innehållsdeklaration”). Om du inte tål vissa sockerarter, bör du kontakta din läkare innan du tar denna medicin.

### **3. Hur du tar Cabaser**

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

Läkaren avpassar doseringen individuellt för dig. Observera att läkaren kan ha ordinerat läkemedlet för annat användningsområde och/eller med annan dosering än angivet i bipacksedeln. Följ alltid läkarens ordination och anvisningarna på läkemedelsförpackningen.

Behandlingen börjas vanligen med en dos på 0,5 - 1 mg per dygn. Doseringen får inte överskrida 3 mg per dygn.

#### **Om du har tagit för stor mängd av Cabaser**

Om du fått i dig för stor läkemedelsdos eller om t.ex. ett barn av misstag tagit läkemedlet, kontakta alltid läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 09 471 977) för att bedöma risken och för att få vidare instruktioner.

Vid överdosering kan symtom som illamående, kräkningar, magbesvär, blodtrycksfall, förvirring eller hallucinationer uppståda.

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

### **4. Eventuella biverkningar**

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

De möjliga biverkningarna har listats nedan enligt hur ofta de kan förekomma.

#### **Mycket vanliga** (hos fler än 1 patient av tio)

Illamående, uppsvullna ben och händer. Hjärtklaffpåverkan och relaterade skador, t.ex. inflammation eller flödesläckage ut i hjärtsäcken.

Tidiga symtom på detta kan vara ett eller flera av följande: andningssvårigheter, andfåddhet, bröst- eller ryggsmärter och uppsvullna ben. Ifall du upplever något av dessa symtom måste du omedelbart kontakta läkare.

#### **Vanliga** (hos fler än 1 patient av hundra)

Bröstmärta (angina), hallucinationer, huvudvärk, sömnighet, yrsel eller svimfärdig, dyskinesi, förvirring, sömnrubbningsfall, förstopning, kräkningar, matsmältningsbesvär, magkatarr, lågt blodtryck, plötslig blodtrycksfall vid uppresning, andnöd, kraftlöshet, ökat sexuellt intresse, förändringar i blodprover (t.ex. nedsättning av blodets hemoglobinvärde), onormala leverfunktionsvärden.

#### **Ganska sällsynta** (hos färre än 1 patinet av hundra)

Svullnad av extremiteter eller rodnad, svullnad och smärta i finger- och tåspetsarna, vätskeansamling i lungsäcken eller bindvävsökning i lungorna, överkänslighetsreaktion, hudutslag, hyperaktivt muskelfunktion, vanföreställning, psykotiska störningar, trötthet, onormal leverfunktion.

#### **Mycket sällsynta** (hos färre än 1 patient av tiotusen)

Bildning av bindväv (fibros).

#### **Okänd** (ingen känd frekvens)

Sjukdomar i andningsvägarna, andnöd, lungsäcksinflammation, bröstmärter, möjligt att plötsligt slumra in, svimning, skakningar, försämrad syn, kramper i fingrarnas och tåernas blodkärl, hårvavfall, fotkramp, förändringar i blodprover (t.ex. förhöjt värde på kreatinfosfokinas).

#### **Du kan uppleva följande biverkningar:**

Oförstå att motstå en impuls att utföra en handling som kan vara skadlig såsom:

- En stark impuls till överdrivet spelande trots allvarliga konsekvenser för dig personligen eller för din familj
- Förfärandet eller ökat sexuellt intresse eller beteende som gör dig eller andra märkbart bekymrade, t.ex. en ökad sexualdrift
- Okontrollerbart och överdrivet behov av att köpa saker och spendera pengar
- Hetsätning (att äta stora mängder mat på kort tid) eller tvångsmässigt ätande (att äta mer mat än normalt och mer än vad som behövs för att mätta din hunger).

**Tala om för din läkare om du upplever något av dessa beteenden för att diskutera sätt att hantera eller minska symptom.**

### **Rapportering av biverkningar**

Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt till (se detaljer nedan).

Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

webbplats: [www.fimea.fi](http://www.fimea.fi)

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

00034 FIMEA

Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information.

## **5. Hur Cabaser ska förvaras**

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras vid högst 25 °C. Förvaras i originalförpackningen. Fuktkänsligt.

Används före utgångsdatum som anges på förpackningen (Utg. dat.). Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

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

## **6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar**

### **Innehållsdeklaration**

- Den aktiva substansen är kabergolin. En tablett innehåller 1 mg kabergolin.
- Övriga innehållsämnen är vattenfri laktos (75,4 mg) och leucin.

### **Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar**

Beskrivning av tablettter:

Vita, ovala, tablettter, båda sidor urholkade och delskåra på andra sidan med graveringar "7" på vänstersidan och "01" på högersidan av delskåran. Tabletten ska delas i två lika doser.

Förpackningsstorlekar:

30 eller 3 x 30 tablettter i tablettburk. Tablettburkar har förpackats i ytterkartong.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Cabaser tablettburkens lock innehåller torkmedel, som ska lämnas på sin plats.

**Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare**

Innehavare av godkännande för försäljning  
Pfizer Oy  
Datagränden 4  
00330 Helsingfors

Tillverkare  
Pfizer Italia S.r.l.  
Località Marino del Tronto  
63100 Ascoli Piceno (AP)  
Italien

**Den na bipacksedel ändrades senast 21.11.2016.**