

Pakkausseloste: Tie toa käyttäjälle

Farlutal 500 mg tabletti

medroksiprogesteroniasetaatti

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

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

Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:

1. Mitä Farlutal on ja mielin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä ennen kuin käytät Farlutal-tabletteja
3. Miten Farlutal-tabletteja käytetään
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Farlutal-tablettien säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Farlutal on ja mielin sitä käytetään

Farlutal on hormonivalmiste. Se sisältää medroksiprogesteroniasetaattia, synteettistä hormonia, joka muistuttaa luonnossa esiintyvää progesteronia. Mekanismia, jonka avulla Farlutal saa syöpäkasvaimen kasvun pysähtymään, ei toistaiseksi tunneta tarkoin.

Farlutal-tabletteja käytetään seuraavien sairauksien hoitoon:

- kohdun runko-osan syöpä ja munasarjojen endometrioidisyöpä
- rintasyöpä, jota ei voi leikata
- rintasyöpä, jossa leikkauks- tai sädehoidolla ei ole saatu tuloksia
- eturauhasen pahanlaatuinen kasvain

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

2. Mitä sinun on tiedettävä ennen kuin käytät Farlutal-tabletteja

Älä käytä Farlutal-tabletteja, jos

- olet allerginen medroksiprogesteroniasetaatille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6)
- sinulla on laskimontukkotulehdus (tromboflebiitti) tai jokin muu verenkiertohäiriö sydämessä, aivoissa tai keuhkoissa
- sinulla on emätinverenvuotoa, jonka syytä ei tunneta
- sinulla on vaikea maksan vajaatoiminta
- sinulla on varhaisvaiheessa oleva rintasyöpä tai rintasyöpäepäily
- sinulla on liikaa kalsiumia veressä (hyperkalsemia)
- olet tai epäilet olevasi raskaana
- sinulla on juuri ollut keskenmenon uhka.

Lopeta Farlatal-tablettien käyttö ja ota heti yhteys lääkäriin, jos sinulla ilmenee

- äkillisiä näköhäiriöitä (esim. kahtena näkemistä, näön heikkenemistä)
- migreeniä
- sydänoireita
- aivojen verenkiertohäiriön oireita (esim. raajojen puutumista, puhevaikeuksia, halvauusoireita).

Varoitukset ja varotoimet

Keskustele lääkärin kanssa ennen kuin käytät valmistetta, jos sinulla on jokin seuraavista sairauksista, koska Farlatal voi pahentaa sitä:

- verenpainetauti
- laskimoveritulppa
- sokeritauti
- munuaissairaus
- sydänsairaus
- astma
- hyperlipidemia (veren rasva-arvot koholla)
- epilepsia
- migreeni
- masennus
- lihavuus.

Muut lääkevalmisteet ja Farlatal

Kerro lääkärille tai apteekkikenkilökunnalle, jos parhaillaan käytät, olet äskettäin käyttänyt tai saatat käyttää muita lääkeitä.

Kerro lääkärille erityisesti, jos käytät jotakin seuraavista lääkkeistä:

- aminoglutetimidti
- muut progestageenit
- rifampisuumi
- tulehduskipulääkkeet
- verisuonia laajentavat lääkkeet (vasodilataattorit).

Farlatal-tabletit ruuan ja juoman kanssa

Farlatal-tabletin otto ruoan kanssa saattaa nopeuttaa lääkkeen imetymistä. Lääke voidaan ottaa joko ruoan kanssa tai tyhjään mahaan.

Raskaus ja imetyys

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

Farlatal saattaa vaarioittaa sikiötä. Siksi sitä ei saa käyttää raskausaikana.

Farlatal kulkeutuu äidinmaitoon. Sen vaikutusta imeväiseen ei tunneta. Siksi Farlatal-tabletteja ei saa käyttää imetysaikana ilman lääkärin määräystä.

Ajamineen ja koneiden käyttö

Haitallisia vaiktuksia ajokykyyn tai kykyyn käyttää koneita ei ole raportoitu.

On omalla vastuullasi arvioda, pystykö ajamaan autoa tai käyttämään koneita lääkehoidon aikana. Lääkkeen vaiktuksia ja haittavaiktuksia on kuvattu muissa kappaleissa. Lue koko pakkausseloste opastukseksi. Keskustele lääkärin tai apteekkikenkilökunnan kanssa, jos olet epävarma.

Farlatal sisältää laktoosimonohydraattia

Farlatal-tabletit sisältävät 212,5 mg laktoosimonohydraattia. Jos lääkäri on kertonut, että sinulla on jokin sokeri-intoleranssi, keskustele lääkärisi kanssa ennen tämän lääkevalmisteen ottamista.

3. Miten Farlatal-tabletteja käytetään

Käytää tästä lääkettä juuri siten kuin lääkäri on määrännyt. Tarkista ohjeet lääkäriltä tai apteekista, jos olet epävarma.

Suositeltu annos on 250–1 500 mg vuorokaudessa.

Suuren vuorokausiaannoksen voi jakaa kahteen tai kolmeen annokseen.

Jos käytät enemmän Farlatal-tabletteja kuin sinun pitäisi

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

Jos unohdat ottaa Farlatal-tabletteja

Älä ota kaksinkertaista annosta korvataksesi unohtamasi kerta-annoksen.

On tärkeää, että otat Farlatal-annoksen säännöllisesti samaan aikaan joka päivä. Jos unohdat ottaa annoksesi, ota se heti kun muistat asian. Jos on jo melkein aika ottaa seuraava annos, älä ota unohtamaasi tablettaa.

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 lueteltu seuraavassa esiintymistilayden mukaan.

Hyvin yleiset (voi esiintyä yli 1 potilaalla kymmenestä)

Päänsärky, pahoinvohti, kuukautisvuodon epäsäännöllisyys, lisääntyminen, vähentyminen tai tipputeluvuoto.

Yleiset (voi esiintyä enintään 1 potilaalla kymmenestä)

Lääkeyliherkkyyssreaktiot, painon vaihtelu, lisääntynyt ruokahalu, sukupuolivietin muutokset, masennus, unettomuuks, hermostuneisuus, heitehuimaus, maksasairaus, akne, hiustenlähtö, nokkosihottuma, kutina, lihaskouristikset, rintojen kipu, rintojen arkuus, emättimen erite, verenpaineen nousu. Syövän hoidossa myös vapina, oksentelu, ummetus, liikahikoilu, erektilohäiriö, turvotus/nesteen kertyminen elimistöön.

Melko harvinaiset (voi esiintyä enintään 1 potilaalla sadasta)

Sydämentykytys, keuhkoembolia (veritulppa keuhkoissa), liikakarvoitus, kohtauksittain esiintyvä paikallinen ihoturvotus (angioedeema), maidonvuoto rinnosta, turvotus/nesteen kertyminen elimistöön. Syövän hoidossa myös Cushingin tautia muistuttava tila (mm. painonnousu ja kasvojen pyöristyminen), diabeteksen pahaneminen, korkea kalsiumin määrä veressä, liiallinen hyvänolontunne, sydämen vajaatoiminta, sydämen tiheälyöntisyys, pinnallinen laskimotulehdus, ripuli, suun kuivuminen.

Harvinaiset (voi esiintyä enintään 1 potilaalla tuhannesta)

Syövän hoidossa aivoinfarkti, uneliaisuus, sydäninfarkti, veritulppa, syvä laskimotukos (verihyytyvä jalan laskimossa), keltaisuus, ihottuma, huonovointisuus, heikentynyt glukoosin sietokyky (veren liian suuri sokeripitoisuus).

Tuntematon (koska saatavissa oleva tieto ei riitä esiintyvyyden arviointiin)

Vakavat yliherkkyyssreaktiot, pitkittynyt munasoluun irtoamattomuus, veritulppa, syvä laskimotukos (verihyytyvä jalan laskimossa), kuukautisten puuttumisen, kohdunkaulan pinnalliset havaumat. Syövän hoidossa sekavuus, adrenergistyyppiset vaikutukset (esim. käsienvien vapina, hikoilu sekä yölliset lihaskouristikset pohkeissa), keskittymiskyyvyn puute, verkkokalvon valtimo- ja laskimotukos,

diabeettinen kaihi, näkökyvyn heikkeneminen, sokerivirtsaisuus (glukoosin normaalista runsaampi esiintyminen virtsassa), valkosolumääärän tai verihiuutalemääärän suureneminen.

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkienkilokunnalle. 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 lääkevalmisten turvallisuudesta.

www-sivusto: www.fimea.fi

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

00034 FIMEA

5. Farlatal-tablettien säilyttäminen

Säilytä huoneenlämmössä (15–25 °C).

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

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

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

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Farlatal sisältää

- Vaikuttava aine on medroksiprogesteroniasetaatti. Yksi tabletti sisältää 500 mg medroksiprogesteroniasetaattia.
- Muut aineet ovat laktoosimonohydraatti (212,5 mg), krospovidoni, polyvinylpyrrolidoni, polysorbaatti 80, mikrokiteinen selluloosa, magnesiumstearaatti.

Lääkevalmisten kuvaus ja pakkaukoot

Kuvaus: Valkoinen, kaksoiskupera tabletti, jossa on jakouurre. Koko 22 x 7 mm, merkinnät "FCE" ja "500".

Pakkaukoko: 100 tablettia valkoisessa polypropeenimuovipurkissa (PP), jossa on polyeteenikansi (PE), tai valkoisessa korkeatiheyksisessä polyteenimuovipurkissa (HDPE), jossa on polypropeenikansi (PP) ja täytteenä pumpulia.

Myyntiluvan haltija ja valmistaja

Myyntiluvan haltija

Pfizer Oy

Tietokuja 4

00330 Helsinki

Valmistaja

Pfizer Italia Srl

Ascoli Piceno

63046 Marino del Tronto (Milano)

Italia

Tämä pakkaus seloste on tarkistettu viimeksi 8.7.2022

Bipacksedel: Information till användaren

Farlutal 500 mg tabletter

medroxiprogesteronacetat

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

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Om du har ytterligare frågor vänd dig till läkare 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 denna bipacksedel finns information om följande:

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

1. Vad Farlutal är och vad det används för

Farlutal är ett hormonpreparat. Det innehåller medroxiprogesteronacetat, ett syntetiskt hormon, som liknar det i naturen förekommande progesteronet. För tillfället är det inte känt hur Farlutal hämmar cancerutveckling.

Farlutal används vid behandling av följande sjukdomar:

- cancer i livmoderkroppen och endometrioidcancer på äggstockarna
- bröstcancer som inte kan opereras
- bröstcancer i vilken kirurgisk eller radiologisk behandling inte har lett till resultat
- elakartad tumör i prostata

Medroxiprogesteronacetat som finns i Farlutal kan också vara godkänd för att behandla andra sjukdomar som inte nämns i denna bipacksedel. Fråga läkare, apotekspersonal eller annan hälso- och sjukvårdspersonal om du har ytterligare frågor och fölж alltid deras instruktioner.

2. Vad du behöver veta innan du använder Farlutal

Använd inte Farlutal:

- om du är allergisk mot medroxiprogesteronacetat eller något annat innehållsämnen i detta läkemedel (anges i avsnitt 6)
- om du har inflammation och propp i en ven (tromboflebit) eller någon annan störning i blodkretsloppet i hjärtat, hjärnan eller lungorna
- om du har blödning ur vaginan av okänd orsak
- om du har svår leversvikt
- om du har bröstcancer i tidigt skede eller misstanke av bröstcancer
- om du har för mycket kalcium i blodet (hyperkalciemi)
- om du är gravid eller du misstänker att du är gravid
- om du nyligen befarats missfall.

Sluta användningen av Farlatal och kontakta läkare omedelbart, om du har

- plötsliga synrubbningar (t.ex. dubbelseende, försvagad syn)
- migrän
- hjärtsymtom
- symtom på blodkretsloppsstörningar i hjärnan (t.ex. domning av extremiteter, talsvårigheter, symtom på förlamning).

Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du använder preparatet, om du har någon av de följande sjukdomarna, därför att Farlatal kan förvärra dem:

- förhöjt blodtryck
- ventrombos
- sockersjuka
- njursjukdom
- hjärtsjukdom
- astma
- hyperlipidemi (för mycket fett i blodet)
- epilepsi
- migrän
- depression
- fetma.

Andra läkemedel och Farlatal

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du använder, nyligen har använt eller kan tänkas använda andra läkemedel.

Tala speciellt om för läkaren, om du använder något av följande läkemedel:

- aminoglutetimid
- andra progestagener
- rifampicin
- antiinflammatoriska smärtmedel
- läkemedel som utvidgar blodkärlen (vasodilatatorer).

Farlatal med mat och dryck

Intag av Farlatal med mat kan göra absorptionen av läkemedlet snabbare. Läkemedlet kan tas antingen med mat eller på tom mage.

Graviditet och amning

Om du är gravid eller ammar, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn, rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Farlatal kan förorsaka fosterskador. Därför skall det inte användas under graviditet.

Farlatal går över i modersmjölken. Det är inte känt hur preparatet inverkar på det ammande barnet. På grund av detta bör Farlatal inte användas under amning utan ordination från läkare.

Körförmåga och användning av maskiner

Skadliga effekter på körförstående eller användning av maskiner har inte rapporterats.

Du är själv ansvarig för att bedöma om du är i kondition att framföra motorfordon eller utföra arbete som kräver skärpt vaksamhet. 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.

Farlatal innehåller laktosmonohydrat

Farlatal tablettor innehåller 212,5 mg laktosmonohydrat. Om du inte tål vissa sockerarter, bör du kontakta din läkare innan du tar denna medicin.

3. Hur du använder Farlatal

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

Rekommenderad dos är 250–1 500 mg per dygn.

Stora dygnsdoser kan fördelas på två eller tre doser.

Om du har använt för stor mängd av Farlatal

Om du har tagit en för stor mängd Farlatal, eller t.ex. ett barn har tagit läkemedlet av misstag kontakta alltid läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 0800 147 111) för riskbedömning och ytterligare råd.

Om du har glömt att ta Farlatal

Ta inte dubbeldos för att kompensera för glömd dos.

Det är viktigt att du tar din Farlatal dos regelbundet vid samma tid varje dag. Om du glömmer din dos, ta det så snart du kommer ihåg saken. Ta inte dubbeldos för att kompensera för glömd dos.

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 förekomstfrekvens.

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

Huvudvärk, illamående, oregelbundna, rikliga, knappa eller droppande menstruationsblödningar.

Vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 10 patienter)

Överkänslighet för läkemedel, viktförändring, ökad appetit, förändringar i könsdriften, depression, sömnlöshet, nervositet, svindel, leversjukdom, akne, hårvälfall, nässelutslag, klåda, muskelkrämper, ömhet och ont i brösten, sekret från slidan, förhöjt blodtryck. Vid behandling av cancer även darrningar, kräkningar, förstopning, extrem svettning, erektionsstörning, vätskeansamling i kroppen och svullnad.

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

Hjärtklappning, lungemboli (blodpropp i lungan), ökad behåring, lokal svullnader som förekommer i etapper (angiödem), mjölkutsöndring från brösten, vätskeansamling i kroppen och svullnad. Vid behandling av cancer även tillstånd som påminner om Cushing syndrom (bl.a. viktökning och ansiktsrundhet), förvärrad diabetes, höga kalcium nivåer i blodet, överdriven känsla av välbefinnande, hjärtsvikt, snabb hjärtrytm, ytlig inflammation i blodkärlen, diarré, munorrhett.

Sällsynta (kan förekomma hos upp till 1 av 1 000 patienter)

Vid behandling av cancer även hjärninfarkt, sömnlöshet, hjärtinfarkt, blodpropp, djup ventrombos (en blodpropp i benet), gulhet, hudutslag, allmän sjukdomskänsla, försvagad tolerans av glukos halt (förhöjd sockerhalt i blodet).

Ingen känd frekvens (kan inte beräknas från tillgänglig data)

Allvarliga överkänslighetsreaktioner, fördröjd ägglossning, blodpropp, djup ventrombos (en blodpropp i benet), utebliven menstruation, ytliga sår i livmoderhalsen. Vid behandling av cancer förvirring,

adrenergiska effekter (t.ex. finvågig skakning i händerna, svettningar, kramper i vaden under natten), bristande koncentration, emboli och trombos av näthinnan, grå starr till följd av diabetes, försämrad syn, förhöjd glukoshalt i urinen, ökad mängd vitabloodkroppar eller blodplättar.

Rapportering av biverkningar

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

webbplats: www.fimea.fi

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

00034 FIMEA

5. Hur Farlatal ska förvaras

Förvaras i rumstemperatur (15–25 °C).

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

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

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

6. Förpackningens inne håll och övriga upplysningar

Innehållsdeklaration

- Den aktiva substansen är medroxiprogesteronacetat. En tablett innehåller 500 mg medroxiprogesteronacetat.
- Övriga innehållsämnen är laktosmonohydrat (212,5 mg), krospovidon, polyvinylpyrrolidon, polysorbat 80, mikrokristallin cellulosa, magnesiumstearat.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Beskrivning: Vita, bikonvexa tablettter med delskåra. Storlek 22 x 7 mm, märkningar "FCE" och "500".

Förpackningsstorlek: 100 tablettter i en vit plastburk av polypropen (PP) med ett lock av polyeten (PE) eller i en vit plastburk av högdensitetspolyeten (HDPE) med ett lock av polypropen (PP) och bomull som fyllningen.

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

Innehavare av godkännande för försäljning

Pfizer Oy

Datagränden 4

00330 Helsingfors

Tillverkare

Pfizer Italia Srl

Ascoli Piceno

63046 Marino del Tronto (Milan)

Italien

De nna bipacks edel godkändes senast 8.7.2022