

## Pakkausseloste: Tie toa potilaalle

### Teriflunomide Glenmark 14 mg kalvopäällysteiset tabletit

teriflunomidi

**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 kysyttävästä, käännystävästä tai apteekkienkilökunnan 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 tai apteekkienkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Ks. kohta 4.

#### Tässä pakkausselosteessa kerrotaan

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

#### 1. Mitä Teriflunomide Glenmark on ja mihin sitä käytetään

##### Mitä Teriflunomide Glenmark on

Teriflunomide Glenmark sisältää vaikuttavana aineena teriflunomidia, joka on immunomodulatorinen aine ja joka rajoittaa immuunijärjestelmän hermostoon kohdistuvia hyökkäyksiä.

##### Mihin Teriflunomide Glenmark -valmistetta käytetään

Teriflunomide Glenmark on tarkoitettu sellaisten aikuispotilaiden ja vähintään 10-vuotiaiden lasten ja nuorten hoitoon, joilla on aaltomainen multippeliskleroosi (MS-tauti).

##### Mikä multipeilikleroosi on

MS-tauti on pitkääikaissairaus, joka vaikuttaa keskushermostoon. Keskushermosto koostuu aivoista ja selkäytimeistä. Multippeliskleroosissa tulehdus tuhoaa keskushermoston hermojen ympärillä olevan eristävän tupen (jota kutsutaan myeliiniksi). Tätä eristävän tupen tuhoutumista kutsutaan myeliinikadoksi. Tämän vuoksi hermot eivät toimi oikein.

Henkilöillä, joilla on multippeliskleroosin aaltomainen muoto, on toistuvia fyysisen oireiden pahenemisvaiheita (relapseja), jotka aiheutuvat siitä, etteivät hermot toimi kunnolla. Nämä oireet ovat erilaisia eri ihmisiä, mutta yleensä niitä ovat

- kävelyvaikeudet
- näköhäiriöt
- tasapaino-ongelmat.

Oireet voivat hävitää kokonaan, kun relapsi on ohi, mutta ajan myötä joitakin ongelmia voi jäädä relapsien välille. Tämä voi aiheuttaa fyysisen toimintakyvyn laskua, joka voi häiritä päivittäisiä toimia.

##### Miten Teriflunomide Glenmark toimii

Teriflunomide Glenmark auttaa suojaumaan immuunijärjestelmän keskushermostoon kohdistuvilta hyökkäyksiltä rajoittamalla tiettyjen valkosolujen (lymfosyyttien) lisääntymistä. Tämä rajoittaa tulehdusta, joka johtaa hermovaurioon MS-taudissa.

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

## 2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin otat Teriflunomide Glenmark -valmistetta

### Älä ota Teriflunomide Glenmark -valmistetta

- jos olet allerginen teriflunomidille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6)
- jos sinulla on joskus ilmennyt vaikeaa ihottumaa tai ihmisen kesimistä, rakkuloita ja/tai suun haavaumia teriflunomidin tai leflunomidin käytön jälkeen
- jos sinulla on vaikeita maksaongelmia
- jos olet raskaana, epäilet olevasi raskaana tai imetät
- jos sinulla on immuunijärjestelmään vaikuttava vakava ongelma esim. hankinnainen immuunivajavuus (AIDS)
- jos sinulla on luuytimeen vaikuttava vakava ongelma tai jos sinulla on alhainen puna- tai valkosolumääriä veressä tai pieni määriä verihiuhtaleita
- jos sinulla on vakava infektio
- jos sinulla on vaikeita munuaisongelmia, joihin tarvitset dialysisihoitoa
- jos sinulla on erittäin alhainen valkuaisaineiden määriä veressä (hypoproteinemia).

Jos et ole varma, keskustele lääkärin tai apteekkikenkilökunnan kanssa ennen kuin käytät tästä lääkettä.

### Varoitukset ja varotoimet

Keskustele lääkärin tai apteekkikenkilökunnan kanssa ennen kuin otat Teriflunomide Glenmark -valmistetta, jos:

- sinulla on maksaongelmaa ja/tai juot suuria määriä alkoholia. Lääkäri voi teettää ennen hoitoa ja hoidon aikana verikokeita, joilla tarkistetaan maksasi toiminta. Jos testituloksissasi näkyy maksaongelma, lääkäri voi lopettaa Teriflunomide Glenmark -hoitosi. Lue kohta 4.
- sinulla on korkea verenpaine (hypertensio), olipa se lääkkeillä hallinnassa tai ei. Teriflunomide Glenmark voi aiheuttaa verenpaineen nousua. Lääkäri tarkkailee verenpainettasi ennen hoidon aloittamista ja sen jälkeen säännöllisesti. Lue kohta 4.
- sinulla on infektio. Ennen kuin otat Teriflunomide Glenmark -valmistetta, lääkäri varmistaa, että sinulla on veressäsi tarpeeksi valkosoluja ja verihiuhtaleita. Koska Teriflunomide Glenmark laskee veren valkosolujen määriä, tämä voi heikentää kykyäsi vastustaa infekcioita. Lääkäri voi teettää verikokeita, joilla tarkistetaan valkosolusi, jos epäilet, että sinulla on infektio. Lue kohta 4.
- sinulla on vaikeita ihoreaktioita
- sinulla on hengitysoireita
- sinulla on voimattomuutta, tunnottomuutta ja kipua kässissä ja jaloissa
- aiottu hankkia rokotuksen
- käytät leflunomidia Teriflunomide Glenmark -valmisteen kanssa
- vaihdat parhaillaan käyttämäsi lääkityksen Teriflunomide Glenmark -valmisteeseen tai Teriflunomide Glenmark -valmisteen johonkin toiseen lääkitykseen
- jos olet menossa tiettyyn verikokeeseen (kalsiumin pitoisuus). Mittaustulokset saattavat olla virheellisen matalia.

### Hengitysteiden reaktiot

Kerro lääkärille, jos sinulla ilmenee selittämätöntä yskää ja hengenahdistusta (dyspnea). Lääkäri saattaa tehdä lisätutkimuksia.

### Lapsi ja nuoret

Teriflunomide Glenmark -valmiste ei ole tarkoitettu alle 10-vuotiaille lapsille, koska sitä ei ole tutkittu täähän ikäryhmään kuuluvilla MS-tautia sairastavilla potilailla.

Edellä luetellut varoitukset ja varotoimet koskevat myös lapsia. Seuraavat tiedot ovat tärkeitä lapsille ja heitä hoitaville henkilöille:

- teriflunomidia saaneilla potilailla on todettu haimatulehdusta. Lapsen lääkäri saattaa määräätä verikokeita, jos haimatulehdusta epäillään.

### **Muut lääkevalmisteet ja Teriflunomide Glenmark**

Kerro lääkärille tai apteekkikenkilökunnalle, jos parhaillaan otat, olet äskettäin ottanut tai saatat ottaa muita lääkkeitä. Tämä koskee myös ilman lääkemääräystä saatavia valmisteita.

Kerro lääkärille tai apteekkikenkilökunnalle erityisesti, jos käytät jotakin seuraavista:

- leflunomidi, metotreksaatti ja muut immuunijärjestelmään vaikuttavat lääkkeet (joita usein kutsutaan immunosuppressanteiksi tai immunomodulaattoreiksi)
- rifampisiini (tuberkuulosin ja muiden infektioiden hoitoon käytettävä lääke)
- karbamatepiimi, fenobarbitaali, fenytoomi (epilepsialääkkeitä)
- mäkikuisma (rohdosvalmiste masennukseen)
- repaglinidi, pioglitatsoni, nateglinidi tai rosiglitatsoni (diabeteslääkkeitä)
- daunorubisiini, doksorubisiini, paklitakseli tai topotekaani (syöpälääkkeitä)
- duloksetiini (masennuslääke, inkontinen siläake, diabeetikkojen munuaissairauden hoito)
- alosetroni (vaikean ripulin hoitoon)
- teofylliini (astmalääke)
- titsandiini (lihasrelaksanti)
- varfariini, hyytyksen estolääke, joka ohentaa verta (ts. muuttaa juoksevammaksi) verihyytymien estämiseksi
- suun kautta otettavat ehkäisyvalmisteet (sisältävät etinyyliestradiolia ja levonorgestreelia)
- kefaklori, bentsyylipenisilliini (G-penisilliini) ja siprofloksasiini (infekcioihin)
- indometasiini, ketoprofeeni (kipuun tai tulehdrukseen)
- furosemidi (sydänsairauksiin)
- simetidiini (mahansuojalääke)
- tsidovudiini (HIV-infektioon)
- rosuvastatiini, simvastatiini, atorvastatiini, pravastatiini (hyperkolesterolemiaan eli korkean kolesterolin hoitoon)
- sulfasalatsiini (tulehdusellisen suolistosairauden tai nivereuman hoitoon)
- kolestyramiini (korkean kolesterolin tai maksasairaudessa esiintyvän kutinan hoitoon)
- aktiivihiili (lääkkeiden tai muiden aineiden imetyymistä hidastava lääke).

### **Raskaus ja imetyks**

Älä ota Teriflunomide Glenmark -valmistetta, jos olet tai epäilet olevasi **raskaana**. Jos olet raskaana tai tulet raskaaksi Teriflunomide Glenmark -hoidon aikana, on tavallista suurempi vaara, että vauvalla on syntymävikoja. Naiset, jotka voivat tulla raskaaksi, eivät saa ottaa tästä lääkettä käyttämättä luotettavia ehkäisymenetelmiä.

Jos tyttäresi ensimmäiset kuukautiset alkavat Teriflunomide Glenmark -hoidon aikana, kerro asiasta lääkärille, joka antaa asiantuntevia neuvuja ehkäisyystä ja raskauteen mahdollisesti liittyvistä riskeistä.

Kerro lääkärille, jos suunnittelet raskautta Teriflunomide Glenmark -hoidon lopettamisen jälkeen, koska sinun täytyy varmistaa, että suurin osa tästä lääkkeestä on poistunut elimistöstäsi, ennen kuin yrität tulla raskaaksi. Vaikuttavan lääkeaineen poistuminen voi kestää jopa 2 vuotta, kun se tapahtuu luonnollisesti. Tämä aika voidaan lyhentää muutamaan viikkoon ottamalla tiettyjä lääkkeitä, jotka nopeuttavat teriflunomidin poistumista elimistöstä.

Joka tapauksessa on varmistettava verikokeella, että vaikuttava lääkeaine on poistunut elimistöstä riittävästi. Tarvitset hoitavalta lääkäristä vahvistuksen sille, että teriflunomidin määrä veressäsi on tarpeeksi pieni, jotta voit yrittää tulla raskaaksi.

Lisätietoa laboratoriokokeista saat lääkäristä.

Jos epäilet olevasi raskaana, kun otat Teriflunomide Glenmark -valmistetta tai kahden vuoden aikana hoidon lopettamisen jälkeen, lopeta Teriflunomide Glenmark -valmisteen käyttö ja ota **välittömästi** yhteyttä lääkäriin ja pyydä raskaustestiä. Jos testi vahvistaa, että olet raskaana, lääkäri voi ehdottaa

hoitoa tietyillä lääkkeillä, jotka poistavat teriflunomidin elimistöstäsi nopeasti ja riittävissä määrin, koska se voi pienentää vauvaasi kohdistuvaa vaaraa.

### **Ehkäisy**

Sinun on käytettävä tehokasta ehkäisymenetelmää Teriflunomide Glenmark -hoidon aikana ja sen jälkeen. Teriflunomidi pysyy veressä pitkän aikaa sen ottamisen loputtua. Jatka tehokkaan ehkäisyyn käyttöä hoidon lopettamisen jälkeen.

- Jatka näin siihen asti, kunnes Teriflunomide Glenmark -valmisteen pitoisuus veressä on tarpeksi pieni – lääkäri tarkistaa tämän.
- Keskustele lääkärin kanssa sinulle parhaasta ehkäisymenetelmästä ja mahdollisesta tarpeesta vaihtaa ehkäisymenetelmää.

Älä ota Teriflunomide Glenmark -valmistetta, kun imetät, koska teriflunomidi kulkeutuu rintamaitoon.

### **Ajamineen ja koneiden käyttö**

Teriflunomide Glenmark saattaa aiheuttaa pyörrytystä, mikä heikentää keskittymis- ja reagoimiskykyäsi. Jos sinulla ilmenee pyörrytystä, et saa ajaa tai käyttää koneita.

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

### **Teriflunomide Glenmark sisältää laktoosia**

Teriflunomide Glenmark sisältää laktoosia. Jos lääkäri on kertonut, että sinulla on jokin sokeri-intoleranssi, keskustele lääkärisi kanssa ennen tämän lääkevalmisteen ottamista.

### **Teriflunomide Glenmark sisältää natriumia**

Tämä lääkevalmiste sisältää alle 1 mmol natriumia (23 mg) per tabletti eli sen voidaan sanoa olevan ”natriumiton”.

## **3. Miten Teriflunomide Glenmark -valmistetta otetaan**

Teriflunomide Glenmark -hoitoa valvoo lääkäri, joka on perehtynyt multippeliskleroosin hoitoon.

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

### **Aikuiset**

Suositeltu annos on yksi 14 mg:n tabletti vuorokaudessa.

### **Lapset ja nuoret (vähintään 10-vuotiaat)**

Annos perustuu painoon:

- Yli 40 kg painavat lapset: yksi 14 mg:n tabletti vuorokaudessa.
- Enintään 40 kg painavat lapset: yksi 7 mg:n tabletti vuorokaudessa.

Teriflunomide Glenmark -valmistetta ei ole saatavana 7 mg:n vahvuisina tabletteina. Tätä annosta varten on käytettävä muita markkinoilla olevia teriflunomidia sisältäviä lääkevalmisteita.

Kun lasten ja nuorten paino vakiintuu yli 40 kg:aan, lääkäri määräe heille yhden 14 mg:n tabletin vuorokaudessa.

### **Antoreitti/antotapa**

Teriflunomide Glenmark otetaan suun kautta. Teriflunomide Glenmark otetaan joka päivä kerteenoksena mihin tahansa aikaan päivästä.

Tabletti on nieltävä kokonaisenä veden kera.

Teriflunomide Glenmark voidaan ottaa ruoan kanssa tai tyhjään mahaan.

### **Jos otat enemmän Teriflunomide Glenmark -valmisten tetta 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. Sinulle voi ilmaantua samankaltaisia haittavaikutuksia kuin on kuvattu jäljempänä olevassa kohdassa 4.

### **Jos unohdat ottaa Teriflunomide Glenmark -valmisen tetta**

Älä otta kaksinkertaista annosta korvataksesi unohtamasi tabletin. Ota seuraava annos aikataulun mukaan.

### **Jos lopetat Teriflunomide Glenmark -valmisten oton**

Älä lopeta Teriflunomide Glenmark -valmisten ottamista tai muuta annostasi puhumatta asiasta ensin lääkärin kanssa.

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.

Tämän lääkkeen yhteydessä voi ilmaantua seuraavia haittavaikutuksia.

### **Vakavat haittavaikutukset**

Jotkin haittavaikutukset voivat olla vakavia tai muuttua vakavaksi. **Kerro heti lääkärille**, jos sinulla ilmenee jokin näistä.

#### **Yleiset** (voivat esiintyä enintään 1 käyttäjällä 10:stä)

- haimatulehdus, jonka oireisiin voi kuulua vatsan alueen kipu, pahoinvointi tai oksentelu (tämä haittavaikutus on yleinen lapsilla ja nuorilla ja melko harvinainen aikuispotilailla).

#### **Melko harvinaiset** (voivat esiintyä enintään 1 käyttäjällä 100:sta)

- allergiset reaktiot, joiden oireisiin voi kuulua ihottuma, nokkosrokko, huulten, kielen tai kasvojen turpoaminen tai äkillinen hengitysvaikeus
- vaikeat ihoreaktiot, joiden oireisiin voi kuulua ihottuma, rakkulat, kuume tai suun haavaumat
- vaikeat infektiot tai sepsis (mahdollisesti henkeä uhkaava infektiotyyppi), joiden oireisiin voi kuulua korkea kuume, vapina, kylmänväreet, vähentynyt virtsan virtaus tai sekavuus
- keuhkotulehdus, jonka oireisiin voi kuulua hengitysvaikeus tai jatkuva yskä.

#### **Tunte maton** (koska saatavissa oleva tieto ei riitä esiintyvyyden arviointiin)

- vakava maksasairaus, jonka oireisiin voi kuulua ihmisen silmänilkkauksen keltaisuus, normaalista tummempi virtsa, selittämätön pahoinvointi ja oksentelu tai vatsakipu.

**Muita haittavaikutuksia** voi esiintyä seuraavien esiintyvyyskien mukaan:

#### **Hyvin yleiset** (voivat esiintyä yli 1 käyttäjällä 10:stä)

- päänsärky
- ripuli, pahoinvointi
- ALAT-arvon nousu (tiettyjen maksaentsyymien pitoisuuden nousu veressä), joka näkyy verikokeissa
- hiusten ohneneminen.

#### **Yleiset** (voivat esiintyä enintään 1 käyttäjällä 10:stä)

- influenssa, ylähengitysteiden infektio, virtsatieinfektio, keuhkoputken tulehdus, sivuontelotulehdus, kurkkukipu ja epämukavuus nieltäessä, virtsarakkotulehdus, viruksen aiheuttama maha-suolitulehdus, huuliherpes, hammasinfektio, nielutulehdus, jalan sieni-infektio
- laboratorioarvot: punasolujen määärän laskua (anemia), muutoksia maksan ja valkosolujen verikoetuloksissa (ks. kohta 2) sekä lihasentsyyrien (kreatiinikinaasien) määärän lisääntymistä on todettu
- lieväät allergiset reaktiot
- ahdistus
- pistelyn tunne, heikotus, tunnottomuus, kihelmöinti tai kipu alaslässä tai sääressä (iskias); tunnottomuus, polttelu, kihelmöinti tai kipu kässissä ja sormissa (rannekanaavaoireyhtymä)
- sydämen lyöntien tunteminen
- verenpaineen nousu
- pahoinvointi (oksentaminen), hammassärky, ylävatsakipu
- ihottuma, akne
- kipu jänteissä, nivelissä, luissa, lihaskipu (tuki- ja liikuntaelimiston kipu)
- tavallista tiheämän virstaamisen tarve
- runsaat kuukautiset
- kipu
- energian puute tai voimattomuus (astenia)
- painon putoaminen.

#### **Melko harvinaiset (voivat esiintyä enintään 1 käyttäjällä 100:sta)**

- verihiuhtalemääärän lasku (lievä verihiuhtaleniukuus)
- herkistynyt tunto, erityisesti iholla; pistävä tai sykkivä kipu yhtä tai useampaa hermoa pitkin, ongelmat käsivarsien tai säären hermoissa (perifeerinen neuropatia)
- kynsihääriöt, vaikeat ihoreaktiot
- trauman jälkeinen kipu
- psoriaasi
- suu-/huulitulehdus
- veren rasvojen (lipidien) poikkeava pitoisuus
- paksusuolitulehdus (koliitti).

#### **Harvinaiset (voivat esiintyä enintään 1 käyttäjällä 1 000:sta)**

- maksatulehdus tai maksavaurio.

#### **Tunteeton (koska saatavissa oleva tieto ei riitä esiintyvyyden arviointiin)**

- keuhkoverenpainetauti.

#### **Lapset (vähintään 10-vuotiaat) ja nuoret**

Edellä mainitut haittavaikutukset koskevat myös lapsia ja nuoria.

Seuraavat lisätiedot ovat tärkeitä lapsille, nuorille ja heitä hoitaville henkilöille:

#### **Yleiset (voivat esiintyä enintään 1 käyttäjällä 10:stä)**

- haimatulehdus.

#### **Haittavaikutuksista ilmoittaminen**

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkienhenkilökunnalle. 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. Teriflunomide Glenmark -valmisten säilyttäminen

- Ei lasten ulottuville eikä näkyville.
- Älä käytä tästä lääkettä myyntipäällysmerkinnöissä mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän (EXP) jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.
- Alu/Alu-läpipainopakkaus, jossa on kuivatusainetta: Säilytä alle 30 °C.
- 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 Teriflunomide Glenmark sisältää

- Vaikuttava aine on teriflunomidi.
- Yksi tabletti sisältää 14 mg teriflunomidia.
- Muut aineet ovat laktoosimonohydraatti, maissitärkkelys, mikrokiteinen selluloosa, natriumtärkkelysglykolaatti (tyyppi A), hydroksipropyliselluloosa (E 463), mikrokiteinen selluloosa (E 460), magnesiumstearaatti (E 470b), vedetön kolloidinen piidioksidi, hypromelloosi 2910 (E 464), titaanidioksiidi (E 171), talkki (E 553b), makrogoli (E 1521), indigokarmiinia lumiinilakka (E 132) (ks. kohta 2 Teriflunomide Glenmark sisältää laktoosia).

### Lääkevalmisten kuvaus ja pakauskoot

Kalvopäällysteiset tabletit ovat vaaleansinisiä tai sinisiä, pyöreitä ( halkaisija noin 7,00 mm), kaksoiskuperia, kalvopäällysteisiä tabletteja, joissa on toisella puolella merkintä G ja toisella puolella merkintä 42.

Teriflunomide Glenmark 14 mg kalvopäällysteiset tabletit on pakattu

- yksittäispakattuihin Alu/Alu-läpipainopakkauksiin, joissa on kuivatusainetta; läpipainopakkaukset ovat kartonkikoteloissa, joissa on 10 x 1, 14 x 1, 28 x 1, 84 x 1 ja 98 x 1 kalvopäällysteistä tablettia.

Kaikkia pakkauskokoja ei välittämättä ole myynnissä.

### Myyntiluvan haltija:

Glenmark Arzneimittel GmbH  
Industriestr. 31  
82194 Gröbenzell  
Saksa

### Valmistaja:

Glenmark Pharmaceuticals s.r.o  
Fibichova 143  
566 17 Vysoké Mýto  
Tshekki

Synoptis Industrial Sp. Z.o.o  
ul. Rabowicka 15,  
Swarzedz, wielkopolskie, 62-020,  
Puola

Tämä pakkausseoste on tarkistettu viimeksi 26.02.2024

## Bipacksedel: Information till patienten

### Teriflunomide Glenmark 14 mg filmdrage rade tabletter

teriflunomid

**Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar använda 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 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 bipackse del finns information om följande :**

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

#### **1. Vad Teriflunomide Glenmark är och vad det används för**

##### **Vad Teriflunomide Glenmark är**

Teriflunomide Glenmark innehåller den aktiva substansen teriflunomid, som är ett immunmodulerande medel och reglerar immunsystemet för att begränsa dess attack på nervsystemet.

##### **Vad Teriflunomide Glenmark används för**

Teriflunomide Glenmark används till vuxna och i barn och ungdomar (från 10 års ålder) för behandling av skovvis förlöpande multipel skleros (MS).

##### **Vad multipel skleros är**

MS är en långvarig sjukdom som påverkar det centrala nervsystemet (CNS). CNS består av hjärnan och ryggmärgen. Vid MS förstör en inflammation den skyddande skida (som kallas myelin), som omger nerverna i CNS. Denna förlust av myelin kallas för demyelinisering. Det hindrar nerverna från att fungera normalt.

Personer med skovvis förlöpande multipel skleros får upprepade attacker (skov) av fysiska symtom som orsakas av att deras nerver inte fungerar ordentligt. Symtomen varierar mellan patienter, men omfattar oftast:

- Svårigheter att gå
- Problem med synen
- Balansproblem

Symtomen kan försvinna helt när skovet är över, men med tiden kan vissa problem kvarstå mellan skoven. Detta kan orsaka fysisk funktionsnedsättning som kan störa de dagliga aktiviteterna.

##### **Hur Teriflunomide Glenmark fungerar**

Teriflunomide Glenmark hjälper till att skydda det centrala nervsystemet mot angrepp från immunsystemet, genom att begränsa ökningen av vissa vita blodkroppar (lymfocyter). Detta begränsar inflammationen som leder till nervskador vid MS.

Teriflunomid som finns i Teriflunomide Glenmark 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.

Teriflunomid som finns i Teriflunomide Glenmark 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 Teriflunomide Glenmark

### Ta INTE Teriflunomide Glenmark:

- om du är allergisk mot teriflunomid eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6),
- om du någonsin har utvecklat allvarliga hudutslag eller hudfjällning, blåsor på huden och/eller sår i munnen efter att ha tagit teriflunomid eller leflunomid,
- om du har en allvarlig leversjukdom,
- om du är gravid, tror att du kan vara gravid eller ammar,
- om du lider av ett allvarligt problem som påverkar ditt immunsystem (t.ex. förvärvat immunbristsyndrom (AIDS)),
- om funktionen av din benmärg är kraftigt nedsatt eller om du har ett lågt antal röda eller vita blodkroppar eller ett minskat antal blodplättar,
- om du har en allvarlig infektion,
- om du har en njursjukdom som kräver dialys,
- om du har mycket låga nivåer av proteiner i blodet (hypoproteinemi).

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du tar detta läkemedel om du är osäker.

### Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du tar Teriflunomide Glenmark om:

- du har problem med levern och/eller om du dricker stora mängder alkohol. Din läkare kommer att ta blodprover före och under behandlingen för att kontrollera hur väl din lever fungerar. Om dina testresultat uppvisar problem med levern, kan läkaren avbryta behandlingen med Teriflunomide Glenmark. Läs avsnitt 4.
- du har högt blodtryck (hypertoni), oavsett om detta kontrolleras med läkemedel eller inte. Teriflunomide Glenmark kan ge en lätt förhöjning av blodtrycket. Läkaren kommer att kontrollera ditt blodtryck innan behandlingen påbörjas och regelbundet under behandlingen. Läs avsnitt 4.
- du har en infektion. Innan du tar Teriflunomide Glenmark kommer din läkare att kontrollera att du har tillräckligt med vita blodkroppar och blodplättar. Eftersom Teriflunomide Glenmark minskar antalet vita blodkroppar kan det påverka din förmåga att bekämpa infektioner. Läkaren kan ta blodprover för att kontrollera dina vita blodkroppar om du tror att du har en infektion. Läs avsnitt 4.
- du får svåra hudreaktioner.
- du har eller får symptom från luftvägarna.
- du känner svaghet, domningar och smärta i händer och fötter.
- du ska vaccineras.
- du tar leflunomid med Teriflunomide Glenmark.
- du byter till eller från Teriflunomide Glenmark.
- du ska ta specifikt blodprov (kalciumnivå). Mätningar kan visa på falskt låga kalciumnivåer.

### Reaktioner i andningsvägarna

Tala med läkare om du har oförklarlig hosta och dyspné (andnöd). Läkaren kan behöva göra ytterligare tester.

### Barn och ungdomar

Teriflunomide Glenmark är inte avsett för barn under 10 år eftersom behandling av MS-patienter i denna åldersgrupp inte har studerats.

De varningar och försiktigheitsmått som listas ovan gäller även barn. Följande information är viktig för barn och deras vårdnadshavare:

- inflammation i bukspottkörteln har setts hos patienter som fått teriflunomid. Ditt barns läkare kan komma att ta blodprover vid misstanke om inflammation i bukspottkörteln.

### **Andra läkemedel och Teriflunomide Glenmark**

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

Tala särskilt om för din läkare eller apotekspersonal om du tar något av följande:

- leflunomid, metotrexat och andra läkemedel som påverkar immunsystemet (kallas ofta immunosuppressiva medel eller immunomodulatorer)
- rifampicin (läkemedel som används för att behandla tuberkulos och andra infektioner)
- karbamazepin, fenobarbital eller fenytoin vid epilepsi
- Johannesört (naturläkemedel mot depression)
- repaglinid, pioglitazon, nateglinid eller rosiglitazon vid diabetes
- daunorubicin, doxorubicin, paklitaxel eller topotecan vid cancer
- duloxetin vid depression, vid urininkontinens eller njursjukdom vid diabetes
- alosetron vid svår diarré
- teofyllin vid astma
- tizanidin, ett muskelavslappnande medel
- warfarin, ett antikoagulantia som används för att göra blodet tunnare för att undvika blodproppar
- perorala preventivmedel (som innehåller etinylestradiol och levonorgestrel)
- cefaklor, benzylpenicillin, ciprofloxacin vid infektioner
- indometacin, ketoprofen vid smärta eller inflammation
- furosemid vid hjärtsjukdom
- cimetidin för att minska magsyran
- zidovudin vid HIV-infektion
- rosuvastatin, simvastatin, atorvastatin, pravastatin vid hyperkolesterol (högt kolesterol)
- sulfasalazin vid inflammatorisk tarmsjukdom eller ledgångsreumatism
- kolestyramin vid högt kolesterol eller som klädstillande vid leverjukdom
- aktivt kol för att minska absorptionen av läkemedel eller andra substanser

### **Graviditet och amning**

**Ta inte** Teriflunomide Glenmark om du är gravid eller om du tror att du kan vara **gravid**. Om du är gravid eller blir gravid medan du tar Teriflunomide Glenmark är risken för fosterskador förhöjd.

Kvinnor i fertil ålder får inte ta detta läkemedel utan att använda ett tillförlitligt preventivmedel. Om din dotter får sin första menstruation under tiden hon får Teriflunomide Glenmark ska läkaren informeras. Läkaren ger då information om preventivmetoder och om risker förknippade med graviditet.

Tala om för läkaren om du planerar att bli gravid efter att du avslutat behandlingen med Teriflunomide Glenmark, eftersom det mesta av detta läkemedel måste ha försvunnit ur kroppen innan du försöker bli gravid. Utsöndringen av den aktiva substansen kan ta upp till 2 år på naturlig väg. Tiden kan förkortas till några veckor genom att ta särskilda läkemedel som skyndar på utsöndringen av Teriflunomide Glenmark från din kropp. I bågefallen måste man med hjälp av ett blodprov kontrollera om den aktiva substansen har utsöndrats i tillräckligt hög grad från din kropp och läkaren måste konstatera att mängden Teriflunomide Glenmark är tillräckligt låg i blodet för att du ska få bli gravid.

Kontakta din läkare för mer information om laboratorieproverna.

Om du misstänker att du är gravid när du tar Teriflunomide Glenmark, eller inom två år efter att du avslutat behandlingen, måste du **omedelbart** sluta ta Teriflunomide Glenmark och kontakta läkare för ett graviditetstest. Om testet bekräftar att du är gravid kan din läkare föreslå behandling med särskilda

läkemedel, så att Teriflunomide Glenmark avlägsnas snabbare och i tillräckligt hög grad från din kropp, eftersom detta kan minska riskerna för ditt barn.

### **Preventivmedel**

Du måste använda ett effektivt preventivmedel under och efter behandlingen med Teriflunomide Glenmark. Teriflunomid finns kvar i ditt blod länge efter att du slutat ta det. Fortsätt att använda ett effektivt preventivmedel efter att du avslutat behandlingen.

- Fortsätt med det tills mängden Teriflunomide Glenmark i ditt blod är tillräckligt låg – din läkare kommer att kontrollera detta.
- Tala med din läkare om den bästa preventivmedelsmetoden för dig och vid byte av preventivmedel.

Ta inte Teriflunomide Glenmark när du ammar, eftersom teriflunomid passerar över i bröstmjölken

### **Körförmåga och användning av maskiner**

Teriflunomide Glenmark kan göra att du blir yr, och det kan försämra din koncentrations- och reaktionsförmåga. Om detta inträffar ska du inte framföra fordon eller använda 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.

### **Teriflunomide Glenmark innehåller laktos**

Om du inte tål vissa sockerarter ska du kontakta läkaren innan du tar detta läkemedel.

### **Teriflunomide Glenmark innehåller natrium**

Detta läkemedel innehåller mindre än 1 mmol natrium (23 mg) per tablett, det vill säga i stort sett ”natriumfritt”.

## **3. Hur du tar Teriflunomide Glenmark**

Behandlingen med Teriflunomide Glenmark kommer att övervakas av läkare med erfarenhet av behandling av MS.

Använd alltid detta läkemedel enligt läkarens anvisningar. Rådfråga läkaren om du är osäker.

### **Vuxna**

Rekommenderad dos är en 14 mg-tablett dagligen.

### **Barn och ungdomar (10 år och äldre)**

Dosen beror på barnets och ungdomens kroppsvekt:

- Barn och ungdomar som väger mer än 40 kg: en 14 mg-tablett dagligen.
- Barn och ungdomar som väger mindre eller lika med 40 kg: en 7 mg-tablett dagligen.

Teriflunomide Glenmark finns inte tillgängligt i styrkan 7 mg. För denna dosering ska andra läkemedel som innehåller teriflunomid och som finns tillgängliga på marknaden användas.

Barn och ungdomar som når en stabil kroppsvekt på över 40 kg kommer instrueras av läkaren att övergå till en 14 mg-tablett dagligen.

### **Administreringsväg**

Teriflunomide Glenmark ska sväljas. Teriflunomide Glenmark tas varje dag som en engångsdos vid valfri tidpunkt under dagen. Tabletten ska sväljas hel med lite vatten.

Teriflunomide Glenmark kan tas med eller utan mat.

## **Om du har tagit för stor mängd av Teriflunomide Glenmark**

Kontakta genast läkare om du har tagit för stor mängd av Teriflunomide Glenmark. Du kan drabbas av biverkningar liknande de som nämns i avsnitt 4 nedan.

Om du fått i dig för stor mängd läkemedel eller om t.ex. ett barn fått i sig läkemedlet av misstag kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 112) för bedömning av risken samt rådgivning.

## **Om du har glömt att ta Teriflunomide Glenmark**

Ta inte dubbel dos för att kompensera för en glömd tablett. Ta nästa dos när du normalt brukar ta den.

## **Om du slutar att ta Teriflunomide Glenmark**

Sluta inte att ta Teriflunomide Glenmark eller ändra din dos utan att först ha talat med din läkare.

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.

Följande biverkningar kan inträffa med detta läkemedel.

### **Allvarliga biverkningar**

Vissa biverkningar kan vara eller bli allvarliga. Om du upplever något av följande, **tala genast om det för din läkare**.

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

- inflammation i bukspottkörteln som kan omfatta symptom som magsmärta, illamående eller kräkningar (frekvensen är vanlig hos barn och mindre vanlig hos vuxna patienter).

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

- allergiska reaktioner som kan omfatta symptom som utslag, nässelfeber, svullna läppar, tunga eller ansikte eller plötslig andningssvårighet
- allvarliga hudreaktioner som kan omfatta symptom som hudutslag, blåsor, feber eller sår i munnen
- allvarliga infektioner eller sepsis (en potentiell livshotande infektionstyp) som kan omfatta symptom som hög feber, skakningar, frossa, minskad urinflöde eller förvirring
- inflammation i lungorna som kan omfatta symptom som andfåddhet eller ihållande hosta

#### **Har rapporterats** (förekommer hos ett okänt antal användare)

- allvarlig leversjukdom som kan omfatta symptom med gulfärgning av hud eller ögonvitor, mörkare urin än vanligt, oförklarligt illamående och kräkningar eller magont.

**Övriga biverkningar** kan förekomma med följande frekvenser:

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

- Huvudvärk
- Diarré, sjukdomskänsla
- Förhöjt ALAT (förhöjda blodnivåer av vissa leverenzymer) som framgår av tester
- Hårförtunning

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

- Influenta, övre luftvägsinfektion, urinvägsinfektion, luftrörskatarr (bronkit), bihåleinflammation (sinuit), halsont och obehag vid sväljning, blåskatarr (cystit), virusorsakad mag-tarminfektion, munherpes, tandinfektion, stämbandskatarr (laryngit), fotsvamp
- Laboratorievärden: Ett minskat antal röda blodkroppar (anemi), förändrade resultat av lever- och vita blodkroppstester (se avsnitt 2) liksom förhöjda värden av ett muskelenzym (kreatininfosfokinas) har observerats.
- Milda allergiska reaktioner
- Ångestkänsla
- Stickningar, svaghetskänsla, domningar, pirningar eller smärta i ländryggen eller benet (ischias), domningar, brännande eller pirrande känsla, smärta i händer och fingrar (karpatnervesyndrom)
- Hjärtklappning
- Förhöjt blodtryck
- Illamående (kräkningar), tandvärk, smärta i övre delen av buken
- Hudutslag, akne
- Smärta i senor, leder, ben, muskelvärk (muskuloskeletal smärta)
- Behov av att kasta vatten oftare än normalt
- Rikliga menstruationer
- Smärta
- Brist på energi eller svaghetskänsla (asteni)
- Viktminskning

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

- Minskat antal blodplättar (mild trombocytopeni)
- Ökad känslighet, särskilt i huden, stickande eller bultande smärta längs en eller flera nerver, problem med nerverna i armar eller ben (perifer neuropati)
- Nagelsjukdomar, svåra hudreaktioner
- Posttraumatisk smärta
- Psoriasis
- Inflammation i mun/läppar
- Onormala blodfettvärden
- Inflammation i tjocktarmen (kolit)

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

- Leverinflammation eller leverskada

**Har rapporterats** (förekommer hos ett okänt antal användare)

- Lunghypertoni (förhöjt blodtryck i lungornas blodkärl)

**Barn (10 år och äldre) och ungdomar**

De biverkningar som anges ovan gäller även barn och ungdomar.

Följande ytterligare information är viktig för barn, ungdomar och deras vårdnadshavare:

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

- Inflammation i bukspottkörteln

**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 (se detaljer nedan).

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

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

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

## 5. Hur Teriflunomide Glenmark ska förvaras

- Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.
- Används före utgångsdatum som anges på etiketten efter EXP. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.
- Alu/Alu torkmedelblisterförpackning - Förvaras vid högst 30°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.

## 6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

### Vad Teriflunomide Glenmark innehåller:

- Den aktiva substansen är teriflunomid
- Varje tablett innehåller 14 mg teriflunomid

Övriga ingredienser är laktosmonohydrat, majsstärkelse, mikrokristallin cellulosa, natriumstärkelseglykolat (typ A), hydroxipropylcellulosa (E 463), mikrokristallin cellulosa (E 460), magnesiumstearat (E 470b), kolloidal vattenfri kiseldioxid, hypromellos 2910 (E 464), titandioxid (E 171), talk (E 553b) makrogol (E 1521), indigo-karmin aluminium lack (E 132) (se avsnitt 2 Teriflunomide Glenmark innehåller laktos").

### Hur Teriflunomide Glenmark ser ut och innehåller i förpackningen

Filmrägrade tabletterna är ljusblå till blå runda (diameter = ca 7,00 mm) biconvexa filmrägrade tabletter präglade med G på ena sidan och 42 på den andra sidan.

Teriflunomide Glenmark 14 mg filmrägrade tabletter är förpackade i:

- Alu/Alu- torkmedel perforerade endosblister i kartonger innehållande 10x1, 14x1, 28x1, 84x1 och 98x1 filmrägrade tabletter

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

### Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

Glenmark Arzneimittel GmbH  
Industriestr. 31  
82194 Gröbenzell  
Tyskland

### Tillverkare

Glenmark Pharmaceuticals s.r.o  
Fibichova 143  
566 17 Vysoké Mýto  
Tjeckien

Synoptis Industrial Sp. z.o.o  
Ul. Rabowicka 15  
Swarzedz, wielkopolskie, 62-020  
Polen

Denna bipacksedel ändrades senast 26.02.2024