

## Pakkaus seloste: Tie toa käyttäjälle

### Pirfenidon Cipla 267 mg kalvopäällysteiset tabletit Pirfenidon Cipla 801 mg kalvopäällysteiset tabletit

pirfenidoni

**Lue tämä pakkaus seloste huolellisesti ennen kuin aloitat tämän lääkkeen ottamisen, sillä se sisältää sinulle tärkeitä tietoja.**

- Säilytä tämä pakkaus seloste. Voit tarvita sitä myöhemmin.
- Jos sinulla on kysytävästä, käännyn lääkärin tai apteekkien henkilökunnan 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 apteekkien henkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkaus selosteessa.  
Ks. kohta 4.

#### Tässä pakkaus selosteessa kerrotaan:

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

#### 1. Mitä Pirfenidon Cipla on ja mihin sitä käytetään

Pirfenidon Cipla -valmisteen vaikuttava aine on pirfenidoni, ja sitä käytetään idiopaattisen keuhkofibroosin hoitoon aikuisilla.

Idiopaattinen keuhkofibroosi on sairaus, jossa keuhkokudokset turpoavat ja arpeutuvat ajan mittaan, minkä seurauksena on vaikea hengittää syvään. Tällöin potilaan keuhkot eivät enää toimi kunnolla. Pirfenidon Cipla vähentää keuhkojen arpeutumista ja turvotusta, jolloin hengittäminen helpottuu.

Pirfenidonia, jota Pirfenidon Cipla sisältää, voidaan joskus käyttää myös muiden kuin tässä pakkaus selosteessa mainittujen sairauksien hoitoon. Kysy neuvoa lääkäristä, apteekkien henkilökunnalta tai muulta terveydenhuollon ammattilaiselta tarvittaessa ja noudata aina heiltä saamiasi ohjeita.

#### 2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Pirfenidon Cipla -valmistetta

##### Älä käytä Pirfenidon Cipla -valmistetta

- jos olet allerginen pirfenidonille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6).
- jos sinulla on aiemmin ollut pirfenidonin käyttöön liittyneet angioedeema, jonka oireena on esimerkiksi kasvojen, hulten ja/tai kielen turvotusta (tähän voi liittyä hengitysvaikeuksia tai hengityksen vinkumista).
- jos käytät fluvoksamiini-nimistä lääkettä (tarkoitettu masennuksen tai pakko-oireisen häiriön hoitoon).
- jos sinulla on vaikea tai pitkälle edennyt maksasairaus.
- jos sinulla on vaikea tai pitkälle edennyt munuaissairaus, joka edellyttää dialysisihoitoa.

Jos jokin yllä olevista koskee sinua, älä käytä Pirfenidon Cipla -valmistetta. Jos olet epävarma, käännyn lääkärin tai apteekkien henkilökunnan puoleen.

## **Varoitukset ja varotoimet**

Keskustele lääkärin tai apteekkienkilökunnan kanssa ennen kuin käytät Pirfenidon Cipla -valmistetta.

- Saatat tulla herkemmäksi auringonvalolle (valoherkkyysreaktio), kun käytät Pirfenidon Cipla -valmistetta. Vältä aurinkoa (myös aurinkolamppuja) tämän lääkehoidon aikana. Käytä päivittäin aurinkovoidetta ja pukeudu vaatteisiin, jotka peittävät käsivarret, sääret ja pään vähentääksesi auringolle altistumista (ks. kohta 4 ”Mahdolliset haittavaikutukset”).
- Älä käytä samanaikaisesti muita lääkkeitä, jotka voivat lisätä auringonvalolle herkistymistä. Tällaisia ovat esimerkiksi tetrasykliiniryhmän antibiootit (kuten doksisykliini).
- Kerro lääkärille, jos sinulla on munuaisongelmia.
- Kerro lääkärille, jos sinulla on lieviä tai keskivaikeita maksaongelmia.
- Lopeta tupakointi ennen Pirfenidon Cipla -hoidon aloittamista. Tupakointi saattaa vähentää Pirfenidon Cipla -valmisteen vaikutusta.
- Pirfenidon Cipla saattaa aiheuttaa huimausta ja väsymystä. Ole varovainen, jos sinun on suoritettava tarkkaavaisuutta ja koordinointikykyä vaativia tehtäviä.
- Pirfenidon Cipla saattaa aiheuttaa painonlaskua. Lääkäri tarkkailee painoasi tämän lääkkeen käytön ajan.
- Pirfenidon Cipla -hoidon yhteydessä on raportoitu Stevens–Johnsonin oireyhtymää, toksista epidermaalista nekrolyysiä, ja yleisoreista eosinofilista oireyhtymää (DRESS). Jos havaitset näihin vakaviin ihoreaktioihin liittyviä oireita, lopeta tämän lääkkeen käyttö ja hakeudu heti lääkäriin. Oireet on kuvattu kohdassa 4.

Pirfenidon Cipla voi aiheuttaa vakavia maksaongelmia, ja osa tapauksista on johtanut potilaan menehtymiseen. Sinun on käytävä verikokeissa ennen Pirfenidon Cipla -hoidon aloittamista. Kun olet aloittanut hoidon, sinun tulee käydä verikokeissa kuukauden välein ensimmäisten 6 kuukauden ajan ja sen jälkeen 3 kuukauden välein niin kauan kuin käytät tätä lääkettä. Verikokeiden avulla seurataan, toimiiko maksasi kunnolla. On tärkeää, että käyt säädöllisesti verikokeissa koko Pirfenidon Cipla -hoidon ajan.

## **Lapset ja nuoret**

Pirfenidon Cipla -valmistetta ei saa antaa alle 18-vuotiaalle lapsille ja nuorille.

## **Muut lääkevalmisteet ja Pirfenidon Cipla**

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

Tämä on erityisen tärkeää, jos käytät jotakin seuraavista lääkeistä, koska ne voivat muuttaa Pirfenidon Cipla -valmisteen vaikutusta.

Lääkkeet, jotka saattavat voimistaa Pirfenidon Cipla -valmisteen haittavaikutuksia:

- enoksasiini (eräs antibiootti)
- siprofloksasiini (eräs antibiootti)
- amiodaroni (tiettyjen sydänsairauksien hoitoon käytettävä lääke)
- propafenoni (tiettyjen sydänsairauksien hoitoon käytettävä lääke)
- fluvoksamiiini (masennuksen ja pakko-oireisen häiriön hoitoon käytettävä lääke).

Lääkkeet, jotka saattavat heikentää Pirfenidon Cipla -valmisteen vaikutusta:

- omepratsoli (esimerkiksi ruoansulatushäiriöiden ja refluksitaudin hoitoon käytettävä lääke)
- rifampisiini (eräs antibiootti).

## **Pirfenidon Cipla ruoan ja juoman kanssa**

Älä juo greippimehua sinä aikana, kun käytät tätä lääkettä. Greippi saattaa estää Pirfenidon Cipla -valmistetta vaikuttamasta kunnolla.

## **Raskaus ja imetys**

Varmuuden vuoksi Pirfenidon Cipla -valmisten käyttöä suositellaan välittämään, jos olet raskaana, epäilet olevasi raskaana tai jos suunnittelet lapsen hankkimista, koska mahdollisia syntymättömään lapseen kohdistuvia riskejä ei tiedetä.

Jos imetät tai suunnittelet imettämistä, keskustele lääkärin tai apteekkienkilökunnan kanssa ennen Pirfenidon Cipla -hoidon aloittamista. Ei tiedetä, erityykkö Pirfenidon Cipla äidinmaitoon. Jos päätät imettää, lääkäri keskustlee kanssasi tämän lääkkeen käyttöön imetysaikana liittyvistä riskeistä ja hyödyistä.

## **Ajamineen ja koneiden käyttö**

Älä aja tai käytä koneita, jos sinua huimaa tai jos tunnet itsesi väsyneeksi Pirfenidon Cipla -valmisten ottamisen jälkeen.

Lääke voi heikentää kykyä kuljettaa moottoriajoneuvoa tai tehdä tarkkaa keskittymistä vaativia tehtäviä. On omalla vastuullasi arvioida, 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.

## **Pirfenidon Cipla sisältää natriumia**

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

### **3. Miten Pirfenidon Cipla -valmiste teta käytetään**

Pirfenidon Cipla -hoidon aloittaa ja sitä valvoo idiopaattisen keuhkofibroosin hoitoon ja diagnosointiin perehynyt erikoislääkäri.

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

Lääkettä käytetään yleensä annosta suurentaen seuraavalla tavalla:

- Päivät 1–7: ota 267 mg:n annos (1 keltainen tabletti) kolme kertaa vuorokaudessa ruoan kanssa (yhteensä 801 mg/vrk).
- Päivät 8–14: ota 534 mg:n annos (2 keltaista tablettia) kolme kertaa vuorokaudessa ruoan kanssa (yhteensä 1 602 mg/vrk). 534 mg:n annos saadaan ottamalla kaksois keltaista (267 mg:n) tablettia.
- Päivästä 15 alkaen (ylläpitohoitona): ota 801 mg:n annos (3 keltaista tablettia tai 1 vaaleanpunainen tabletti) kolme kertaa vuorokaudessa ruoan kanssa (yhteensä 2 403 mg/vrk).

Pirfenidon Cipla -valmisten suositeltava päivittäinen ylläpitoannos on 801 mg (3 keltaista tablettia tai 1 vaaleanpunainen tabletti) kolme kertaa vuorokaudessa ruoan kanssa, jolloin vuorokausiannos on 2 403 mg.

Niele tabletit kokonaисina veden kera ruoan yhteydessä tai ruoan jälkeen haittavaikutusten, kuten pahoinvoinnin ja huimauksen, riskin pienentämiseksi. Jos nämä oireet eivät häviä, ota yhteyttä lääkäriin.

## **Annoksen pienentäminen haittavaikutusten takia**

Lääkäri saattaa määrättää sinulle pienemmän annoksen, jos sinulla esiintyy haittavaikutuksia, kuten vatsavaivoja, ihoreaktioita auringonvalolle tai aurinkolampuille tai merkittäviä muutoksia maksaentsyymiäarvoissa.

### **Jos otat enemmän Pirfenidon Cipla -valmisteita kuin sinun pitäisi**

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

### **Jos unohdat ottaa Pirfenidon Cipla -valmisteita**

Jos unohdat ottaa annoksen, ota se heti kun muistat. Älä ota kaksinkertaista annosta korvataksesi unohtamasi kerta-annoksen. Annosten välin on oltava vähintään kolme tuntia. Älä ota isompaa vuorokausia annosta kuin mitä lääkäri on määränyt.

### **Jos lopetat Pirfenidon Cipla -valmisten käytön**

Lääkäri saattaa tietyissä tilanteissa kehottaa sinua lopettamaan Pirfenidon Cipla -hoidon. Jos olet jostain syystä lopettanut tämän lääkkeen käytön yli 14 peräkkäisen päivän ajaksi, lääkäri aloittaa hoitosi uudestaan annoksella 267 mg kolme kertaa vuorokaudessa ja suurentaa annoksen asteittain annokseen 801 mg kolme kertaa vuorokaudessa.

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.

Lopeta Pirfenidon Cipla -valmisten käyttö ja hakeudu välittömästi lääkärin hoitoon, jos sinulla ilmenee mikä tahansa seuraavista oireista tai merkeistä:

- Kasvojen, huulten ja/tai kielen turvotusta, kutinaa, nokkosihottumaa, hengitysvaikeuksia, hengityksen vinkumista tai heikotuksen tunnetta. Nämä oireet ovat angioedeeman, vakavan allergisen reaktion tai anafylaksian merkkejä.
- Silmien tai ihmisen keltaisuutta tai virtsan tummuutta, joihin voi liittyä ihmisen kutinaa, oikeanpuoleista ylävatsakipua, ruokahaluttomuutta, verenvuotoa tai tavallista herkemmin ilmaantuvia mustelmia tai väsymystä. Nämä oireet voivat olla merkkejä poikkeavasta maksan toiminnasta ja viittaa maksavaurioon, joka on melko harvinainen Pirfenidon Cipla -valmisten haittavaikutus.
- Punertavia, tasaisia tai pyöreitä ja keskeltä usein rakkulaisia läiskiä vartalossa, ihmisen kuoriutumista, haavaumia suussa, nielussa, nenässä, sukulimissä tai silmissä. Tällaisia vakavia ihmottomia voivat edeltää kuume ja flunssan kaltaiset oireet (Stevens–Johnsonin oireyhtymään tai toksiseen epidermaaliseen nekrolyysiin).
- Laajalle levinnyt ihmottuma, korkea kuume ja suurentuneet imusolmukkeet (DRESS-oireyhtymä tai lääkkeiden yliherkkysoireyhtymä).

### **Muut haittavaikutukset**

Kerro lääkäriille kaikista havaitsemistasi haittavaikutuksista.

### **Hyvin yleiset haittavaikutukset** (voi esiintyä yli 1 potilaalla 10:stä):

- nielun tai keuhkoihin johtavien hengitysteiden tulehdus ja/tai sivuontelotulehdus
- pahoinvointi
- vatsaongelmat, kuten mahahappojen takaisinvirtaus ruokatorveen, oksentelu ja ummetus ripuli
- ruoansulatushäiriöt tai mahavaivat
- painonlasku
- ruokahalun heikkeneminen
- nukkumisvaikeudet
- väsymys
- huimaus
- päännsärky

- hengenahdistus
- yskä
- nivelsäryt tai nivelkipu.

**Yleiset haittavaikutukset** (voi esiintyä enintään 1 potilaalla 10:stä):

- virtsarikon tulehdus
- uneliaisuus
- makuhäiriöt
- kuumat aallot
- vatsaongelmat, kuten turvotus, kivut ja epämiellyttävä tunne vatsan alueella, näristys ja ilmavaivat
- suurentuneet maksaeentyyymiärvot verikokeissa
- ihoreaktiot auringonvalosta ja aurinkolampuista
- iho-ongelmat, kuten kutina, punoitus, kuivuus ja ihottuma
- lihaskipu
- heikotuksen ja jaksamattomuuden tunne
- rintakipu
- auringonpolttama.

**Melko harvinaiset haittavaikutukset** (voi esiintyä enintään 1 potilaalla 100:sta):

- veren natriumpitoisuuden pieneneminen, joka voi aiheuttaa päänsärkyä, huimausta, sekavuutta, voimattomuutta, lihaskouristuksia, pahoinvointia ja oksentelua.
- vähentynyt valkosolujen määrä verikokeissa.

**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 kansallisen ilmoitusjärjestelmän kautta (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. Pirfenidon Cipla -valmisten säilyttäminen**

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Älä käytä tätä lääkettä läpipainopakkauksessa ja kotelossa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän (EXP) jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Tämä lääke ei vaadi erityisiä säilytysolosuhteita.

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 Pirfenidon Cipla sisältää**

- Vaikuttava aine on pirfenidoni.
  - 267 mg tabletit: yksi kalvopäällysteinen tabletti sisältää 267 mg pirfenidonia.

- *801 mg tabletit*: yksi kalvopäällysteinen tabletti sisältää 801 mg pirfenidonia.
- Muut aineet ovat:
  - *Tabletin ydin*: kolloidinen vedetön piidioksidi (E551), hypromelloosi (E464), mannitoli (E421), natriumtärkkelysglykolaatti (tyyppi A) ja natriumstearyylifumaraatti.
  - *Kalvopäällyste*: makrogoli (E1521), polyvinyylialkoholi (E1203), talkki (E553b) ja titaanidioksidi (E171). 267 mg kalvopäällysteiset tabletit sisältävät lisäksi keltaista rautaoksidia (E172). 801 mg kalvopäällysteiset tabletit sisältävät lisäksi punaista rautaoksidia (E172).

## Lääkevalmisten kuvaus ja pakkaukset

### 267 mg tabletit

Pirfenidon Cipla 267 mg kalvopäällysteiset tabletit: vaaleankeltainen tai keltainen, kaksoiskupera, soikea, viistoreunainen, kalvopäällysteinen tabletti, jossa ei ole merkintöjä kummallakaan puolella ja jonka koko on noin 14 mm x 7 mm.

Kahden viikon aloituspakkaus: monipakkaus, jossa on 63 kalvopäällysteistä tablettia (yksi 21 tabletin pakkauksista ja yksi 42 tabletin pakkauksista).

84 kalvopäällysteistä tablettia.

Ylläpitohoitopakkaus: monipakkaus, jossa on 252 kalvopäällysteistä tablettia (kolme 84 tabletin pakkausta).

### 801 mg tabletit

Pirfenidon Cipla 801 mg kalvopäällysteiset tabletit: hennon vaaleanpunainen tai vaaleanpunainen, kaksoiskupera, kapselin muotoinen, kalvopäällysteinen tabletti, jossa ei ole merkintöjä kummallakaan puolella ja jonka koko on noin 20 mm x 9 mm.

84 kalvopäällysteistä tablettia.

Ylläpitohoitopakkaus: monipakkaus, jossa on 252 kalvopäällysteistä tablettia (kolme 84 tabletin pakkausta).

Läpipainopakkauksissa on seuraavat symbolit ja viikonpäivien lyhenteet muistuttamassa annoksen ottamisesta kolme kertaa vuorokaudessa:



(auringonnousu; aamuannos)



(aurinko; keskipäivän annos)



(kuu; iltapäivän annos).

Ma Ti Ke To Pe La Su

Kaikkia pakkauksia ei vältämättä ole myynnissä.

## Myyntiluvan haltija ja valmistaja

Cipla Europe NV  
 De Keyserlei 58-60  
 Box-19  
 2018 Antwerpen  
 Belgia

Tällä lääkkeellä on myyntilupa Euroopan talousalueeseen kuuluvissa jäsenvaltioissa seuraavilla kauppanimillä:

Belgia, Norja, Puola, Ruotsi, Saksa, Suomi: Pirfenidon Cipla  
Irlanti, Italia: Pirfenidone Cipla  
Ranska: PIRFENIDONE CIPLA  
Espanja: PIRFENIDONA CIPLA

**Tämä pakkausseloste on tarkistettu viimeksi 12.06.2024**

## Bipacksedel: Information till användaren

### Pirfenidon Cipla 267 mg filmdragerade tablett Pirfenidon Cipla 801 mg filmdragerade tablett

pirfenidon

**Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar ta detta läke medel. Den inne håller 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 Pirfenidon Cipla är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du tar Pirfenidon Cipla
3. Hur du tar Pirfenidon Cipla
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Pirfenidon Cipla ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

#### **1. Vad Pirfenidon Cipla är och vad det används för**

Pirfenidon Cipla innehåller det aktiva ämnet pirfenidon och det används för att behandla idiopatisk lungfibros (IPF) hos vuxna.

IPF är en sjukdom som gör att lungvävnaden med tiden blir svullen och ärrad, vilket gör det svårt att andas in djupt. Detta gör att det blir svårt för dina lungor att fungera som de ska. Pirfenidon Cipla hjälper till att minska ärrbildningen och svullnaden i lungorna och gör att du kan andas lättare.

Pirfenidon som finns i Pirfenidon Cipla kan också vara godkänd för att behandla andra sjukdomar som inte nämns i den här bipacksedeln. Fråga läkare, apotekspersonal eller annan hälso- och sjukvårdspersonal om du har ytterligare frågor och följ alltid deras instruktion.

#### **2. Vad du behöver veta innan du tar Pirfenidon Cipla**

##### **Ta inte Pirfenidon Cipla**

- om du är allergisk mot pirfenidon eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).
- om du tidigare har upplevt angioödem vid behandling med pirfenidon, med symptom såsom svullnad av ansikte, läppar och/eller tunga som kan vara förenat med svårigheter att andas eller väsande.
- om du tar läkemedlet fluvoxamin (används för att behandla depression och tvångssyndrom [OCD]).
- om du har en svår leversjukdom eller leverjukdom i slutfasen.
- om du har en svår njursjukdom eller njursjukdom i slutfasen som kräver dialys.

Om något av det ovanstående gäller dig ska du inte ta Pirfenidon Cipla. Fråga din läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

##### **Varningar och försiktighet**

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du tar Pirfenidon Cipla.

- Du kan bli känsligare för solljus (fotosensitivitetsreaktion) när du tar Pirfenidon Cipla. Undvik solen (även sollampor) när du tar denna medicin. Använd solskyddsmedel varje dag och täck dina armar och ben och ditt huvud för att minska solexponeringen (se avsnitt 4: Eventuella biverkningar).
- Ta inga andra läkemedel, som till exempel antibiotika av typen tetracykliner (t.ex. doxycyklin), då dessa kan göra dig ännu känsligare för solljus.
- Berätta för din läkare om du har njurproblem.
- Berätta för din läkare om du har lindriga till måttliga leverproblem.
- Du bör inte röka före och under behandlingen med Pirfenidon Cipla. Cigarrettrökning kan minska effekten av Pirfenidon Cipla.
- Pirfenidon Cipla kan ge yrsel och trötthet. Var försiktig om du måste delta i aktiviteter där du måste vara alert och ha god koordination.
- Pirfenidon Cipla kan orsaka viktminkning. Din läkare kommer att kontrollera din vikt medan du tar detta läkemedel.
- Stevens-Johnson syndrom, toxisk epidermal nekrolys, och läkemedelsreaktion med eosinofi och systemiska symtom (DRESS) har rapporterats i samband med behandling med Pirfenidon Cipla. Sluta ta denna medicin och uppsök omedelbart sjukvård om du får något av de symtom som är förknippade med dessa allvarliga hudreaktioner som beskrivs i avsnitt 4.

Pirfenidon Cipla kan orsaka allvarliga leverproblem och vissa fall har varit livshotande. Du kommer att få lämna blodprov innan du börjar ta Pirfenidon Cipla, därefter varje månad under de första sex månaderna och sedan var tredje månad medan du tar läkemedlet för att kontrollera att levern fungerar som den ska. Det är viktigt att dessa regelbundna blodprover tas så länge du tar Pirfenidon Cipla.

### **Barn och ungdomar**

Ge inte Pirfenidon Cipla till barn och ungdomar under 18 år.

### **Andra läkemedel och Pirfenidon Cipla**

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

Detta är särskilt viktigt om du tar något av de följande läkemedlen eftersom de kan förändra effekten av Pirfenidon Cipla.

Läkemedel som kan öka biverkningarna av Pirfenidon Cipla

- enoxacin (en sorts antibiotika)
- ciprofloxacin (en sorts antibiotika)
- amiodaron (använts för att behandla vissa hjärtsjukdomar)
- propafenon (använts för att behandla vissa hjärtsjukdomar)
- fluvoxamin (använts för att behandla depression och tvångssyndrom).

Läkemedel som kan minska verkan av Pirfenidon Cipla

- omeprazol (använts för att behandla matsmältningsbesvär, sura uppstötningar)
- rifampicin (en sorts antibiotika).

### **Pirfenidon Cipla med mat och dryck**

Du ska inte dricka grapefruktjuice när du tar detta läkemedel. Grapefrukt kan förhindra att Pirfenidon Cipla fungerar som det ska.

### **Graviditet och amning**

Som en försiktighetssåtgärd så är det bättre att undvika användning av Pirfenidon Cipla om du är gravid, planerar att bli gravid eller tror att du kan vara gravid eftersom riskerna för det ofödda barnet är okända.

Om du ammar eller planerar att amma ska du rådfråga din läkare eller apotekspersonal innan du tar Pirfenidon Cipla. Eftersom det är okänt om Pirfenidon Cipla passerar över i bröstmjölk kommer din

läkare att diskutera risker och fördelar med detta läkemedel medan du ammar om du bestämmer dig för att göra det.

### **Körförstående och användning av maskiner**

Kör inte bil och använd inte verktyg eller maskiner om du känner dig yr eller trött när du har tagit Pirfenidon Cipla.

Du är själv ansvarig för att bedöma om du är i kondition att framföra motorfordon eller utföra arbete 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 läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

### **Pirfenidon Cipla innehåller natrium**

Pirfenidon Cipla innehåller mindre än 1 mmol (23 mg) natrium per tablett d.v.s. är näst intill "natriumfritt".

## **3. Hur du tar Pirfenidon Cipla**

Behandling med Pirfenidon Cipla ska påbörjas och övervakas av en specialist med erfarenhet av diagnos och behandling av idiopatisk lungfibros (IPF).

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

Läkemedlet ges vanligen i ökande doser enligt följande:

- Under de första 7 dagarna tar man en dos av 267 mg (1 gul tablett) 3 gånger om dagen tillsammans med föda (totalt 801 mg per dag).
- Dag 8 till och med 14 tar man en dos av 534 mg (2 gula tabletter) 3 gånger om dagen tillsammans med föda (totalt 1 602 mg per dag). En dos på 534 mg fås genom administrering av två gula (267 mg) tabletter.
- Från och med dag 15 och framåt (underhållsbehandling) tar man en dos av 801 mg (3 gula tabletter eller 1 rosa tablett) 3 gånger om dagen tillsammans med föda (totalt 2 403 mg per dag).

Den rekommenderade dagliga underhållsdosen av Pirfenidon Cipla är 801 mg (3 gula tabletter eller 1 rosa tablett) tre gånger om dagen tillsammans med mat, totalt 2 403 mg/dag.

Svälg tabletterna hela med ett glas vatten, under eller efter en måltid för att minska risken för biverkningar som illamående och yrsel. Om symtomen fortsätter ska du kontakta din läkare.

### **Lägre dos på grund av biverkningar**

Din läkare kan sänka dosen om du får vissa biverkningar såsom magproblem, hudreaktioner orsakade av solljus eller sollampor eller större förändringar av dina leverenzymvärden.

### **Om du har tagit för stor mängd av Pirfenidon Cipla**

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. 0800 147 111) för bedömning av risken samt rådgivning. Ta läkemedlet med dig.

### **Om du har glömt att ta Pirfenidon Cipla**

Om du glömmer en dos ska du ta den så snart du kommer ihåg det. Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd dos. Det ska gå minst 3 timmar mellan varje dos. Ta inte fler tabletter varje dag än din dagliga ordinarie dos.

## **Om du slutar att ta Pirfenidon Cipla**

I vissa situationer kan din läkare råda dig att sluta ta Pirfenidon Cipla. Om du av någon anledning måste avbryta Pirfenidon Cipla-behandlingen i mer än 14 dagar i följd kommer läkaren att starta behandlingen igen med en dos av 267 mg 3 gånger dagligen och gradvis öka dosen till 801 mg 3 gånger dagligen.

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.

Sluta ta Pirfenidon Cipla och uppsök omedelbart sjukvård om du märker något av följande symtom eller tecken.

- Svullnad i ansiktet, läpparna och/eller tungan, klåda, nässelutslag, svårt att andas eller väsande andning eller känner dig svag. Dessa symtom är tecken på angioödem eller anafylaxi, allvarliga allergiska reaktioner.
- Gulfärgning av ögon eller hud eller mörkfärgad urin, eventuellt åtföljt av klåda, smärta i högra övre delen av buken (magen), dålig aptit, blödning eller blåmärken som uppkommer lättare än vanligt eller trötthetskänsla. Dessa kan vara tecken på onormal leverfunktion och kan tyda på levereskada, vilket är en mindre vanlig biverkan av Pirfenidon Cipla.
- Rödaktiga icke upphöjda eller runda fläckar på överkroppen, ofta med blåsor i mitten, hudflagning eller sår i munnen, halsen, näsan, på könsorganen och ögonen. Dessa allvarliga hudutslag kan föregås av feber och influensaliknande symtom (Stevens-Johnson syndrom eller toxisk epidermal nekroly.)
- Utspridda hudutslag, feber och svullna lymfkörtlar (DRESS eller läkemedelsöverkänslighetssyndrom).

### **Andra biverkningar**

Tala med din läkare om du får några biverkningar.

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

- halsinfektioner eller luftvägsinfektioner som sprider sig till lungor och/eller bihålor
- illamående
- magproblem som sura uppstötningar, kräkningar och förstopning
- diarré
- matsmältnings- eller magbesvär
- viktminskning
- minskad aptit
- sömnsvårigheter
- trötthet
- yrsel
- huvudvärk
- andfåddhet
- hosta
- ledvärk/ledsmärtor

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

- infektioner i urinblåsan
- sömnighet
- smakförändringar
- blodvallningar
- magproblem som, känsla av uppblåsthet, magsmärtor och obehagskänslor, halsbränna, och väderspänningar
- blodprover kan visa förhöjda nivåer av leverenzymer

- hudreaktioner efter att ha vistats i ute i solen eller använt sollampa
- hudproblem som klåda, rodnad eller röd hud, torr hud, utslag
- muskelvärk
- känsla av svaghet eller energilöshet
- bröstsmärkor
- solskador

**Mindre vanliga biverkningar** (kan förkomma hos upp till 1 av 100 personer):

- Låga nivåer av natrium i blodet. Detta kan orsaka huvudvärk, yrsel, förvirring, svaghet, muskelkramper eller illamående och kräkningar.
- blodprover kan visa ett minskat antal av vita blodkroppar.

**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](http://www.fimea.fi)

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

00034 FIMEA

## 5. Hur Pirfenidon Cipla ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

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

Inga speciella förvaringsanvisningar.

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 pirfenidon.
  - *267 mg tablett*: Varje filmdragerad tablett innehåller 267 mg pirfenidon.
  - *801 mg tablett*: Varje filmdragerad tablett innehåller 801 mg pirfenidon.
- Övriga innehållsämnen är:
  - *tablettkärna*: kolloidal vattenfri kiseldioxid (E551); hypromellos (E464); mannos (E421); natriumstärkelseglykolat (typ A) och natriumstearyl fumarat.
  - *filmdragring*: makrogol (E1521); polyvinyl alkohol (E1203); talk (E553b); titandioxid (E171). 267 mg filmdragerad tablett innehåller även gul järndioxid (E172). 801 mg filmdragerad tablett innehåller även röd järndioxid (E172).

## **Läke medlets utseende och förpackningsstorlekar**

### 267 mg tabletter

Pirfenidon Cipla 267 mg filmdragerade tabletter är ljusgula till gula, båkonvexa, ovalt formade med fasad kant, filmdragerade tabletter, släta på båda sidorna. Tablettstorleken är cirka 14 mm x 7 mm.

2-veckors startförpackning: multipack innehållande 63 (1 förpackning med 21 och 1 förpackning med 42) filmdragerade tabletter.

84 filmdragerade tabletter.

Fortsättningsförpackning: multipack innehållande 252 (3 förpackningar med 84) filmdragerade tabletter.

### 801 mg tabletter

Pirfenidon Cipla 801 mg filmdragerade tabletter är ljusrosa till rosa, båkonvexa, kapselformade filmdragerade tabletter, släta på båda sidorna. Tablettstorleken är cirka 20 mm x 9 mm.

84 filmdragerade tabletter.

Fortsättningsförpackning: multipack innehållande 252 (3 förpackningar med 84) filmdragerade tabletter.

Blisterförpackningar är vardera markerade med följande symboler och förkortade namn på dagarna som en påminnelse att ta dosen tre gånger om dagen:



(soluppgång; morgondos)



(sol; middagsdos)



(måne; kvällsdos).

Mån. Tis. Ons. Tors. Fre. Lör. Sön.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

## **Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare**

Cipla Europe NV

De Keyserlei 58-60

Box-19

2018 Antwerpen

Belgien

## **Detta läke medel är godkänt inom Europeiska ekonomiska samarbetssområdet under namnen:**

Belgien, Finland, Norge, Polen, Sverige, Tyskland: Pirfenidon Cipla

Irland, Italien: Pirfenidone Cipla

Frankrike: PIRFENIDONE CIPLA

Spanien: PIRFENIDONA CIPLA

**Denna bipacksedel ändrades senast 12.06.2024**