

Pakkausselostetiedot

Glatimyl 20 mg/ml injektieste, liuos, esityytyt ruisku glatirameeriasetaatti

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

- Säilytä tämä pakkausseloste. Voit tarvita sitä myöhemmin.
- Jos sinulla on kysyttävästä, käännä lääkäri 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 pakkausselostetiedossa. Ks. kohta 4.

Tässä pakkausselostetiedossa kerrotaan:

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

1. Mitä Glatimyl on ja mihin sitä käytetään

Glatimyl-valmistetta käytetään MS-taudin (multipeliskleroosin) relapsoivien muotojen hoitoon. Glatimyl on lääkevalmiste, joka vaikuttaa immuunijärjestelmän toimintaan ja se on luokiteltu immuunivasteen muuntajaksi. MS-taudin oireiden arvellaan johtuvan häiriöstä kehon immuunijärjestelmässä. Tämä häiriö aiheuttaa tulehdusellisia pesäkkeitä aivoihin ja selkäytimeen.

Glatimyl-valmistetta käytetään vähentämään MS-taudin pahenemisvaiheiden (relapsien) määrää. Ei ole osoitettu, että se auttaa sellaiseen MS-taudin muotoon, jossa ei ole relapseja tai niitä on vain vähän. Glatimyl ei välttämättä vaikuta pahenemisvaiheiden kestoont tai vaikeusasteeseen.

Valmistetta käytetään potilaille, jotka kykenevät kävelemään ilman apua.

Glatimyl-valmistetta voidaan myös käyttää potilaille, joilla on ollut ensimmäisiä oireita, jotka viittaavat kohonneeseen riskiin sairastua MS-tautiin. Lääkäri sulkee pois kaikki muut syyt, jotka voisivat aiheuttaa näitä oireita, ennen kuin hoito aloitetaan.

Glatirameeriasetaattia, jota Glatimyl sisältää, voidaan joskus käyttää myös muiden kuin tässä pakkausselostetiedossa 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 käytät Glatimyl-valmista

Älä käytä Glatimyl-valmista

- jos olet allerginen glatirameeriasetaattille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6).

Varoitukset ja varotoimet

Keskustele lääkärin tai apteekkienkilökunnan kanssa ennen kuin käytät Glatimyl-valmistroitetta

- jos sinulla on **munuais-** tai **sydänvaivoja**, sillä saatat tarvita säädöllisiä kokeita ja lääkärintarkastuksia
- jos sinulla on, tai on jokus ollut, jokin **maksavaiva** (mukaan lukien alkoholin käyttöön liittyvät maksaelmat).

Lapset

Glatimyl-valmistroitetta ei saa käyttää alle 12-vuotiaille lapsille.

Iäkkääät

Glatimyl-valmistroitetta ei ole erikseen tutkittu iäkkäillä. Kysy neuvoa lääkäristä.

Muut lääkevalmisteet ja Glatimyl

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

Raskaus ja imetyks

Jos olet raskaana tai imetät, epäilet olevasi raskaana tai jos suunnittelet lapsen hankkimista, kysy lääkäristä neuvoa ja arviota Glatimyl-hoidosta raskauden ja/tai imetyksen aikana.

Rajallisissa, glatirameeriasetaatin ihmiskäytöstä kertyneissä tiedoissa ei ole todettu negatiivisia vaikuttuksia imettävinä oleviin vastasyntyneisiin/imenväisikäisiin. Glatimyl-lääkettä voi käyttää imetyksen aikana.

Ajamineen ja koneiden käyttö

Glatimyl-valmisteen ei tiedetä vaikuttavan ajokykyyn tai koneidenkäyttökykyyn.

On omalla vastuullasi arvioda, pystykö näihin tehtäviin lääkehoidon aikana. Lääkkeen vaikuttuksia ja haittavaikuttuksia on kuvattu muissa kappaleissa. Lue koko pakkausloste opastukseksi. Keskustele lääkärin tai apteekkienkilökunnan kanssa, jos olet epävarma.

3. Miten Glatimyl-valmistroita käytetään

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

Suositeltu päivittäinen annos aikuisille ja 12 vuotta täyttäneille nuorille on yksi esitäytetty ruisku (20 mg glatirameeriasetaattia) pistettynä ihon alle (subkutanisesti).

On erittäin tärkeää pistää Glatimyl oikein:

- Vain ihonalaiskudokseen (subkutanisesti) (katso käyttöohjeet alla).
- Noudata lääkärisi antamia annosohjeita. Käytä vain lääkärisi määräämää annosta.
- Älä koskaan käytä samaa ruiskua useammin kuin yhden kerran. Hävitä ylijäänyt valmiste ja käytetyn ruiskut.
- Älä sekoita Glatimyl esitäytettyjen ruiskujen sisältöä mihinkään muuhun lääkkeeseen tai ota sitä samanaikaisesti minkään muun lääkkeen kanssa.
- Älä käytä liuosta, jos se sisältää hiukkasia. Käytä uutta ruiskua.

Kun käytät Glatimyl-valmistroitetta ensimmäisen kerran, saat tarkat ohjeet ja olet lääkärin tai hoitajan valvonnassa. He ovat kanssasi kun pistät lääkkeen ja puoli tuntia sen jälkeen varmistuakseen siitä, että sinulle ei tule ongelmia.

Käyttöohjeet

Lue nämä käyttöohjeet huolellisesti ennen kuin käytät Glatimyl-valmisteetta.

Tarkista ennen pistämistä, että sinulla on kaikki, mitä tarvitset:

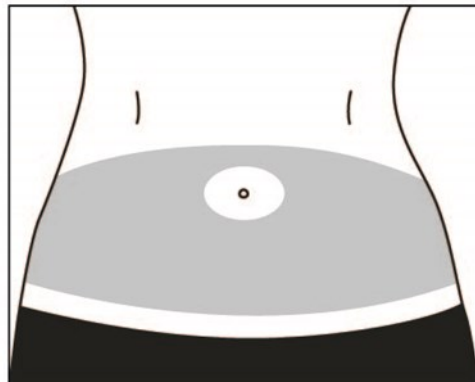
- yksi yksittäispakattu Glatimyl esitäytetty ruisku
- keräysastia käytetylle neuloille ja ruiskuille
- ota pakkauksesta vain yksi yksittäispakattu esitäytetty ruisku yhtä injektiokertaa varten. Säilytä kaikki muut ruiskut ulkopakkauksessa.
- jos ruisku on ollut jääkaapissa säilytyksessä, ota yksittäispakattu ruisku esille vähintään 20 minuuttia ennen pistämistä, jotta se lämpenee huoneenlämpöiseksi.

Pese kädet hyvin saippualla ja vedellä.

Jos haluat, voit käyttää pistämiseen My-Ject-autoinjektoria. Kyseinen autoinjektori on hyväksytty käytettäväksi vain Glatimyl-lääkkeen kanssa, eikä sen toimivuutta ole testattu minkään muun valmisteen kanssa. Lue injektorin mukana tulevat käyttöohjeet.

Valitse pistoskohta käyttäen seuraavia kaavakuvia. Mahdollisia pistospaikkoja on kehossa seitsemän:

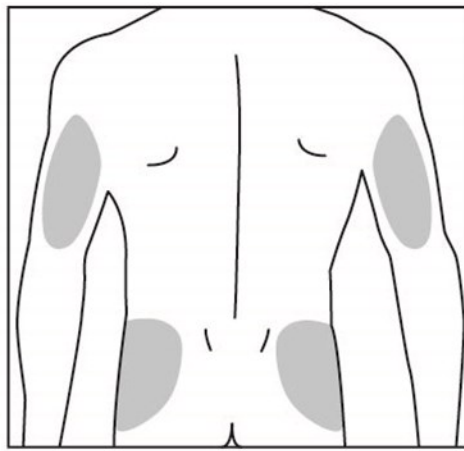
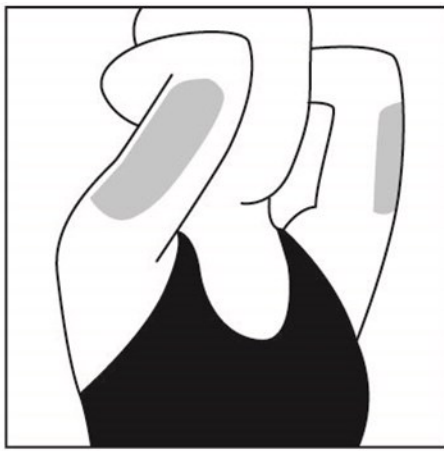
Alue 1: Napaa ympäröivä vatsan alue. Vältä aluetta, joka on lähempänä kuin 5 cm navasta,



Alueet 2 ja 3: Reidet (polvien yläpuoliset alueet),



Alueet 4, 5, 6 ja 7: Käsivarsien takapuolet, lonkkien alueiden selän puoleiset yläosat (vyötärölinjan alapuolella).

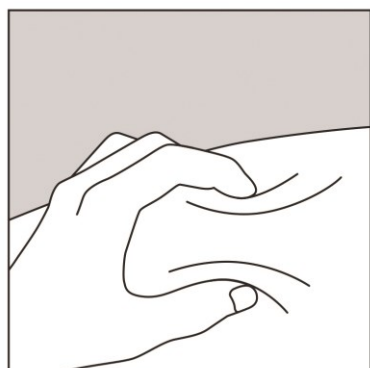


Kullakin pistosalueella on useita eri pistoskohtia. Vaihda pistoskohtaa päivittäin, sillä se vähentää ihoärsytyksen ja kivun mahdollisuutta pistoskohdassa. Kierrätä pistoskohtia eri puolille kehoa ja myös jokaisen pistosalueen sisällä. **Älä käytä toistuvasti samaa pistoskohtaa.**

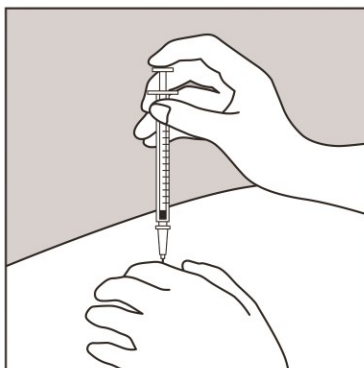
Huomaa: Älä käytä pistokseen alueita, jotka ovat kivuliaita tai poikkeavan värisiä, tai joilla tunnet selviä patteja tai kyhmyjä. On suositeltavaa pitää päiväkirja ja noudattaa suunnitelmallista pistoskohtien kierrätysjärjestystä. Tietylle alueille (kuten käsivarren takaosaan) on vaikeaa pistää itse, joten halutessasi käyttää näitä kohtia voit tarvita avustajaa.

Pistämisohjeet:

- Poista ruisku suojarakkaudesta repäisemällä pois suojarakkauksen taustakalvo.
- Poista neulansuojuus neulasta käsin (**älä** poista sitä suun tai hampaiden avulla).
- Purista kevyesti iho poimulle vapaana olevan käden peukalon ja etusormen väliin (kuva 1).
- Pistä neula ihan läpi kuvan 2 osoittamalla tavalla.
- Pistä lääke painamalla ruiskun mäntä tasaisesti pohjaan asti, kunnes ruisku on tyhjä.
- Vedä ruisku ja neula suoraan ulos.
- Hävitä ruisku turvalliseen keräysastiaan. Älä hävitä käytettyjä ruiskuja talousjätteiden mukana, vaan laita ne varovasti pistosuojuattuun keräysastiaan, kuten lääkärisi tai hoitaja on suositellut.



Kuva 1



Kuva 2

Jos sinusta tuntuu, että Glatimyl-valmisteen vaikutus on liian voimakas tai liian heikko, keskustele asiasta lääkärin kanssa.

Jos käytät enemmän Glatimyl-valmisteetta 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 Suomessa) riskien arvioimiseksi ja lisäohjeiden saamiseksi.

Jos unohdat käyttää Glatimyl-valmisteetta

Ota pistos heti kun muistat, mutta älä ota kaksinkertaista annosta korvataksesi unohtamasi kertaanoksen. Pistä seuraava annos 24 tunnin kuluttua.

Jos lopetat Glatimyl-valmisteen käytön

Älä lopeta Glatimyl-valmisteen käyttöä keskustelematta lääkärin kanssa.

Jos sinulla on kysymyksiä tämän lääkkeen käytöstä, käännyn lääkärin tai apteekkikenkilökunnan puoleen.

4. Mahdolliset haittavaikutukset

Kuten kaikki lääkeet, tämäkin lääke voi aiheuttaa haittavaikutuksia. Kaikki eivät kuitenkaan näitä saa.

Allergiset reaktiot (yliherkkyyssyntymä)

Sinulle voi kehittyä vakava allerginen reaktio tälle lääkevalmisteelle, mutta se on harvinainen.

Lopeta Glatimyl-valmisteen käyttö ja ota välittömästi yhteys lääkäriin tai mene lähimpään terveyskeskukseen tai sairaalaan, jos sinulle ilmaantuu näiden haittavaikutusten oireita:

- ihottuma (punaiset läiskät tai nokkosihottuma),
- silmäluomien, kasvojen tai hulullen turpoaminen,
- äkillinen hengitysvaikeus,
- kouristuskohtaukset,
- pyörtyminen.

Muita reaktioita injektion jälkeen (välitön injektionjälkeinen reaktio)

On melko harvinainen, mutta joillekin potilaalle saattaa tulla muutamien minuuttien kuluessa Glatimyl-valmisteen pistämisen jälkeen yksi tai useampia seuraavista oireista. Nämä oireet eivät tavallisesti aiheuta ongelmia ja ne häviävät yleensä puolissa tunnissa.

Jos nämä oireet **jatkuvat yli 30 minuuttia, ota välittömästi yhteys lääkäriin tai mene lähimpään terveyskeskukseen tai sairaalaan**:

- rinnan tai kasvojen punoitus (vasodilataatio),
- hengenahdistus (dyspnea),
- rintakipu,
- jyskyttävä tai nopea sydämen syke (sydämentykytys, takykardia).

Maksavaivat

Maksaan liittyviä ongelmia tai olemassa olevien maksavaivojen pahanemista, maksan vajaatoiminta mukaan lukien, (**joissakin tapauksissa maksansiirtoon johtanut**) voi harvoissa tapauksissa ilmetä Glatimyl-lääkkeen käytön yhteydessä. Ota heti yhteys lääkärin, jos sinulla esiintyy seuraavanlaisia oireita:

- pahoinvoiointi
- ruokahaluttomuus
- tumma virtsa ja vaaleat ulosteet
- kellertävä iho tai silmäenvalkuaiset
- tavallista suurempi taipumus verenvuotoihin.

Seuraavia haittavaikutuksia on raportoitu Glatimyl-valmisteen käytön yhteydessä:

Hyvin yleiset (saattaa esiintyä useammalla kuin yhdellä käyttäjällä kymmenestä)

- infektiot, influensa
- ahdistuneisuus, masennus
- päänsärky
- huonovointisuus
- ihottuma
- nivel- tai selkäkipu
- voimattomuuks, pistoskohdan ihortreaktiot kuten ihmisen punoitus, kipu, paukamien muodostuminen, kutina, turvotus, tulehdus ja yliherkkyyks pistoskohdassa (injektiokohdan reaktiot eivät ole epätavallisia ja yleensä ne vähenevät ajan myötä), yleisluonteinen kipu

Yleiset (saattaa esiintyä yhdellä käyttäjällä kymmenestä)

- hengitystietulehdut, mahatauti, huuliherpes, korvatulehdus, vuotava nuha, hampaan märkäpesäke, emättimen hiivatulehdus
- hyväntaatuiset ihokasvaimet tai kudoskasvaimet
- imusolmukkeiden turvotus
- allergiset reaktiot
- ruokahaluttomuuks, painon nousu
- hermostuneisuus
- makuaistimusten muutokset, lisääntynyt lihasjanteys, migreeni, puhehäiriöt, pyörtyminen, vapina kaksosikuvat, silmiin liittyvät ongelmat
- korviin liittyvät ongelmat
- yskä, heinänuha
- peräaukon ja peräsuolen vaivat, ummetus, hampaiden reikiintyminen, ruuansulatusvaivat, nielemisvaikeudet, ulosteinkontinen, oksentelu
- poikkeamat maksan toimintakokeissa
- mustelmat, liikahikoilu, kutina, iho-ongelmat, nokkosihottuma
- niskakipu
- pakottava virtsaamisen tarve, normaalista tiheämpi virtsaamisen tarve, virtsaamisvaikeudet
- vilunväristykset, kasvojen turvotus, ihmalaisten kudoksen vähenneminen pistoskohdassa, paikalliset reaktiot pistoskohdassa, nesteen kertymisen aiheuttama turvotus, kuume

Melko harvinaiset (saattaa esiintyä yhdellä käyttäjällä sadasta)

- märkäpesäke, tulehdus ihmossa ja ihmalaissessa pehmytkudoksessa, paise, vyöruusu, munuaistulehdus
- ihosyöpä
- lisääntynyt valkosolujen määrä veressä, vähentynyt valkosolujen määrä veressä, suurentunut perna, normaalista pienempi verihiuhtaleiden määrä, muutokset veren valkosolujen muodossa
- suurentunut kilpirauhanen tai kilpirauhasen liikatoiminta
- matala alkoholiinsietokyky, kihti, kohonneet veren rasva-arvot, kohonnut veren natriumpitoisuus, pienentynyt seerumin ferritiinipitoisuus
- normaalista poikkeavat unet, sekavuus, euforinen mieliala, olemattomien asioiden näkeminen, kuuleminen, haistaminen, maistaminen tai tunteminen (hallusinaatiot), aggressiivisuus, poikkeuksellisesti kohonnut mieliala, persoonaillisuushäiriöt, itsemurhayritys
- käsienviimeiset ja kivut (karpaalikanavaoireyhtymä), mielenterveyden häiriöt, kouristukset, kirjoittamis- ja lukemisvaikeudet, lihaksiin liittyvät häiriöt, liikehäiriöt, lihaskouristukset, hermotulehdus, poikkeavuudet hermo-lihasliitoksen toiminnassa ja siitä aiheutuva lihasten toimintahäiriö, tahattomat nopeat silmämunien liikkeet, halvaantuminen, pohjehermon halvaus, tajunnantason heikkeneminen, sokeat pisteet näkökentässä
- kaihi, sarveiskalvovauriot, kuivat silmät, silmän verenvuoto, riippuluomi, laajentuneet mustuaiset, näköhermon vauriot ja siitä johtuvat näköongelmat
- sydämen lisälyönnit, hidastus syke, jaksoittaisesti nopea sydämen syke
- suonikohjut

- jaksottaiset hengityspysähdykset, nenäverenvuoto, epänormaalinen nopea tai syvä hengitys (hyperventilaatio), ahtauden tunne kurkussa, keuhkoihin liittyvät häiriöt, kurkun ahtautumisen tunteen aiheuttamat hengitysvaikeudet (tukehtumisen tunne)
- paksusuolentulehdus, polyypit paksusuoleissa, suolistotulehdus, röyhtäily, ruokatorven haavaumat, ientulehdus, peräsuolen verenvuoto, sylkirauhasten liikakasvu
- sappikivet, maksan suureneminen
- ihmisen ja pehmytkudosten turvotus, kosketusihottuma, kivuliaat punaiset ihokyhmyt, ihmisen kyyhmyt
- nivelen turpoaminen, tulehtuminen ja kipu (niveltulehdus tai niveliirikkö), niveliin liittyyvien nestepussien tulehtuminen (esiintyy joissakin nivellissä) ja kipu, kylkikivet, lihaskato
- veren esiintyminen virtsassa, munuaiskivet, virtsateiden häiriöt, virtsan poikkeavat löydökset
- rintojen turvotus, erektovaikeudet, lantiossa sijaitsevien elinten laskeuma tai liukuminen pois paikoiltaan (lantion alueen prolapsi), pitkittynyt erektilio, eturauhaseen liittyvä häiriö, poikkeava PAPA-löydös, kiveksiin liittyvät häiriöt, emättimen verenvuoto, emättimeen liittyvät vaivat
- kysta, krapulaoireet, alilämpö (hypotermia), yleisluonteinen tulehdus, kudosten tuhoutuminen injektiokohdassa, limakalvoihin liittyvät vaivat
- oireet, joita voi esiintyä rokotuksen jälkeen.

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, **kerro niistä lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle**. 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

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

00034 FIMEA

5. Glatimyl-valmisten säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Säilytä jäääkaapissa (2 °C–8 °C).

Glatimyl esitättettyjä ruiskuja voidaan säilyttää jäääkaapin ulkopuolella enintään yhden kuukauden ajan 15 °C–25 °C:ssa. Voit tehdä tämän vain yhden kerran. Kuukauden jakson jälkeen ne Glatimyl esitättetyt ruiskut, joita ei ole käytetty ja jotka ovat edelleen alkuperäispakkauksessaan, täytyy siirtää takaisin jäääkaappiin.

Ei saa jäätää.

Pidä esitättetyt ruiskut ulkopakkauksessa. Herkkä valolle.

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

Hävitä ruiskut, jotka sisältävät hiukkasia.

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

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Glatimyl sisältää

- Vaikuttava aine on glatirameeriasetaatti. 1 ml injektionestettä (yhden esityytetyyn ruiskun sisältö) sisältää 20 mg glatirameeriasetaattia.
- Muut aineet ovat mannitoli ja injektionesteisiin käytettävä vesi.

Lääkevalmisteen kuvaus ja pakkauskoot

Glatimyl injektioneste esityytetyssä ruiskussa on steriili, kirkas, väritön tai hieman kellertävä/ruskea liuos.

Jos liuos sisältää hiukkasia, hävitä ruisku ja aloita uudelleen. Käytä uutta ruiskua.

7 esityytettyä ruiskua

28 esityytettyä ruiskua

30 esityytettyä ruiskua

90 (3x30) esityytettyä ruiskua

Kaikkia pakkauskokoja ei vältämättä ole myynnissä.

Myyntiluvan haltija ja valmistaja

Myyntiluvan haltija:

Viatris Limited
Damastown Industrial Park
Mulhuddart
Dublin 15
DUBLIN
Irlanti

Lisätietoja tästä lääkevalmisteesta antaa myyntiluvan haltijan paikallinen edustaja:

Viatris Oy
infofi@viatris.com

Valmistaja:

Synthon Hispania SL
C/ Castelló no1, Pol. Las Salinas, Sant Boi de Llobregat
08830 Barcelona
Espanja

Synthon BV
Microweg 22
6545 CM Nijmegen
Hollanti

Tämä pakkausseleoste on tarkistettu viimeksi 28.9.2023.

Bipackse del: Information till användaren

Glatimyl 20 mg/ml injektionsvätska, lösning i förfylld spruta glatirameracetat

Läs noga igenom denna bipackse del innan du börjar använda detta läkemedel. 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 denna bipackse del finns information om följande :

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

1. Vad Glatimyl är och vad det används för

Glatimyl är ett läkemedel som används för behandling av skovvis förlöpande former av multipel skleros (MS). Det påverkar det sätt som kroppens immunförsvar arbetar på och klassificeras som ett immunmodulerande medel. Symtomen vid MS tror man beror på en defekt i kroppens immunförsvar. Detta leder till att det bildas små områden med inflammation i hjärnan och ryggmärgen.

Glatimyl används för att minska antalet skov (tydliga besvärsperioder) vid MS. Det har inte visats hjälpa om du har en skovfri eller nästan skovfri form av MS. Glatimyl har eventuellt ingen effekt på skovens varaktighet eller hur svårt du drabbas under ett skov.

Det används till att behandla patienter som kan gå på egen hand.

Glatimyl kan även användas till patienter som för första gången har symptom som tyder på hög risk att utveckla MS. Din läkare kommer att utesluta andra orsaker som kan förklara dessa symptom innan behandlingen påbörjas.

Glatirameracetat som finns i Glatimyl kan också vara godkänd för att behandla andra sjukdomar som inte nämns i denna bipacksedel. 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 använder Glatimyl

Använd inte Glatimyl:

- om du är **allergisk mot glatirameracetat eller något annat innehållsämne** i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).

Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du använder Glatimyl

- om du har **njur- eller hjärtproblem** eftersom du då kan behöva kontrolleras regelbundet
- om du har eller har haft **leverproblem** (inklusive problem p.g.a. alkoholkonsumtion).

Barn

Glatimyl ska inte användas till barn under 12 år.

Äldre

Glatimyl har ej studerats specifikt hos äldre. Fråga din läkare om råd.

Andra läkemedel och Glatimyl

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

Graviditet och amning

Om du är gravid eller ammar, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn, be din läkare om råd och bedömning av din Glatimyl-behandling under tiden du är gravid och/eller ammar.

I den begränsade data som samlats vid amning av nyfödda/spädbarn sågs inga negativa effekter av glatirameracetat hos barnen. Glatimyl kan användas av den som ammar.

Körförmåga och användning av maskiner

Det är inte känt om Glatimyl påverkar förmågan att köra bil eller hantera maskiner.

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 din läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

3. Hur du använder Glatimyl

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

Den rekommenderade dagliga dosen för vuxna och ungdomar från 12 år är en förfylld spruta (20 mg glatirameracetat) som injiceras under huden (subkutant).

Det är mycket viktigt att injicera Glatimyl på rätt sätt:

- Injicera endast i vävnaden under huden (subkutan vävnad) (se bruksanvisningen nedan).
- Följ din läkares instruktioner angående dos. Använd endast den dos som läkaren har bestämt.
- Varje förfylld injektionsspruta är för engångsbruk. Rester av läkemedlet eller använda sprutor ska kastas.
- Innehållet i Glatimyl förfyllda injektionssprutor ska inte blandas eller ges tillsammans med någon annan produkt.
- Om lösningen innehåller partiklar ska den inte användas utan ta en ny spruta.

Första gången du använder Glatimyl kommer du att få fullständiga instruktioner och övervakas av en läkare eller sjuksköterska. De kommer att vara med dig när du injiceras och en halvtimme efteråt, för att försäkra sig om att du inte får några besvär.

Bruksanvisning för användning

Läs dessa instruktioner noga innan du börjar använda Glatimyl.

Innan injektionen ska du se till att du har allt som du behöver:

- ett blister med en Glatimyl förfylld spruta
- en avfallsbehållare för använda nålar och sprutor
- för varje injektion, ta endast ett blister med en förfylld spruta från förpackningen. Förvara alla oanvända sprutor i ytterkartongen.
- om din spruta har förvarats i kylskåp, ta ut blistret med sprutan minst 20 minuter innan injektion av läkemedlet så att den blir rumstempererad.

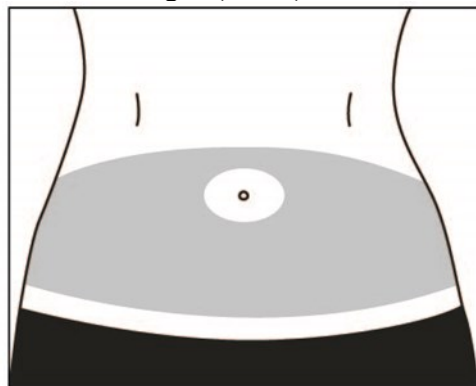
Tvätta händerna noggrant med tvål och vatten.

Om du önskar använda en autoinjektor för att göra din injektion, kan en My-Ject autoinjektor användas tillsammans med Glatimyl. My-Ject autoinjektor är bara godkänd för användning tillsammans med Glatimyl och har inte testats med andra produkter. Se instruktionerna för användning som medföljer My-Ject autoinjektor.

Välj injektionsställe inom de områden som visas nedan.

Det finns sju möjliga områden för injektion:

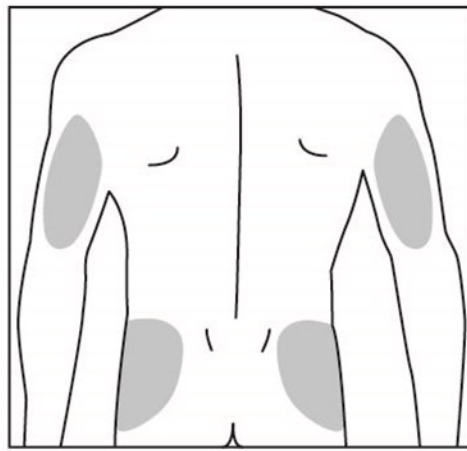
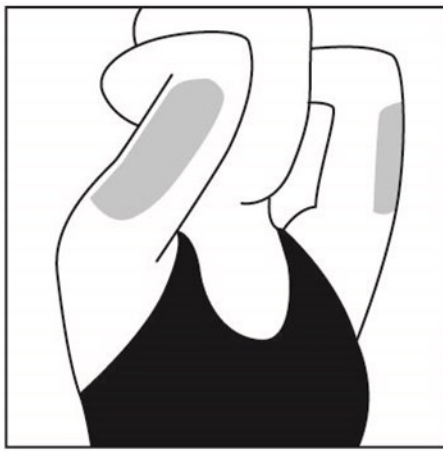
Område 1: Magen (buken) runt naveln. Undvik ett område på 5 cm runt naveln,



Område 2 och 3: Låren (ovanför dina knän),



Område 4, 5, 6 och 7: Bakre delen av dina överarmar, och bakre, övre delen av dina höfter (nedanför din midja).



Inom varje injektionsområde finns det ett flertal injektionsställen. Välj ett nytt hudområde för injektionen varje dag. Detta minskar risken för irritation eller smärta vid injektionsstället. Variera injektionsområdena och variera också injektionsställena inom ett område. **Använd inte exakt samma ställe varje gång.**

Observera: Injicera inte i ett område som är smärtsamt, missfärgat eller om du känner knölar eller bulor. Det rekommenderas att ha ett schema över hur man ska variera injektionsställena samt att föra dagbok över detta. Det finns vissa områden av din kropp som kan vara svåra att komma åt för att själv injicera (t ex baksidan av armarna) och för dessa områden kan du behöva hjälp.

Hur du injicerar:

- Ta ur sprutan från dess skyddande blister genom att dra av blistrets lock.
- Ta bort nålskyddet från nälen, **använd inte** din mun eller dina tänder för att ta bort nålskyddet.
- Nyp försiktigt upp skinnet med tumme och pekfinger med den hand som är fri (bild 1).
- Tryck in nälen i skinnet som visas på bild 2.
- Injicera läkemedlet genom att stadigt trycka in kolven hela vägen ned tills sprutan är tom.
- Dra sprutan och nälen rakt ut.
- Släng sprutan i en säker avfallsbehållare. Kasta inte använda sprutor i hushållsavfallet utan att först förpacka dem noggrant i en säker avfallsbehållare, enligt rekommendationer från din läkare eller sjuksköterska.



Bild 1

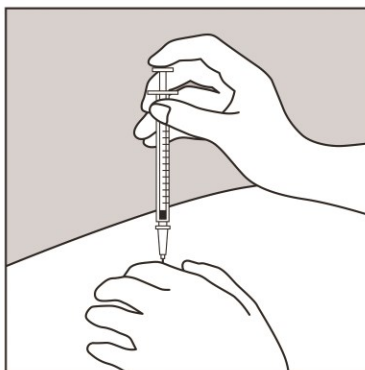


Bild 2

Om du upplever att effekten av Glatimyl är för stark eller för svag, tala med din läkare.

Om du har använt för stor mängd av Glatimyl

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 i Finland, 112 i Sverige) för bedömning av risken samt rådgivning.

Om du har glömt att använda Glatimyl

Ta det så snart du kommer ihåg det, men ta inte dubbla doser för att kompensera de doser du glömt. Ta nästa dos 24 timmar senare.

Om du slutar att använda Glatimyl

Sluta inte att använda Glatimyl utan att 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.

Allergisk reaktion (överkänslighet)

Du kan utveckla en allvarlig allergisk reaktion mot Glatimyl men det är sällsynt.

Om du känner av någon av följande biverkningar, **sluta att använda Glatimyl och tag omedelbart kontakt med din läkare eller åk till akutmottagningen på närmaste sjukhus :**

- hudutslag (röda prickar eller nässelutslag)
- svullnad av ögonlock, ansikte eller läppar
- plötsliga andningssvårigheter
- kramper (anfall)
- svimning

Andra reaktioner som kan uppträda efter injektion (reaktion omedelbart efter injektion):

Det är ovanligt men vissa personer kan få ett eller flera av följande symtom någon minut efter injicering av Glatimyl. Dessa symtom orsakar i normala fall inga problem och försvinner oftast inom en halvtimme. Men om följande symtom **varar längre än 30 minuter tag omedelbart kontakt med din läkare eller åk till akutmottagningen på närmaste sjukhus :**

- rodnad av bröst eller ansikte (vasodilatation)
- andfåddhet (dyspné)
- bröstsärta
- bultande och snabba hjärtslag (palpitationer, takykardi)

Leverproblem

Leverproblem eller försämring av leverproblem, inklusive leversvikt (**som i vissa fall har lett till levertransplantation**), kan i sällsynta fall förekomma med Glatimyl. Kontakta omedelbart läkare om du har symtom som:

- illamående
- aptitlöshet
- mörkfärgad urin och blek avföring
- gulnande av huden eller ögonvitorna
- blöder lättare än normalt.

Följande biverkningar har rapporterats för Glatimyl:

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

- infektioner, influensa
- oro, nedstämdhet
- huvudvärk

- sjukdomskänsla
- hudutslag
- led- eller ryggsmärta
- svaghetskänsla, hudreaktioner vid injektionsstället så som: rodnad av huden, smärta, uppkomst av blåsliknande utslag, klåda, svullnad, inflammation eller överkänslighet (dessa reaktioner vid injektionsstället är inte ovanliga och minskar vanligen med tiden), ospecifik smärta

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

- inflammation i luftvägarna, mag- och tarmkatarr, munsår, öroninflammation, rinnande näsa, tandböld, vaginal svampinfektion
- icke-elakartad tillväxt i huden (icke-elakartad tumör i huden), vävnadstillväxt (tumör)
- svullna lymfkörtlar
- allergisk reaktion
- aptitlöshet, viktökning
- nervositet
- förändrad smak, ökad muskelpänning, migrän, talsvårigheter, svimning, skakningar
- dubbelseende, ögonproblem
- öronproblem
- hosta, hösnuva
- ändtarmsproblem, förstopning, karies, matsmältningsbesvär, sväljsvårigheter, avföringsinkontinens, kräkningar
- onormala leverprover
- blåmärken, stark svettning, klåda, hudsjukdom, nässelutslag
- nacksmärta
- hastigt påkommet behov av blåstömnning, täta urineringar, oförmåga att tömma blåsan ordentligt
- frossa, svullet ansikte, minskad vävnad under huden på injektionsstället, lokala reaktioner, svullnad på grund av ansamling av vätska, feber

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

- varböld, inflammation i huden och mjukdelar under huden, bölder, bältros, inflammation i njurarna
- hudcancer
- ökat antal vita blodkroppar, minskat antal vita blodkroppar, förstorad mjälte, lägre nivåer av blodplättar, förändrat utseende på vita blodkroppar
- förstorad sköldkörtel, överaktiv sköldkörtel
- låg alkoholtolerans, gikt, ökad halt av blodfetter, ökad halt natrium i blodet, minskad halt ferritin i blodet
- konstiga drömmar, förvirring, eupori, se, höra, lukta, smaka eller känna något som inte finns (hallucinationer), aggressivitet, onormalt förhöjd sinnesstämning, personlighetsstörning, självmordsförsök
- domningar och smärta i händerna (karpaltunnelsyndrom), psykisk störning, anfall (kramper), svårigheter att skriva och läsa, muskelproblem, problem med rörelser, muskelkramper, nervinflammation, onormal nerv-muskelkoppling som leder till onormal muskelfunktion, ofrivilliga snabba rörelser av ögongloberna, förlamning, droppfot (peroneusparös), sänkt vakenhetsgrad (stupor), synfältsstörningar
- grå starr, sår på hornhinnan, torra ögon, blödning i ögat, hängande ögonlock, vidgad pupill, förtvinning av synnerven som leder till synproblem
- extra hjärtslag, långsamma hjärtslag, periodvis uppkommande hjärtklappning
- åderbråck
- periodvisa andningsuppehåll, näsblod, onormalt snabb eller djup andning (hyperventilation), trånghetskänsla i halsen, lungbesvär, svårigheter att andas på grund av trånghetskänsla i halsen (kvävande känsla)

- tjocktarmsinflammation, polyp i tjocktarmen, inflammation i tarmarna, rapningar, sår i matstrupen, inflammation i tandköttet, blödning från ändtarmen, förstorade spottkörtlar
- gallsten, förstorad lever
- svullnad av hud och mjukdelar, kontakteksem, smärtsamma röda hudknölar, hudknölar
- svullnad, inflammation och smärta i leder (arrit eller osteoarrit), inflammation och smärta i slemsäcken runt leden (finns i en del leder), flanksmärta, minskad muskelmassa
- blod i urinen, njursten, urinvägsproblem, onormal urin
- svullna bröst, svårigheter att få erekton, bäckenorganen faller ner eller glider ur sin position (framfall), ihållande erekton, prostatasjukdom, onormalt gynekologiskt cellprov (cellprovtagning för att upptäcka livmoderhalscancer), testikelsjukdom, vaginal blödning, vaginal sjukdom
- cystor, ”dagen-etter” känsla, låg kroppstemperatur (hypotermi), ospecifik inflammation, vävnadsdöd på injektionsstället, problem med slemhinnorna
- symptom som kan uppstå efter vaccination

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.

Sverige:

Läkemedelsverket
Box 26
751 03 Uppsala
www.lakemedelsverket.se

Finland:

webbplats: www.fimea.fi
Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea
Biverkningsregistret
PB 55
00034 FIMEA

5. Hur Glatimyl ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras i kylskåp (2 °C–8 °C).

Glatimyl förfyllda sprutor kan förvaras utanför kylskåp i 15 °C–25 °C i högst en månad. Detta kan endast göras en gång. Om Glatimyl förfyllda sprutor inte har använts under denna en-månadsperiod, och fortfarande ligger i originalförpackningen, måste de läggas tillbaka in i kylskåpet.

Får ej frysas.

Förvara de förfyllda sprutorna i ytterkartongen. Ljuskänsligt.

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

Släng sprutor som innehåller partiklar.

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 glatirameracetat. 1 ml injektionsvätska (innehållet i en förfylld spruta) innehåller 20 mg glatirameracetat.
- Övriga innehållsämnen ärmannitol och vatten för injektion.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Glatimyl injektionsvätska, lösning i förfylld spruta, är en steril, klar, färglös till svagt gul/brunaktig lösning.

Om lösningen innehåller partiklar, släng sprutan och börja om igen. Använd en ny spruta.

7 förfyllda sprutor

28 förfyllda sprutor

30 förfyllda sprutor

90 (3x30) förfyllda sprutor

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

Innehavare av godkännande för försäljning:

Viatris Limited

Damastown Industrial Park

Mulhuddart

Dublin 15

DUBLIN

Irland

Kontakta ombudet för innehavaren av godkännandet för försäljning om du vill veta mer om detta läkemedel:

Viatris Oy
infofi@viatris.com

Tillverkare:

Synthon Hispania SL
C/ Castelló no1, Pol. Las Salinas, Sant Boi de Llobregat
08830 Barcelona
Spanien

Synthon BV
Microweg 22
6545 CM Nijmegen
Nederlanderna

Denna bipacksedel ändrades senast 28.9.2023.