

Vepesid® 50 mg, kapsler, bløde etoposid

Læs denne indlægsseddel grundigt, inden du begynder at tage medicinen.

- Gem indlægssedlen. Du kan få brug for at læse den igen.
- Spørg lægen eller på apoteket, hvis der er mere, du vil vide.
- Lægen har ordineret Vepesid® til dig personligt. Lad derfor være med at give det til andre. Det kan være skadeligt for andre, selv om de har de samme symptomer, som du har.
- Tal med lægen eller apoteket, hvis en bivirkning bliver værre, eller du får bivirkninger, som ikke er nævnt her.

Oversigt over indlægssedlen:

1. Virkning og anvendelse
2. Det skal du vide, før du begynder at tage Vepesid®
3. Sådan skal du tage Vepesid®
4. Bivirkninger
5. Opbevaring
6. Yderligere oplysninger

1. VIRKNING OG ANVENDELSE

Vepesid® er et middel mod visse kræftsygdomme (cytostatikum). Behandling med Vepesid® kaldes kemoterapi.

Vepesid® hæmmer væksten af kræftceller.

Lægen kan have givet dig Vepesid® for noget andet. Følg altid lægens anvisning.

2. DET SKAL DU VIDE, FØR DU BEGYNDER AT TAGE VEPESID®

Tag ikke Vepesid®

- hvis du er overfølsom (allergisk) over for etoposid eller et af de øvrige indholdsstoffer.
- hvis din knoglemarv fungerer dårligt.
- hvis du har meget dårlig lever.
- hvis du har nyrsvigt.
- hvis du er gravid.
- hvis du skal vaccineres mod gul feber eller skal vaccineres med en anden levende vaccine..

Vær ekstra forsigtig med at tage Vepesid®

Oplys altid ved blodprøvekontrol og urinprøvekontrol, at du er i behandling med Vepesid®. Det kan have betydning for prøveresultaterne. Så længe du er i behandling med Vepesid®, skal du have undersøgt blodet og urinen regelmæssigt.

Kontakt lægen, før du tager Vepesid, hvis

- du har dårlige nyrer eller lever.
- du har en infektion.
- din knoglemarv har nedsat evne til at danne hvide blodlegemer. Du bør have kontrolleret dit antal af hvide blodlegemer og blodplader før start på behandling med Vepesid, før hvert efterfølgende behandlingsforløb og efter behandlingsforløbet.

Kontakt straks læge eller sundhedspersonale, hvis du får

- blødning fra hud og slimhinder og blå mærker. Dette kan være tegn på livstruende forandringer i blodet.
- almindelig sløjhed, tendens til betændelse, især halsbetændelse og feber pga. forandringer i blodet (for få hvide blodlegemer).
- vejrtrækningsproblemer, hurtigt puls, rødme af huden, kulderystelser og feber. Det kan være tegn på en alvorlig, livstruende allergisk reaktion.

Vær opmærksom på følgende

- Vepesid kan påvirke menstruationerne hos kvinder og nedsætte sæd kvaliteten hos mænd samt evnen til at få børn. Hvis det er relevant, kan du tale med lægen om nedfrysning af sæd før behandlingen.
- Vepesid kan have skadelige virkninger på æg- og sædceller. Hvis du er i den fødedygtige alder, skal du bruge sikker prævention under behandlingen og op til 6 måneder efter.
- Hvis du tidligere har fået behandling for din kræftsygdom, kan det være nødvendigt at holde pause, inden du får Vepesid, kapsler.
- Hvis du får Vepesid gennem længere tid, er der en risiko for, at du udvikler kræft pga. behandlingen.

Brug af anden medicin

Fortæl det altid til lægen eller apoteket, hvis du bruger anden medicin eller har brugt det for nylig. Dette gælder også medicin, som ikke er købt på recept, medicin købt i udlandet, naturlægemidler, stærke vitaminer og mineraler samt kosttilskud.

Tal med din læge, hvis du tager

- medicin til at hæmme immunforsvaret bl.a. efter organtransplantation (cyclosporin).
- anden medicin mod kræft (f.eks. methotrexat, cisplatin, antracykliner såsom doxorubicin).
- medicin mod epilepsi (phenytoin).
- blodfortyndende medicin (f.eks. warfarin).
- medicin mod urinsyreghigt og smerter (NSAID, fenybutazon, acetylsalicylsyre).

Fortæl lægen, at du tager Vepesid®, hvis du skal vaccineres.

Graviditet og amning

Spørg din læge eller apoteket til råds, før du tager nogen form for medicin.

Graviditet

Du må ikke tage Vepesid®, hvis du er gravid, da det kan skade fostret.

Du skal undgå at blive gravid. Både mænd og kvinder skal bruge sikker prævention under behandlingen og op til 6 måneder efter behandlingen. Kontakt straks lægen, hvis du bliver gravid, mens du får Vepesid®.

Amning

Du skal stoppe med at amme, hvis behandling med Vepesid® er nødvendig. Tal med lægen.

Trafik- og arbejdssikkerhed

Vepesid® kan give bivirkninger (f.eks. træthed og synsforstyrrelser), der i større eller mindre grad kan påvirke arbejdssikkerheden og evnen til at færdes sikkert i trafikken.

Vigtig information om nogle af de øvrige indholdsstoffer i Vepesid®

Vepesid® indeholder natriummethylparahydroxybenzoat (E215) og natriumpropylparahydroxybenzoat (E217) som kan give allergiske reaktioner (kan optræde efter behandlingen).

3. SÅDAN SKAL DU TAGE VEPESID®

Tag altid Vepesid® nøjagtigt efter lægens anvisning. Er du i tvivl, så spørg lægen eller på apoteket.

Kapslerne skal tages på tom mave og synkes hele.

Den sædvanlige dosis er

Din læge fastsætter dosis, så den passer til dig og din sygdom.

Daglige doser over 200 mg bør gives som to daglige doser.

Børn

Børn må normalt ikke få Vepesid®. Tal med lægen.

Nedsat nyre- og leverfunktion

Det kan være nødvendigt at ændre dosis. Følg lægens anvisninger.

Hvis du har taget for mange Vepesid® kapsler

Kontakt lægen, skadestuen eller apoteket, hvis du har taget flere Vepesid® kapsler, end lægen har foreskrevet, og du føler dig utilpas. Tag pakningen med.

Symptomer på overdosering kan være mundbetændelse, skader på lever, kvalme og opkastninger pga. for meget syre i blodet, ændringer i blodet, mave og tarm gener.

Hvis du har glemt at tage Vepesid®

Du må ikke tage dobbeltdosis som erstatning for den glemte dosis. Hvis du har glemt en dosis, skal du kontakte lægen.

Hvis du holder op med at tage Vepesid®

Du må kun holde pause eller stoppe behandlingen efter aftale med lægen.

Spørg lægen eller på apoteket, hvis der er noget, du er i tvivl om.

4. BIVIRKNINGER

Vepesid® kan som al anden medicin give bivirkninger, men ikke alle får bivirkninger.

Alvorlige bivirkninger

Meget almindelige bivirkninger (forekommer hos flere end 1 ud af 10 patienter):

- Blødning fra hud og slimhinder og blå mærker pga. forandringer i blodet (for få blodplader). Kontakt læge eller skadestue.
- Gulsot og hudkløe pga. skadelig påvirkning af leveren. Kontakt læge eller skadestue.

Almindelige bivirkninger (forekommer hos mellem 1 og 10 ud af 100 patienter):

- Leukæmi kan opstå efter nogen tids behandling. Kontakt lægen.
- Andenød, angst, bryst smerter med udstråling til hals eller arme pga. blodprop i hjertet. Ring 112.

Ikke almindelige bivirkninger (forekommer hos mellem 1 og 10 ud af 1.000 patienter):

- Uregelmæssig vejtrækning med vejtrækningspauser. Kontakt straks læge eller skadestue. Ring evt. 112.
- Vejtrækningsbesvær, evt. vejtrækningsstop. Kontakt straks læge eller skadestue. Ring evt. 112.

Sjældne bivirkninger (forekommer hos mellem 1 og 10 ud af 10.000 patienter):

- Ufrivillige bevægelser pga. påvirkning af nervesystemet. Forsvinder ikke efter at du er stoppet med behandlingen. Kontakt lægen.
- Forbigående blindhed. Kontakt lægen.
- Høj feber, kulderystelser, almen sløvhed, evt. kolde arme og ben pga. blodforgiftning. Kontakt straks læge eller skadestue. Ring evt. 112.
- Lungebetændelse. Kontakt lægen.
- Kramper. Kontakt straks læge eller skadestue. Ring evt. 112.
- Akut synsnedsettelse (evt. blindhed), blinde pletter for et eller begge øjne, uskarpt syn og vanskelighed med at skelne farver pga. betændelse i synsnerven. Kontakt læge eller skadestue.
- Tiltagende andenød pga. dannelse af bindevæv i lungerne. Kontakt læge eller skadestue.
- Tør hoste uden slim pga. betændelse i lungernes bindevæv. Kontakt læge eller skadestue.
- Pludseligt hududslæt, åndedrætsbesvær og besvimelse (inden for minutter til timer), pga. overfølsomhed (anafylaktisk reaktion). Kan være livsfarligt. Ring 112.
- Blæreformet udslæt og betændelse i huden, især på hænder og fødder samt i og omkring munden ledsaget af feber. Kontakt læge eller skadestue.
- Kraftig afskalning og afstødning af hud. Kontakt læge eller skadestue.

Sjældne – meget sjældne bivirkninger (forekommer hos færre end 1 ud af 1.000 patienter):

- Hovedpine, træthed, kvalme og opkastninger pga. for meget syre i blodet. I alvorlige tilfælde bevidsthedssvækkelse med dyb og hurtig vejtrækning. Kontakt straks læge eller skadestue. Ring evt. 112.

Ikke alvorlige bivirkninger

Meget almindelige bivirkninger (forekommer hos flere end 1 ud af 10 patienter):

- Almen sløvhed, tendens til betændelse (infektioner) især halsbetændelse og feber pga. forandringer i blodet (for få hvide blodlegemer). Kan blive alvorligt. Hvis du får feber, skal du straks kontakte læge eller skadestue.
- Blegthed og træthed pga. blodmangel. Kan være eller blive alvorligt. Tal med lægen.
- Kvalme, opkastning.
- Forbigående hårtab.
- Appetitløshed/madlede.
- Forstoppelse, mavesmerter.
- Hudpigmentering.
- Træthed, utilpashed.

Almindelige bivirkninger (forekommer hos mellem 1 og 10 ud af 100 patienter):

- Svimmelhed.
- Udslæt, kløe, nældefeber.
- Rødmen.
- For højt blodtryk. Tal med lægen. For højt blodtryk skal behandles. Meget forhøjet blodtryk er alvorligt.
- Diarré, mundbetændelse evt. med hvide belægninger.
- Svien bag brystbenet, sure opstød, synkebesvær pga. betændelse i spiserøret. Tal med lægen.
- Feber.
- Uregelmæssig puls. Kan være eller blive alvorligt. Tal med lægen.

Ikke almindelige bivirkninger (forekommer hos mellem 1 og 10 ud af 1.000 patienter):

- Kraftig sveden.
- Hævelse af ansigt eller tunge. Det kan hos nogle udvikle sig til en alvorlig bivirkning. Tal med lægen. Hvis du får vejtrækningsbesvær, skal du straks kontakte læge eller skadestue. Ring evt. 112.

Prickende, snurrende fornemmelser, følelsesløshed eller lammelser, evt. smerter i hænder og fødder.

Sjældne bivirkninger (forekommer hos mellem 1 og 10 ud af 10.000 patienter):

- Døsighed, svaghed, bevægelsesforstyrrelser pga. påvirkning af nervesystemet, smagsforstyrrelse.
- Forvirring.
- Synkebesvær.
- Hudforandringer efter tidligere strålebehandling eller solskade.

Meget sjældne bivirkninger (forekommer hos færre end 1 ud af 10.000 patienter):

- Eftersmag.
- Udebleven menstruation, manglende ægløsning, nedsat evne til at få børn, uregelmæssig menstruation.

Vepesid® kan herudover give bivirkninger, som du normalt ikke mærker noget til. Det drejer sig om ændringer i visse laboratorieprøver, f.eks. blodprøver og urinprøver, som igen bliver normale, når behandlingen ophører.

Tal med lægen eller apoteket, hvis en bivirkning bliver værre, eller du får bivirkninger, som ikke er nævnt her.

Indberetning af bivirkninger til sundhedsstyrelsen

Hvis du oplever bivirkninger, bør du tale med din læge, sygeplejerske eller apoteket. Dette gælder også mulige bivirkninger, som ikke er medtaget i denne indlægsseddel. Du eller dine pårørende kan også indberette bivirkninger direkte til sundhedsstyrelsen på www.meldenbivirkning.dk, eller ved at kontakte sundhedsstyrelsen via mail, med almindeligt brev eller telefonisk for at rekvirere et indberetningsskema.

Ved at indrapportere bivirkninger kan du hjælpe med at fremskaffe mere information om sikkerheden af dette lægemiddel.

5. OPBEVARING

Opbevares utilgængeligt for børn.

Opbevar ikke Vepesid® ved temperaturer over 30 °C.

Tag ikke Vepesid® efter den udløbsdato, der står på pakningen.

Afløber altid medicinrester på apoteket. Af hensyn til miljøet må du ikke smide medicinrester i afløbet, toiletet eller skraldespanden.

6. YDERLIGERE OPLYSNINGER

Vepesid® 50 mg, bløde kapsler indeholder:

- Aktivt stof: Etoposid 50 mg.
 - Øvrige indholdsstoffer: Vandfri citronsyre, glycerol 85%, macrogol 400.
- Kapslen indeholder: Gelatine, natriummethylparahydroxybenzoat (E215), natriumpropylparahydroxybenzoat (E217), rød jernoxid (E172), titandioxid (E171).

Udseende og pakningsstørrelse

Vepesid® kapsler er lyserøde.

Vepesid® fås i en blisterpakning som indeholder 20 kapsler.

Indehaver af markedsføringstilladelsen

EuroPharmaDK
Oddesundvej 39
6715 Esbjerg N.

Ompakket og frigivet af

EuroPharmaDK
Oddesundvej 39
6715 Esbjerg N.

Den nyeste indlægsseddel kan findes på www.indlaegsseddel.dk

Vepesid® er et registreret varemærke, der tilhører Bristol-Myers Squibb Company.