

Indlægsseddel: Information til patienten

Inrebic 100 mg hårde kapsler fedratinib

Læs denne indlægsseddel grundigt, inden du begynder at tage dette lægemiddel, da den indeholder vigtige oplysninger.

- Gem indlægssedlen. Du kan få brug for at læse den igen.
- Spørg lægen eller apotekspersonalet, hvis der er mere, du vil vide.
- Lægen har ordineret dette lægemiddel til dig personligt. Lad derfor være med at give lægemidlet til andre. Det kan være skadeligt for andre, selvom de har de samme symptomer, som du har.
- Kontakt lægen eller apotekspersonalet, hvis du får bivirkninger, herunder bivirkninger, som ikke er nævnt i denne indlægsseddel. Se punkt 4.

Se den nyeste indlægsseddel på www.indlaegsseddel.dk.

Oversigt over indlægssedlen

1. Virkning og anvendelse
2. Det skal du vide, før du begynder at tage Inrebic
3. Sådan skal du tage Inrebic
4. Bivirkninger
5. Opbevaring
6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

1. Virkning og anvendelse

Hvad er Inrebic?

Inrebic indeholder det aktive stof fedratinib. Det er en type af lægemidler, der kaldes ”proteinkinasehæmmere”.

Anvendelse

Inrebic bruges til at behandle voksne patienter med forstørret milt eller med symptomer relateret til myelofibrose, en sjælden form for blodkræft.

Virkning

En forstørret milt er et af kendetegnene ved myelofibrose. Myelofibrose er en sygdom i knoglemarven, hvor knoglemarven erstattes af arvæv. Den unormale marv kan ikke længere producere tilstrækkelige normale blodlegemer, og derfor forstørres milten betydeligt. Ved at blokere virkningen af visse enzymer (kaldet janus-associerede kinaser) kan Inrebic reducere størrelsen af milten hos patienter med myelofibrose og lindre symptomer såsom feber, nattesved, knoglesmerter og vægttab hos patienter med myelofibrose.

2. Det skal du vide, før du begynder at tage Inrebic

Tag ikke Inrebic

- Hvis du er allergisk over for fedratinib eller et af de øvrige indholdsstoffer i dette lægemiddel (angivet i punkt 6).
- Hvis du er gravid, eller har mistanke om, at du er gravid.

Advarsler og forsigtighedsregler

Kontakt lægen eller apotekspersonalet, før du tager disse kapsler og under behandlingen, hvis du har nogle af følgende tegn eller symptomer:

En tilstand, der påvirker hjernen kaldet encefalopati, herunder Wernickes encefalopati

- Forvirring, hukommelsestab eller besvær med at tænke, tab af balance eller gangbesvær.
- Øjenproblemer såsom tilfældig øjenbevægelse, dobbeltsyn, sløret syn og/eller synstab. Disse kan være tegn på en hjernepåvirkning, kaldet encefalopati, herunder Wernickes encefalopati, som kan medføre dødsfald. Kontakt straks din læge, hvis du får nogle af disse tegn eller symptomer.

Spørg lægen eller apotekspersonalet under behandlingen:

- Hvis du føler dig meget træt, har åndenød, bleg hud eller hurtig hjerterytme – dette kan være tegn på et lavt antal røde blodlegemer.
- Hvis du har usædvanlig blødning eller blå mærker under huden, blødning i længere tid end sædvanligt efter blodprøvetagning eller blødning fra tandkødet – dette kan være tegn på et lavt antal blodplader.
- Hvis du har hyppige eller tilbagevendende infektioner, som kan være et tegn på et lavt antal hvide blodlegemer.
- Hvis du har kvalme, opkastning eller diarré.
- Hvis du har eller på noget tidspunkt har haft nyreproblemer.
- Hvis du har eller på noget tidspunkt har haft leverproblemer.
- Hvis du har eller på noget tidspunkt har haft problemer med bugspytkirtlen.
- Hvis du har øjenproblemer – især hvis du har inflammation (betændelseslignende tilstand) i øjet, kaldet uveitis.

Følgende er blevet observeret for en andet lignende type lægemiddel, der anvendes til behandling af leddegigt: hjerteproblemer, blodpropper og kræft. Kontakt lægen eller apotekspersonalet, før eller under behandlingen, hvis du:

- er over 65 år. Patienter på 65 år eller derover kan være i øget risiko for hjerteproblemer, herunder hjerteanfald og nogle typer af kræft.
- har eller har haft hjerteproblemer.
- har eller har haft kræft.
- er ryger eller tidligere har røget.
- tidligere har haft blodpropper i venerne i dine ben (dyb venetrombose) eller lunger (lungeemboli).
- pludselig får åndenød eller vejrtrækningsbesvær, bryst smerter eller smerter i den øvre ryg, hævelse af benet eller armen, smerter eller ømhed i benet eller rødme eller misfarvning på benet eller armen, da dette kan være tegn på en blodprop i venerne.
- lægger mærke til nye vækster på huden eller ændringer i eksisterende vækster. Din læge kan anbefale, at du får foretaget regelmæssige hudundersøgelser, mens du tager Inrebic.

Din læge vil drøfte med dig, om Inrebic er egnet til dig.

Blodprøver

Før og under behandlingen vil du få taget blodprøver for at kontrollere dine blodcellekoncentrationer (røde blodlegemer, hvide blodlegemer og blodplader) og din lever- og bugspytkirtelfunktion.

Før behandlingen vil du få taget en blodprøve for at kontrollere din B1-vitaminkoncentration. Din læge vil ligeledes bede dig om at tage et vitamin B1-tilskud dagligt på 100 mg under behandlingen. Lægen kan også anmode om flere blodprøver for at kontrollere din B1-vitaminkoncentration under behandlingen.

Lægen kan justere dosen eller stoppe behandlingen baseret på resultaterne af blodprøverne.

Børn og unge

Inrebic bør ikke anvendes til børn eller unge under 18 år, da dette lægemiddel ikke er blevet undersøgt hos denne aldersgruppe.

Brug af andre lægemidler sammen med Inrebic

Fortæl det altid til lægen eller apotekspersonalet, hvis du tager andre lægemidler, for nylig har taget andre lægemidler eller planlægger at tage andre lægemidler. Dette skyldes, at Inrebic kan påvirke, hvordan nogle andre lægemidler virker. Visse andre lægemidler kan også påvirke den måde, Inrebic virker på.

Følgende kan øge risikoen for bivirkninger med Inrebic:

- Ketoconazol, fluconazol (anvendes til behandling af svampeinfektioner),
- Fluvoxamin (anvendes til behandling af depression),
- Ritonavir (anvendes til behandling af hiv-infektioner/aids).

Følgende kan reducere effektiviteten af Inrebic:

- Rifampicin (anvendes til at behandle tuberkulose (TB) og visse andre infektioner),
- Phenytoin (anvendes til at behandle epilepsi og kontrollere anfald eller kramper),
- Efavirenz (anvendes til at behandle hiv-infektioner/aids).

Inrebic kan påvirke andre lægemidler:

- Midazolam (anvendes til at hjælpe med at sove eller lindre angst),
- Omeprazol (anvendes til at behandle maveproblemer),
- Metoprolol (anvendes til at behandle angina pectoris eller højt blodtryk),
- Metformin (anvendes til at sænke blodsukkerniveauet),
- Endvidere simvastatin, S-mephenytoin og dextromethorphan.

Lægen vil beslutte, om dosen skal ændres.

Fortæl også lægen, hvis du for nylig har fået foretaget en operation, eller hvis du skal have foretaget en operation eller et indgreb, da Inrebic kan interagere med nogle beroligende lægemidler.

Graviditet og amning

Hvis du er gravid eller ammer, har mistanke om, at du er gravid, eller planlægger at blive gravid, skal du spørge din læge eller apotekspersonalet til råds, før du tager dette lægemiddel.

Tag ikke Inrebic under graviditet. Hvis du er i stand til at blive gravid, skal du bruge sikker prævention, mens du tager disse kapsler, og undgå at blive gravid i mindst én måned efter den sidste dosis.

Du må ikke amme, mens du tager Inrebic og i mindst én måned efter den sidste dosis eftersom det ikke vides, om dette lægemiddel passerer over i brystmælken.

Trafik- og arbejdssikkerhed

Hvis du er svimmel, må du ikke føre motorkøretøj eller betjene maskiner, før denne bivirkning er gået væk.

Inrebic indeholder natrium

Dette lægemiddel indeholder mindre end 1 mmol (23 mg) natrium pr. dosis, dvs. det er i det væsentlige natriumfrit.

3. Sådan skal du tage Inrebic

Tag altid lægemidlet nøjagtigt efter lægens eller apotekspersonalets anvisning. Er du i tvivl, så spørg lægen eller apotekspersonalet.

Den anbefalede dosis er 400 mg (fire × 100 mg kapsler) taget gennem munden én gang dagligt.

Du vil få taget blodprøver før og mens du tager dette lægemiddel for at overvåge din fremgang. Din læge vil ligeledes bede dig om at tage et vitamin B1-tilskud dagligt på 100 mg under behandlingen (se punkt 2 “Blodprøver”).

Hvis du får visse bivirkninger, mens du tager Inrebic (se punkt 4), kan lægen sænke din dosis, holde en pause med eller stoppe behandlingen.

Sådan tager du disse kapsler

- Synk kapslerne hele, helst med vand.
- Undlad at åbne, knække eller tygge kapslerne.
- Kapslerne kan tages enten med eller uden mad, men det foretrækkes at tage dem med mad, for at undgå at få kvalme eller opkastning.

Du skal fortsætte med at tage Inrebic, så længe din læge siger, at du skal. Dette er en langtidsbehandling.

Hvis du har taget for meget Inrebic

Hvis du ved et uheld tager for mange Inrebic-kapsler eller en højere dosis end du skulle, skal du straks kontakte lægen eller apotekspersonalet.

Hvis du har glemt at tage Inrebic

Hvis du glemmer en dosis eller kaster op efter at have taget en kapsel, skal du springe den glemte dosis over og tage din næste planlagte dosis på dit sædvanlige tidspunkt den næste dag. Du må ikke tage en dobbeltdosis som erstatning for den glemte eller opkastede kapsel.

Hvis du holder op med at tage Inrebic

Stop ikke behandlingen med Inrebic, medmindre lægen siger, at du skal.

Spørg lægen, apotekspersonalet eller sygeplejersken, hvis der er noget, du er i tvivl om.

4. Bivirkninger

Dette lægemiddel kan som alle andre lægemidler give bivirkninger, men ikke alle får bivirkninger.

Fortæl straks lægen, hvis du bemærker nogen af følgende symptomer, som kan være et tegn på en alvorlig tilstand, som påvirker hjernen, kaldet encefalopati (herunder Wernickes encefalopati):

- Forvirring, hukommelsestab eller besvær med at tænke,
- Tab af balance eller gangbesvær,
- Øjenproblemer, såsom dobbeltsyn, sløret syn, synstab eller tilfældige øjenbevægelser.

Kontakt lægen, hvis du får andre bivirkninger. Disse kan omfatte:

Meget almindelige bivirkninger (kan forekomme hos flere end 1 ud af 10 personer)

- Lav koncentration af røde blodlegemer, som kan forårsage træthed, åndenød, bleg hud eller hurtig hjerterytme (*blodmangel*).
- Lav koncentration af thiamin i blodet (*B1-vitamin*).
- Reduktion i antallet af blodplader, hvilket kan gøre, at du let bløder eller får blå mærker (*trombocytopeni*).
- Kvalme eller opkastning.
- Diarré.
- Forstoppelse.
- Blødning.

- Urinvejsinfektion.
- Hovedpine.
- Muskelspasmer.
- Træthed (*udmattelse*) eller svaghed (*asteni*).
- Ændringer i blodprøveresultater (*forhøjet alaninaminotransferase, forhøjet aspartataminotransferase, forhøjet blodkreatinin*). Disse kan være tegn på problemer med leveren eller nyrerne.

Almindelige bivirkninger (kan forekomme hos op til 1 ud af 10 personer)

- Reduktion i antallet af hvide blodlegemer (*neutropeni*), nogle gange med feber. Et lavt antal hvide blodlegemer kan nedsætte din evne til at bekæmpe infektioner.
- Ændringer i blodprøveresultater (forhøjet lipase- og amylasekoncentrationer). Disse kan være tegn på problemer med bugspytkirtlen.
- Forhøjet koncentration af kalium i blodet (*hyperkaliæmi*)
- Perifer neuropati, som er en tilstand, der medfører føleforstyrrelser som f.eks. følelsesløshed, prikken, svien eller svaghed i hænder eller fødder.
- Svimmelhed.
- Forhøjet blodtryk (*hypertension*).
- Fordøjelsesbesvær (*dyspepsi*).
- Knoglesmerter.
- Smerter i lemmer, hænder eller fødder (*smerter i ekstremiteter*).
- Vægtøgning.
- Smertefuld vandladning.
- Inflammation (betændelseslignende tilstand) i øjet (som forårsager smerter og rødme, synsproblemer eller sløret syn).

Indberetning af bivirkninger

Hvis du oplever bivirkninger, bør du tale med din læge eller apotekspersonalet. Dette gælder også mulige bivirkninger, som ikke er medtaget i denne indlægsseddel. Du eller dine pårørende kan også indberette bivirkninger direkte til Lægemiddelstyrelsen via [det nationale rapporteringssystem anført i Bilag V](#). Ved at indrapportere bivirkninger kan du hjælpe med at fremskaffe mere information om sikkerheden af dette lægemiddel.

5. Opbevaring

Opbevar lægemidlet utilgængeligt for børn.

Brug ikke lægemidlet efter den udløbsdato, der står på kartonen og beholderen efter EXP. Udløbsdatoen er den sidste dag i den nævnte måned.

Hold beholderen tæt tillukket for at beskytte mod fugt.

Der er ingen særlige krav vedrørende opbevaringstemperaturer for dette lægemiddel.

Spørg apotekspersonalet, hvordan du skal bortskaffe lægemiddelrester. Af hensyn til miljøet må du ikke smide lægemiddelrester i afløbet, toiletet eller skraldespanden.

6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

Inrebic indeholder

- Aktivt stof: fedratinib. Hver hård kapsel indeholder fedratinibdihydrochloridmonohydrat svarende til 100 mg fedratinib.

- Øvrige indholdsstoffer:
 - Kapslens indhold indeholder silicificeret mikrokrySTALLinsk cellulose (indeholder mikrokrySTALLinsk cellulose (E460) og silica; kolloid vandfri (E551)) og natriumstearylfumarat (se punkt 2, "Inrebic indeholder natrium").
 - Kapselskallen indeholder gelatine (E441), titandioxid (E171) og rød jernoxid (E172).
 - Den hvide trykfarve består af shellac (E904), titandioxid (E171) og propylenglycol (E1520).

Udseende og pakningsstørrelser

- Inrebic er 21,4 -22,0 mm, rødbrune kapsler med "FEDR" trykt på overdelen og "100 mg" på underdelen med hvid trykfarve.
- Kapslerne er pakket i en HDPE-beholder med en forsegling og børnesikret polypropylenlåg. Hver beholder indeholder 120 kapsler og er pakket i en kartonæske.

Indehaver af markedsføringstilladelsen

Bristol-Myers Squibb Pharma EEIG
Plaza 254
Blanchardstown Corporate Park 2
Dublin 15, D15 T867
Irland

Fremstiller

Celgene Distribution B.V.
Orteliuslaan 1000
3528 BD Utrecht
Holland

Hvis du ønsker yderligere oplysninger om dette lægemiddel, skal du henvende dig til den lokale repræsentant for indehaveren af markedsføringstilladelsen:

Belgique/België/Belgien

N.V. Bristol-Myers Squibb Belgium S.A.
Tél/Tel: + 32 2 352 76 11
medicalinfo.belgium@bms.com

Lietuva

Swixx Biopharma UAB
Tel: + 370 52 369140
medinfo.lithuania@swixxbiopharma.com

България

Swixx Biopharma EOOD
Тел.: + 359 2 4942 480
medinfo.bulgaria@swixxbiopharma.com

Luxembourg/Luxemburg

N.V. Bristol-Myers Squibb Belgium S.A.
Tél/Tel: + 32 2 352 76 11
medicalinfo.belgium@bms.com

Česká republika

Bristol-Myers Squibb spol. s r.o.
Tel: + 420 221 016 111
medinfo.czech@bms.com

Magyarország

Bristol-Myers Squibb Kft.
Tel.: + 36 1 301 9797
Medinfo.hungary@bms.com

Danmark

Bristol-Myers Squibb Denmark
Tlf.: + 45 45 93 05 06
medinfo.denmark@bms.com

Malta

A.M. Mangion Ltd
Tel: + 356 23976333
pv@ammangion.com

Deutschland

Bristol-Myers Squibb GmbH & Co. KGaA
Tel: 0800 0752002 (+ 49 89 121 42 350)
medwiss.info@bms.com

Nederland

Bristol-Myers Squibb B.V.
Tel: + 31 (0)30 300 2222
medischeafdeling@bms.com

Eesti

Swixx Biopharma OÜ

Tel: + 372 640 1030

medinfo.estonia@swixxbiopharma.com

Ελλάδα

Bristol-Myers Squibb A.E.

Τηλ: + 30 210 6074300

medinfo.greece@bms.com

España

Bristol-Myers Squibb, S.A.

Tel: + 34 91 456 53 00

informacion.medica@bms.com

France

Bristol-Myers Squibb SAS

Tél: + 33 (0)1 58 83 84 96

infomed@bms.com

Hrvatska

Swixx Biopharma d.o.o.

Tel: + 385 1 2078 500

medinfo.croatia@swixxbiopharma.com

Ireland

Bristol-Myers Squibb Pharmaceuticals uc

Tel: 1 800 749 749 (+ 353 (0)1 483 3625)

medical.information@bms.com

Ísland

Vistor ehf.

Sími: + 354 535 7000

medical.information@bms.com

Italia

Bristol-Myers Squibb S.r.l.

Tel: + 39 06 50 39 61

medicalinformation.italia@bms.com

Κύπρος

Bristol-Myers Squibb A.E.

Τηλ: 800 92666 (+ 30 210 6074300)

medinfo.greece@bms.com

Latvija

Swixx Biopharma SIA

Tel: + 371 66164750

medinfo.latvia@swixxbiopharma.com

Norge

Bristol-Myers Squibb Norway AS

Tlf: + 47 67 55 53 50

medinfo.norway@bms.com

Österreich

Bristol-Myers Squibb GesmbH

Tel: + 43 1 60 14 30

medinfo.austria@bms.com

Polska

Bristol-Myers Squibb Polska Sp. z o.o.

Tel.: + 48 22 2606400

informacja.medyczna@bms.com

Portugal

Bristol-Myers Squibb Farmacêutica Portuguesa, S.A.

Tel: + 351 21 440 70 00

portugal.medinfo@bms.com

România

Bristol-Myers Squibb Marketing Services S.R.L.

Tel: + 40 (0)21 272 16 19

medinfo.romania@bms.com

Slovenija

Swixx Biopharma d.o.o.

Tel: + 386 1 2355 100

medinfo.slovenia@swixxbiopharma.com

Slovenská republika

Swixx Biopharma s.r.o.

Tel: + 421 2 20833 600

medinfo.slovakia@swixxbiopharma.com

Suomi/Finland

Oy Bristol-Myers Squibb (Finland) Ab

Puh/Tel: + 358 9 251 21 230

medinfo.finland@bms.com

Sverige

Bristol-Myers Squibb Aktiebolag

Tel: + 46 8 704 71 00

medinfo.sweden@bms.com

Denne indlægsseddel blev senest ændret 07/2026

Andre informationskilder

Du kan finde yderligere oplysninger om dette lægemiddel på Det Europæiske Lægemiddelagenturs hjemmeside: <https://www.ema.europa.eu>. Der er også links til andre websteder om sjældne sygdomme og om, hvordan de behandles.

Detaljerede og opdaterede oplysninger om dette lægemiddel kan også ses ved at scanne QR-koden på den ydre emballage med en smartphone. De samme oplysninger kan ses ved at klikke på følgende URL: www.inrebic-eu-pil.com.