

Bipacksedel: Information till användaren

Fampridine STADA 10 mg depottabletter fampridin

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar ta detta läkemedel. Den innehåller information som är viktig för dig.

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Om du har ytterligare frågor vänd dig till läkare eller apotekspersonal.
- Detta läkemedel har ordinerats enbart åt dig. Ge det inte till andra. Det kan skada dem, även om de uppvisar sjukdomstecken som liknar dina.
- Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

I denna bipacksedel finns information om följande:

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

1. Vad Fampridine Stada är och vad det används för

Fampridine Stada är ett läkemedel som används för att förbättra gångförmågan hos vuxna (18 år och äldre) med nedsatt gångförmåga i samband med multipel skleros (MS). Vid multipel skleros förstör inflammation den skyddande skidan runt nerverna, vilket leder till muskelsvaghet, muskelstelhet och svårighet att gå.

Fampridine Stada innehåller den aktiva substansen fampridin som tillhör en grupp läkemedel som kallas för kaliumkanalblockerare. De fungerar genom att stoppa kalium från att lämna de nervceller som skadats av MS. Detta läkemedel antas fungera genom att det låter signaler passera längs nerven på ett mer normalt sätt som gör att du kan gå bättre.

Fampridin som finns i Fampridine Stada kan också vara godkänd för att behandla andra sjukdomar som inte nämns i denna produktinformation. Fråga läkare, apoteks- eller annan hälso- och sjukvårdspersonal om du har ytterligare frågor och följ alltid deras instruktion.

2. Vad du behöver veta innan du tar Fampridine Stada

Ta inte Fampridine Stada om:

- du är **allergisk** mot fampridin eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6)
- du har **kramper** eller någon gång haft **kramper** (kallas även för krampanfall eller konvulsioner)
- läkaren eller sjuksköterskan har talat om för dig att du har måttliga eller svåra **njurproblem**
- du tar ett läkemedel som innehåller **cimetidin**
- du **tar något annat läkemedel som innehåller fampridin**. Det kan öka risken för att du ska få allvarliga biverkningar.

Tala om för läkaren och ta inte Fampridine Stada om något av detta gäller dig.

Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du tar Fampridine Stada:

- om du är medveten om dina hjärtslag (*hjärtklappning*)
- om du har benägenhet för infektioner

- du ska använda ett gånghjälpmedel, till exempel käpp, vid behov eftersom det kan finnas en ökad risk att falla eftersom detta läkemedel kan göra att du känner dig yr eller ostadig
- om du har några faktorer eller tar något läkemedel som påverkar din risk för anfall (kramper)
- om läkaren har talat om för dig att du har lindriga njurproblem.

Tala om för läkaren innan du tar Fampridine Stada om detta gäller dig.

Barn och ungdomar

Ge inte Fampridine Stada till barn eller ungdomar under 18 års ålder.

Äldre

Innan behandling påbörjas, och under behandlingen kontrollerar läkaren eventuellt att dina njurar fungerar som de ska.

Andra läkemedel och Fampridine Stada

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

Ta inte Fampridine Stada om du tar något annat läkemedel som innehåller fampridin.

Andra läkemedel som påverkar njurarna

Läkaren kommer att vara speciellt försiktig om fampridin ges samtidigt som något läkemedel som kan påverka hur dina njurar utsöndrar Fampridine Stada, t.ex. carvedilol, propranolol och metformin.

Fampridine Stada med mat

Fampridine Stada ska tas utan mat, på tom mage.

Graviditet och amning

Om du är gravid eller planerar att skaffa barn, **rådfråga läkare innan** du tar detta läkemedel.

Fampridine Stada rekommenderas inte under graviditet.

Läkaren överväger nyttan med Fampridine Stada-behandlingen, mot risken för ditt barn.

Du ska inte amma när du tar detta läkemedel.

Körförmåga och användning av maskiner

Fampridine Stada kan påverka förmågan att framföra fordon eller använda maskiner, eftersom det kan orsaka yrsel. Känn efter att du inte är påverkad innan du börjar köra bil eller använda maskiner.

Du är själv ansvarig för att bedöma om du är i kondition att framföra motorfordon eller utföra arbeten som kräver skärpt uppmärksamhet. En av faktorerna som kan påverka din förmåga i dessa avseenden är användning av läkemedel på grund av deras effekter och/eller biverkningar. Beskrivning av dessa effekter och biverkningar finns i andra avsnitt. Läs därför all information i denna bipacksedel för vägledning. Diskutera med din läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

3. Hur du tar Fampridine Stada

Ta alltid detta läkemedel enligt läkarens anvisningar. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker. Fampridine Stada är endast tillgängligt på recept, och under överinseende av läkare med erfarenhet av MS.

Läkaren skriver ut ett första recept för 2 till 4 veckors behandling. Efter 2 till 4 veckor görs en ny utvärdering av behandlingen.

Rekommenderad dos är

Rekommenderade dos är **en** tablett på morgonen och **en** tablett på kvällen (med 12 timmars mellanrum). Ta inte mer än två tabletter om dagen. **Du måste låta det gå 12 timmar** mellan varje tablett. Ta inte tabletterna oftare än var 12:e timme.

Svälj varje tablett hel med lite vatten. Du får inte dela, krossa, lösa upp, suga på eller tugga tabletten. Det kan öka risken för att du ska få biverkningar

Om du har tagit för stor mängd av Fampridine Stada

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

Ta Fampridine Stada-kartongen med dig om du besöker läkare.

Vid överdosering kan du uppleva svettningar, mindre skakningar (*darrningar*), yrsel, förvirring, minnesförlust och krampanfall. Du kan också märka andra symtom som inte anges här.

Om du har glömt att ta Fampridine Stada

Om du glömmar att ta en tablett, ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd dos. Du måste **alltid låta det gå 12 timmar** mellan varje tablett.

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.

Om du får kramper ska du sluta ta Fampridine Stada och tala om det för din läkare omedelbart.

Om du får en eller flera av följande symtom på allergi (*överkänslighet*): svullnad i ansikte, mun, läppar, svalg eller tunga, rodnad eller klåda i huden, åtsnörning i bröstet och andningsproblem ska du **sluta att ta Fampridine Stada** och uppsöka din läkare omedelbart.

Biverkningar anges nedan efter frekvens:

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

- urinvägsinfektion

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

- ostadighetskänsla
- yrsel
- svindel (*vertigo*)
- huvudvärk
- känsla av svaghet och trötthet
- sömnsvårigheter
- ångest
- mindre skakningar (*darrningar*)
- domningar och stickningar i huden
- ont i halsen
- förkylning (*nasofaryngit*)
- influensa
- andningssvårigheter (andfåddhet)
- illamående

- kräkning
- förstoppning
- orolig mage
- ryggsmärta
- hjärklappning (*palpitation*)

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

- krampanfall
- allergisk reaktion (*överkänslighet*)
- uppkomst eller förvärrande av nervsmärtor i ansiktet (*trigeminusneuralgi*)
- snabba hjärtslag (*takykardi*)

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 via:

Läkemedelsverket

Box 26

751 03 Uppsala

www.lakemedelsverket.se

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

5. Hur Fampridine Stada ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

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

Förvaras vid högst 25 °C. Förvaras i originalförpackningen. Fuktkänsligt.

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 fampridin.
En depottablett innehåller 10 mg fampridin

- Övriga innehållsämnen är:

Tablettkärna:

Hypromellos, mikrokristallin cellulosa, kolloidal vattenfri kiseldioxid, magnesiumstearat.

Filmdragering:

Hypromellos, titandioxid, makrogol.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Fampridine Stada är en vit till benvit, oval filmdragerad ca. 13 mm x 8 mm tablett, präglad med L10 på ena sidan och slät på den andra sidan.

De tillhandahålls i blister (aluminium med torkmedel/ aluminium blister) förpackade i kartonger innehållande

14 x 1 (endosblister) depottabletter
28 x 1 (endosblister) depottabletter
56 x 1 (endosblister) depottabletter
196 x 1 (endosblister) depottabletter

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

STADA Arzneimittel AG
Stadastrasse 2-18
61118 Bad Vilbel
Tyskland

Övriga tillverkare

Laboratorios Liconsa S.A.
Avenida Miralcampo 7, Poligono Industrial Miralcampo, Azuqueca De Henares, Guadalajara 19200,
Spanien

Stada Arzneimittel GmbH
Muthgasse 36/2, Doebling, Vienna 1190
Österrike

Lokal företrädare

STADA Nordic ApS
Marielundvej 46A
2730 Herlev
Danmark

Denna bipacksedel ändrades senast

2025-03-07