

Bipacksedel: Information till användaren
Finasterid Medartuum 1 mg filmdragerade tabletter
finasterid

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

1. Vad Finasterid Medartuum är och vad det används för

Finasterid Medartuum innehåller finasterid. Finasterid tillhör en grupp läkemedel som kallas 5-alfa-reduktashämmare.

Din läkare har skrivit ut Finasterid Medartuum åt dig för att du har manligt håravfall (s k androgen alopeci). Finasterid Medartuum förebygger ytterligare håravfall hos män. Män med lätt till måttligt, men inte fullständigt håravfall kan ha nytta av användning av Finasterid Medartuum. Finasterid Medartuum blockerar ett viktigt enzym (Typ II 5-alfa-reduktas) som bidrar till att styra hårsäckens funktion.

Finasterid Medartuum sänker halten DHT, som är en viktig bidragande orsak till manligt håravfall, i hårbotten. På detta sätt bromsar Finasterid Medartuum håravfallsprocessen och förebygger ytterligare håravfall.

Finasterid som finns i Finasterid Medartuum 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 Finasterid Medartuum

Ta inte Finasterid Medartuum

- om du är kvinna (därför att detta läkemedel är avsett för män, se Graviditet, amning och fertilitet). Man har visat i kliniska studier att Finasterid Medartuum inte fungerar vid kvinnligt håravfall
- om du är allergisk (överkänslig) mot finasterid eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).

Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du tar Finasterid Medartuum.

Effekter på prostataspecifikt antigen (PSA)

Finasterid Medartuum kan påverka ett blodprov som kallas PSA (prostataspecifikt antigen) som används för att påvisa prostatacancer. Om du gör ett PSA-test bör du tala om för läkaren eller apotekspersonalen att du tar Finasterid Medartuum, eftersom Finasterid Medartuum sänker halterna av PSA.

Effekter på fertilitet

Infertilitet har rapporterats bland män som tagit finasterid under en lång tid och som hade andra riskfaktorer som kan påverka fertiliteten. Normalisering eller förbättring av spermiekvaliteten har rapporterats efter avslutad behandling med finasterid. Det har inte gjorts några långtidsstudier avseende finasterids effekt på mäns fertilitet.

Bröstcancer

Se avsnitt 4.

Humörsvängningar och depression

Humörsvängningar såsom nedstämdhet, depression och, mindre vanligt, självmordstankar har rapporterats vid användning av Finasterid Medartuum. Om du upplever något av dessa symtom ska du sluta ta Finasterid Medartuum och kontakta läkare så snart som möjligt för ytterligare medicinsk rådgivning.

Nedsatt sexuell funktion som kan bidra till humörsvängningar, inklusive självmordstankar, har rapporterats hos vissa patienter. Om du upplever symtom på nedsatt sexuell funktion, kontakta din läkare för medicinsk rådgivning. Din läkare kan överväga att avbryta behandlingen (se avsnitt 4 nedan för mer information om dessa biverkningar).

Ett patientkort med information om ovanstående medföljer förpackningen med Finasterid Medartuum.

Barn och ungdomar

Finasterid Medartuum ska inte användas av barn. Det saknas data som visar effekt eller säkerhet för finasterid hos barn yngre än 18 år.

Andra läkemedel och Finasterid Medartuum

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

Intag av Finasterid Medartuum med mat och dryck

Finasterid Medartuum kan tas med eller utan föda.

Graviditet, amning och fertilitet

Finasterid Medartuum ska endast användas av män för behandling av manligt håravfall. För effekter på fertiliteten hos män se avsnitt 2.

- **kvinnor ska inte använda Finasterid Medartuum på grund av risken vid graviditet**
- kvinnor som är eller kan tänkas bli gravida ska inte heller handskas med krossade eller delade tabletter
- på grund av möjligt upptag i kroppen eller genom huden av det verksamma ämnet i Finasterid Medartuum kan läkemedlet, om det används av en kvinna som bär på ett foster av manligt kön, hämma utvecklingen av fostrets könsorgan
- om en gravid kvinna kommer i kontakt med den aktiva substansen i Finasterid Medartuum ska en läkare rådfrågas
- Finasterid Medartuum -tabletterna är filmdragerade vilket skyddar från kontakt med läkemedlets aktiva substans vid normal användning

Körförmåga och användning av maskiner

Det finns inga uppgifter som tyder på att Finasterid Medartuum påverkar förmågan att köra bil och handha 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 läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Viktig information om något innehållsämne i Finasterid Medartuum

Detta läkemedel innehåller laktos. Om du inte tål vissa sockerarter, bör du kontakta din läkare innan du använder detta läkemedel.

Finasterid Medartuum innehåller natrium

Detta läkemedel innehåller mindre än 1 mmol (23 mg) natrium per tablett, dvs. är näst intill "natriumfritt".

3. Hur du tar Finasterid Medartuum

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

Rekommenderad dos är en tablett Finasterid Medartuum om dagen (motsvarande 1 mg finasterid). Den filmdragerade tabletten kan tas antingen på fastande mage eller med mat. Tabletten ska sväljas hel och får inte delas eller krossas.

- Finasterid Medartuum får inte snabbare eller bättre effekt om du tar fler än en tablett om dagen.
- Manligt håravfall fortskrider långsamt. I allmänhet krävs daglig behandling i tre till sex månader innan det märks att håret blivit tjockare eller håravfallet minskat.
- Din läkare kommer att hjälpa dig att avgöra om Finasterid Medartuum har effekt på ditt håravfall. Det är viktigt att använda Finasterid Medartuum så länge som din läkare föreskrivit.

Patienter med nedsatt leverfunktion

Det saknas erfarenhet av att behandla patienter med nedsatt leverfunktion med Finasterid Medartuum.

Patienter med nedsatt njurfunktion

Ingen dosjustering krävs för patienter med nedsatt njurfunktion.

Om du har tagit för stor mängd av Finasterid Medartuum

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. 112) för bedömning av risken samt rådgivning. Ta med eventuella överblivna tabletter och/eller tomförpackningen för att underlätta identifiering.

Om du har glömt att ta Finasterid Medartuum

Om du glömt att ta en dos av Finasterid Medartuum, fortsätt bara med nästa dos som vanligt. Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd dos.

Om du slutar ta Finasterid Medartuum

Det är viktigt att du fortsätter att ta Finasterid Medartuum för bästa möjliga effekt. Om du avbryter behandlingen så kommer du troligtvis att tappa det hår du återfått inom 9 till 12 månader.

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. De biverkningar som observerats har oftast varit övergående hos de som fortsatt behandlingen eller har försvunnit då behandlingen avslutats.

Avbryt omedelbart behandlingen med Finasterid Medartuum och kontakta läkare om du upplever något av följande:

- Symtom på allergisk reaktion: svullnad i läppar, ansikte, tunga eller hals, svårigheter att svälja, knölar under huden (nässelfeber) och andningssvårigheter
- Självmodstankar

Kontakta snarast läkare om du upptäcker förändringar i bröstet som t ex knutor, smärta, förstorade bröst eller flytning från bröstvårtan, då detta kan vara tecken på allvarlig sjukdom som t ex bröstcancer.

Mindre vanliga (förekommer hos upp till 1 av 100 användare):

- nedsatt sexlust
- erektionssvårigheter
- ejakulationsproblem såsom minskad mängd sädesvätska vid utlösning under samlag.
- depression

Ingen känd frekvens (kan inte beräknas från tillgängliga data):

- allergiska reaktioner, såsom hudutslag, klåda, nässelfeber och svullnad av läppar och ansikte
- bröstförstoring eller bröstömhet
- testikelsmärta
- blod i sperman
- ökad puls
- kvarstående erektionsproblem efter avslutad behandling
- kvarstående nedsatt lust till sex efter avslutad behandling
- kvarstående ejakulationsproblem efter avslutad behandling
- infertilitet har rapporterats bland män som tagit finasterid under lång tid och som samtidigt hade andra riskfaktorer som kan påverka fertiliteten. Normalisering eller förbättring av spermie kvaliteten har rapporterats efter avslutad behandling med finasterid. Man har inte gjort några långtidsstudier kring finasterids effekt på mäns fertilitet.
- förändringar i leverns funktion, vilket kan testas med ett blodprov
- ångest.
- självmordstankar

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.

Läkemedelsverket

Box 26

751 03 Uppsala

Webbplats: www.lakemedelsverket.se

5. Hur Finasterid Medartuum ska förvaras

- Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.
- Inga särskilda förvaringsanvisningar.
- Används före utgångsdatum som anges på kartongen. Utgångsdatumet avser sista dagen i angiven månad.
- 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 finasterid. En filmdragerad tablett innehåller 1 mg finasterid.

Övriga innehållsämnen är:

Tablettkärnor: Laktosmonohydrat; mikrokristallin cellulosa (E460); pregelatiniserad majsstärkelse; natriumstärkelseglykolat (typ A); laurylmakrogolglycerider; magnesiumstearat (E572).

Drageringsfilm: Hypromellos (E464), titandioxid (E171), makrogol 6000, järnoxidröd (E172), järnoxidgul (E172).

Läkemedlets utseende

Filmdragerad tablett.

Finasterid Medartuum är röd-bruna, runda, bikonvexa filmdragerade tabletter, märkta 'F1' på ena sidan och omärkta på andra sidan.

Förpackade i blisterförpackningar av aluminium/aluminium.

Importör

Medartuum AB, Göteborg

Tillverkare

Accord Healthcare B.V., Utrecht, Nederländerna
eller

Laboratorios Normon S.A., Madrid, Spanien
eller

Accord Healthcare Polska Sp.z.o.o, Pabianice, Polen
eller

Accord Healthcare Single Member S.A., Lamia, Grekland

Ompackare

New Neopharm B.V., Groningen, Nederländerna

Denna bipacksedel ändrades senast

2026-02-25