

Bipacksedel: Information till patienten

Finpros 5 mg filmdragerade tabletter

finasterid

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar använda 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, apotekspersonal eller sjuksköterska.
- 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, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

I denna bipacksedel finns information om följande:

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

1. Vad Finpros är och vad det används för

Finpros hör till en grupp läkemedel som kallas 5-alfa reduktashämmare. De verkar genom att minska storleken på prostatakörteln hos män.

Finpros används i behandling och kontroll av godartad (inte cancerös) förstoring av prostata.

Finasterid som finns i Finpros kan också vara godkänd för att behandla andra sjukdomar som inte nämns i denna bipacksedel. Fråga läkare, apotekspersonal eller annan hälso- och sjukvårdspersonal om du har ytterligare frågor och följ alltid deras instruktion.

2. Vad du behöver veta innan du använder Finpros

Använd inte Finpros

- om du är allergisk mot finasterid eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).
- om du är kvinna (se även Graviditet och amning) eller barn.

Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du använder Finpros:

- om du har försämrad leverfunktion.
- om du har svårigheter att tömma blåsan fullständigt eller starkt minskat urinflöde, bör din läkare undersöka dig noggrant för att utesluta andra hinder i urinvägarna.
- om du behöver ta ett blodprov kallat PSA. Se till att informera din läkare eller sjuksköterska innan, då finasterid kan ändra testresultaten.

Om din sexualpartner är eller kan tänkas bli gravid, ska du undvika att hon exponeras för din sädesvätska eftersom den kan innehålla ytterst små mängder av läkemedlet (se även Graviditet och amning).

Humörsvängningar och depression

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

Barn

Finpros ska inte användas till barn.

Andra läkemedel och Finpros

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

Finpros kan normalt tas tillsammans med andra läkemedel.

Finpros med mat och dryck

Finpros kan tas med eller utan föda.

Graviditet och amning

Finpros är endast avsett att användas av män.

Om din sexualpartner är eller kan tänkas bli gravid, ska du undvika att hon exponeras för din sädesvätska eftersom den kan innehålla ytterst små mängder av läkemedlet.

Kvinnor som är eller kan tänkas bli gravida ska inte handskas med krossade eller delade Finprostabletter. Om finasterid tas upp via huden eller sväljs av en gravid kvinna med foster av manligt kön, kan barnet födas med missformade könsorgan. Finprostabletter är filmdragerade, vilket skyddar från kontakt med finasterid förutsatt att tabletterna inte är brutna eller krossade.

Körförmåga och användning av maskiner

Det finns inget som tyder på att Finpros påverkar din förmåga att köra bil eller att 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.

Finpros innehåller laktos och natrium

Om du har fått veta via läkare att du är överkänslig mot vissa sockerarter, kontakta din läkare innan du tar detta läkemedel.

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

3. Hur du använder Finpros

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

Vanlig dos är en tablett en gång om dagen.

Tabletten ska sväljas hel och får inte delas eller krossas. Den kan tas med eller utan föda.

Även om det ofta kan inträffa en snabb förbättring, kan det vara nödvändigt att fortsätta behandlingen i minst sex månader. Avbryt inte behandlingen i utan att rådfråga din läkare.

Läkaren kan även ordinera finasterid tillsammans med ett annat läkemedel (som kallas doxazosin) för att behandla den godartade prostataförstoringen.

Om du har ytterligare frågor om detta läkemedel kontakta läkare eller apotekspersonal.

Om du använt för stor mängd av Finpros

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.

Om du har glömt att använda Finpros

Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd tablett. Ta bara nästa tablett när det är dags. 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.

Sluta använda Finpros och kontakta omedelbart läkare om du får något av följande symtom:

- svullnad av ansikte, tunga eller svalg
- svårigheter att svälja
- nässelutslag och svårigheter att andas

Dessa symtom kan vara tecken på en allergisk reaktion såsom angioödem, vilket har rapporterats hos ett okänt antal användare.

Andra biverkningar:

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

- svårt att få erektion
- nedsatt lust till sex
- minskad mängd sädesvätska vid utlösning

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

- hudutslag
- bröstömhet/bröstförstoring
- problem med sexuell utlösning

Har rapporterats (förekommer hos ett okänt antal användare):

- depression
- ångest
- suicidtankar
- kvarvarande nedsatt lust till sex efter avslutad behandling
- hjärklappning (kännbara hjärtslag)
- förändringar i din leverfunktion, vilket kan visas via blodprover
- klåda, urtikaria (nässelutslag)
- testikelsmärta
- blod i sperman
- kvarvarande erektionsproblem efter avslutad behandling
- kvarvarande ejakulationsproblem efter avslutad behandling
- manlig infertilitet och/eller dålig spermie kvalitet. Förbättring av spermakvaliteten har rapporterats efter avslutad behandling

Kontakta snarast din läkare om du upptäcker förändringar i bröstet såsom knutor, smärta, förstörade bröst eller förändring i bröstvårta, då detta kan vara tecken på ett allvarligt tillstånd såsom bröstcancer.

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. 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
SE-751 03 Uppsala
Webbplats: www.lakemedelsverket.se

5. Hur Finpros ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.
Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatum, som anges på kartongen efter Utg.dat.
Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Inga särskilda förvaringsanvisningar.

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. Varje tablett innehåller 5 mg finasterid.
- Övriga innehållsämnen är laktosmonohydrat, mikrokristallin cellulosa, pregelatiniserad stärkelse, lauroylmakrogolglycerider, natriumstärkelseglykolat, magnesiumstearat. Filmdrageringen innehåller hypromellos, makrogol 3000, titandioxid (E171), indigokarmin aluminium (E132). Se avsnitt 2 "Finpros innehåller laktos och natrium".

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Finpros är en blå, rund bikonvex tablett märkt med "F5". Diametern är 7 mm.

Kartonger innehållande 7, 14, 28, 30, 49, 50, 60, 90, 98, 100 eller 300 tabletter i blister.
Plastburk innehållande 10, 30, 50, 100 eller 300 tabletter.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenien

Denna bipacksedel ändrades senast: 2025-09-01

Ytterligare information om detta läkemedel finns på Läkemedelsverkets webbplats
<http://www.lakemedelsverket.se>.