

Bipacksedel: Information till patienten

Lanthanum Orifarm 500 mg tuggtabletter
Lanthanum Orifarm 750 mg tuggtabletter
Lanthanum Orifarm 1 000 mg tuggtabletter

lantan

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

1. Vad Lanthanum Orifarm är och vad det används för

Lanthanum Orifarm används för att sänka fosfatnivån i blodet hos vuxna patienter med kronisk njursjukdom.

Hos patienter vars njurar inte fungerar normalt, kan njurarna inte reglera blodets fosfatnivå. Detta leder till att mängden fosfat i blodet stiger (läkare kan kalla detta hyperfosfatemi).

Lanthanum Orifarm innehåller den aktiva substansen lantan som minskar kroppens upptag av fosfat från födan genom att binda till det i magtarmkanalen. Fosfat som är bundet till Lanthanum Orifarm kan inte absorberas genom tarmväggen.

Lantan som finns i Lanthanum Orifarm kan också vara godkänd för att behandla andra sjukdomar som inte nämns i denna produktinformation. Fråga läkare, apoteks- eller annan hälsovårdspersonal om du har ytterligare frågor och följ alltid deras instruktion.

2. Vad du behöver veta innan du tar Lanthanum Orifarm

Ta inte Lanthanum Orifarm

- om du är allergisk mot lantan eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).
- om du har för lite fosfat i blodet (hypofosfatemi).
- om du har blockering i tarmen (tarmobstruktion).

Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du tar Lanthanum Orifarm om du vet att du har, har haft eller har genomgått något av följande:

- cancer i mage eller tarm
- inflammatorisk tarmsjukdom inklusive ulcerös kolit eller Crohns sjukdom
- bukoperation, eller infektion eller inflammation i buken/tarmen (bukhinneinflammation)

- magsår eller tarmsår
- blockering i tarmen eller långsam motilitet (rörlighet) i tarmen (t.ex. förstoppning och magkomplikationer på grund av diabetes)
- nedsatt lever- eller njurfunktion.

Det är mycket viktigt att tugga Lanthanum Orifarm tabletter ordentligt och inte svälja dem hela eller ofullständigt tuggade. Detta minskar risken för biverkningar i magtarmkanalen såsom bristning i tarmväggen, blockering i tarmen eller förstoppning (se avsnitt 4).

Om du har nedsatt njurfunktion kan läkaren emellanåt vilja kontrollera kalciumnivån i ditt blod. Om du har för lite kalcium kan du då komma att ges extra kalcium.

Om du måste röntgas, vänligen informera din läkare om att du tar Lanthanum Orifarm, då detta kan påverka resultatet.

Om du måste genomgå en gastrointestinal endoskopi, berätta för din läkare att du tar Lanthanum Orifarm, eftersom den som utför endoskopin kan hitta rester av lantan i matsmältningskanalen.

Andra läkemedel och Lanthanum Orifarm

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

Lanthanum Orifarm kan påverka hur vissa läkemedel tas upp från din magtarmkanal. Om du tar klorokin (mot reumatism och malaria), ketokonazol (mot svampinfektioner), antibiotika innehållande tetracyklin eller doxycyklin, ska dessa läkemedel inte tas inom 2 timmar före eller efter intag av Lanthanum Orifarm.

Du bör inte ta orala antibiotika innehållande floxacin (inklusive ciprofloxacin) inom 2 timmar före eller 4 timmar efter att du har tagit Lanthanum Orifarm.

Om du tar levotyroxin (på grund av en underaktiv sköldkörtel) ska det inte tas inom 2 timmar före eller efter att du har tagit Lanthanum Orifarm. Din läkare kan vilja kontrollera nivåerna av sköldkörtelstimulerande hormon (TSH) i blodet noggrannare.

Lanthanum Orifarm med mat och dryck

Lanthanum Orifarm ska tas i samband med eller omedelbart efter mat. Se avsnitt 3 för instruktioner om hur du ska ta Lanthanum Orifarm.

Graviditet och amning

Lanthanum Orifarm bör inte användas under graviditet. Om du är gravid eller ammar, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn, rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du använder detta läkemedel.

Eftersom det är okänt om läkemedlet kan överföras till barnet via bröstmjölken, bör du inte amma medan du använder Lanthanum Orifarm. Om du ammar, rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du tar något läkemedel.

Körförmåga och användning av maskiner

Yrsel och svindel (en känsla av yrsel eller av att det ”snurrar”) är mindre vanliga biverkningar som har rapporterats av patienter som tagit Lanthanum Orifarm. Om du upplever dessa biverkningar kan det påverka din förmåga att 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.

Lanthanum Orifarm innehåller glukos

Om du inte tål vissa sockerarter ska du tala med din läkare innan du använder detta läkemedel. Kan vara skadligt för tänderna.

3. Hur du tar Lanthanum Orifarm

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

Du bör ta Lanthanum Orifarm i samband med eller omedelbart efter mat. Om du tar Lanthanum Orifarm före måltid är det mer sannolikt att du får biverkningar såsom illamående och kräkningar.

Tabletterna måste tuggas sönder helt och får inte sväljas hela. För att underlätta tuggandet kan tabletterna krossas. Vätska behövs inte. Tala med din läkare om du tycker att det är svårt att tugga tabletterna. Läkemedlet finns även tillgängligt som oralt pulver.

Din läkare kommer att tala om för dig hur många tabletter du ska ta vid varje måltid (dagsdosen fördelas på måltiderna). Det antal tabletter du ska ta beror på:

- din kost (mängden fosfat i maten du äter)
- fosfatnivån i ditt blod.

När du börjar med Lanthanum Orifarm är den dagliga dosen vanligtvis 1 tablett vid varje måltid (3 tabletter per dag).

Din läkare kommer att kontrollera fosfatnivån i ditt blod med 2-3 veckors mellanrum och kan eventuellt öka din dos tills fosfatnivån i ditt blod är acceptabel.

Lanthanum Orifarm verkar genom att binda fosfat från födan i din tarm. Det är mycket viktigt att du tar Lanthanum Orifarm vid varje måltid. Om du ändrar din kost ska du kontakta din läkare, eftersom du kan behöva ta extra Lanthanum Orifarm. Din läkare kommer att tala om för dig vad du ska göra i detta fall.

Om du har tagit för stor mängd av Lanthanum Orifarm

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. Symtom på överdosering kan vara illamående och huvudvärk.

Om du har glömt att ta Lanthanum Orifarm

Det är viktigt att du tar Lanthanum Orifarm vid varje måltid.

Om du glömt att ta dina Lanthanum Orifarm-tabletter tar du nästa dos vid nästa måltid. Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd dos.

Tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska om du har ytterligare frågor om användningen av detta läkemedel.

4. Eventuella biverkningar

Liksom alla läkemedel kan detta läkemedel orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem.

Vissa biverkningar kan vara allvarliga. Kontakta läkare omedelbart om du får någon av följande biverkningar:

- Bristning i tarmväggen (symtom i form av svåra magsmärtor, frossa, feber, illamående, kräkningar eller ömhet i buken). Detta är en sällsynt biverkning (kan förekomma hos upp till 1 av 1 000 personer).
- Blockering i tarmen (symtom i form av svåra väderspänningar, magsmärtor, svullnad eller kramper, svår förstoppning). Detta är en mindre vanlig biverkning (kan förekomma hos upp till 1 av 100 personer).
- Kontakta din läkare om du upplever nyuppkommen eller förvärrad förstoppning. Det kan vara ett tidigt tecken på en blockering i tarmen. Förstoppning är en vanlig biverkning (kan förekomma hos 1 av 10 personer).

Övriga mindre allvarliga biverkningar inkluderar följande:

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

- illamående, kräkningar, diarré, magsmärtor, huvudvärk, klåda, utslag.

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

- halsbränna, väderspänning.
- hypokalcemi (för lite kalcium i blodet) är också en vanlig biverkning. Symtom på hypokalcemi kan vara stickningar i händer och fötter, kramper i muskler och buk eller spasmer i ansiktets och fötternas muskler.

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

- trötthet, obehagskänslor, bröstsmärtor, svaghet, svullna händer och fötter, kroppssmärtor, yrsel, svindel, rapningar, mag-tarminflammation (gastroenterit), matsmältningsbesvär, irritabel tarm, muntorrhet, tandsjukdomar, inflammation i matstrupe eller munhåla, lös avföring, förhöjda nivåer av vissa leverenzymmer, paratyreoideahormon, aluminium, kalcium och glukos i blodet, förhöjda eller minskade fosfatnivåer i blodet, törst, viktninskning, ledsmärtor, muskelsmärtor, försvagning och urkalkning av skelettet (benskörhet), nedsatt aptit, ökad aptit, inflammation i struphuvudet, håravfall, ökad svettning, smakförändringar och en ökning av antalet vita blodkroppar.

Har rapporterats (förekommer hos ett okänt antal personer):

- förekomst av läkemedelsrester i matsmältningskanalen.

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

751 03 Uppsala

www.lakemedelsverket.se

5. Hur Lanthanum Orifarm ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

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

Används före utgångsdatum som anges på burken efter EXP. Utgångsdatumet är den 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 lantan. Varje tuggtablett innehåller 500 mg, 750 mg eller 1 000 mg lantan (som lantankarbonatohydrat).
- Övriga innehållsämnen är kalciumsilikat (E552), vattenfri kolloidial kiseldioxid, dextrater, glyceroldibehenat, magnesiumstearat och talk (E553b) (se avsnitt 2 för ytterligare information om dextrater, som innehåller glukos).

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

500 mg: Vita, runda tabletter med ”500” präglad på ena sidan, med en diameter på 18 mm och en tjocklek på 5 mm
Lanthanum Orifarm-förpackningen innehåller 2 burkar à 45 tabletter vardera.

750 mg: Vita, runda tabletter med ”750” präglad på ena sidan, med en diameter på 20 mm och en tjocklek på 7 mm
Lanthanum Orifarm-förpackningen innehåller 6 burkar à 15 tabletter vardera.

1 000 mg: Vita, runda tabletter med ”1000” präglad på ena sidan, med en diameter på 22 mm och en tjocklek på 7 mm
Lanthanum Orifarm-förpackningen innehåller 6 burkar à 15 tabletter vardera.

Plasburken är vit och ogenomskinlig, innehåller rayon och har ett barnskyddande lock.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

Innehavare av godkännande för försäljning

Orifarm Healthcare A/S

Energivej 15

5260 Odense S

Danmark

Tillverkare

Orifarm Generics A/S

Energivej 15

5260 Odense S

Danmark

Lokal företrädare

Orifarm Generics AB

Box 56048

102 17 Stockholm

info@orifarm.com

Denna bipacksedel ändrades senast 2026-02-25

Ytterligare information om detta läkemedel finns på Läkemedelsverkets webbplats

www.lakemedelsverket.se