

BIPACKSEDEL: INFORMATION TILL ANVÄNDAREN

Metylprednisolon Ebb 4 mg tabletter Metylprednisolon Ebb 16 mg tabletter

metylprednisolon

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

1. Vad Metylprednisolon Ebb är och vad det används för

Metylprednisolon Ebb, som är ett kortisonpreparat, har en hämmande effekt vid allergier och inflammationer.

Metylprednisolon Ebb används för att bl a behandla inflammatoriska sjukdomar såsom reumatism, ulcerös kolit och astma samt vid andra tillstånd som t ex vissa blodbildsförändringar och svåra allergiska tillstånd.

Metylprednisolon som finns i Metylprednisolon Ebb 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 tar Metylprednisolon Ebb

Ta inte Metylprednisolon Ebb

- om du är allergisk mot metyloprednisolon eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6)
- om du har en svampinfektion som påverkar hela kroppen.

Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du tar Metylprednisolon Ebb:

- om du lider av benskörhet
- om du lider av någon krampsjukdom

- om du lider av grön starr och herpesinfektion i ögat
- om du lider av magsår eller andra allvarliga mag- eller tarmbesvär
- om du lider av njursvikt
- om du har tumör i binjuren (feokromocytom)
- om du lider av vissa psykiska besvär
- om du lider av diabetes
- om du lider av förhöjt blodtryck
- om du lider av hjärtsjukdom
- om du lider av underfunktion av sköldkörteln
- om du lider av myastenia gravis
- om du har vattkoppor eller mässling
- om du har en infektion, eller får en infektion under tiden du använder Metylprednisolon Ebb.

Personer som behandlas med läkemedel som Metylprednisolon Ebb kan få psykiska besvär som kan utvecklas till tankar på att skada sig själva eller begå självmord. Om du någon gång får dessa besvär eller tankar, kontakta omedelbart din läkare. Dessa symtom kan speciellt uppkomma under eller precis efter dosförändringar eller vid uppehåll av kortisonbehandling.

Infektioner kan förvärras vid behandling med kortison.

Om du skall vaccineras bör du tala om att du behandlas med Metylprednisolon Ebb.

Behandling med Metylprednisolon Ebb kan medföra att allergitest på huden inte ger tillförlitliga svar.

Barn och ungdomar

Tillväxten hos barn kan hämmas vid långvarigt bruk. Läkaren kommer att regelbundet kontrollera barnets tillväxt.

Andra läkemedel och Metylprednisolon Ebb

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

Metylprednisolon Ebb kan påverka eller påverkas av andra läkemedel såsom:

- vissa läkemedel mot kräkning och illamående (aprepitant, fosaprepitant)
- vissa läkemedel som används bl a i samband med transplantation (ciklosporin, takrolimus)
- läkemedel som används vid hjärtsjukdom (diltiazem)
- vissa antibiotika mot bakterieinfektioner (erytromycin, klaritromycin, telitromycin, triacetyloleandomycin, amfotericin B)
- vissa läkemedel mot tuberkulos (rifampicin, isoniazid)
- vissa medel mot svampinfektion, som intas i form av tabletter eller kapslar (ketokonazol, itrakonazol, vorikonazol, posakonazol)
- antikolinerga läkemedel (t.ex. pankuronium och vekuronium)
- vissa läkemedel mot hiv (ritonavir, kobicistat). Din läkare kan vilja övervaka dig noga om du tar dessa läkemedel.
- vissa preventivmedel (etinylestradiol, noretindron)
- vissa mediciner som används vid epilepsi (fenobarbital, fenytoin, karbamazepin)
- naturläkemedel som innehåller johannesört (används vid depression)
- läkemedel som påverkar koagulationen (blodets förmåga att levra sig)
- läkemedel som används mot feber och smärta (acetylsalicylsyra)
- antiinflammatoriska läkemedel (NSAID, t.ex. ibuprofen, diklofenak)

- läkemedel som sänker blodsocker (antidiabetika)
- antikolinesteraser (används vid behandling av myastenia gravis)
- vissa läkemedel mot cancer (cyklofosfamid, aminoglutetimid)
- läkemedel som är kaliumsänkande (t.ex diuretika)
- läkemedel innehållande xanten
- läkemedel vid astma (beta2-agonister).

Metylprednisolon Ebb med mat och dryck

Du bör undvika samtidigt intag av grapefruktjuice och Metylprednisolon Ebb då grapefruktjuice kan påverka hur Metylprednisolon Ebb verkar i din kropp. Grapefruktjuicen hämmar leverfunktionen så att Metylprednisolon Ebb inte bryts ner som det ska.

Graviditet och amning

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.

Graviditet

Det finns risk att fostret påverkas. Vid långtidsbehandling har låg födelsevikt, utsättningssymtom och enstaka fall av starr setts hos spädbarn. Använd därför inte Metylprednisolon Ebb under graviditet annat än på bestämd ordination från läkare.

Amning

Det finns risk att ett barn som ammas påverkas, då små mängder metylprednisolon går över i bröstmjölk. Använd därför inte Metylprednisolon Ebb under amning annat än på bestämd ordination från läkare.

Körförmåga och användning av maskiner

Metylprednisolon Ebb har vanligtvis ingen eller försumbar påverkan på förmågan att köra bil eller använda maskiner. Biverkningar så som yrsel, synstörningar och trötthet kan förekomma efter behandling med kortikosteroider. Om du får dessa biverkningar bör du inte framföra fordon eller använda 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 din läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Metylprednisolon Ebb innehåller laktos och sackaros

Om du inte tål vissa sockerarter, bör du kontakta din läkare innan du tar detta läkemedel.

3. Hur du tar Metylprednisolon Ebb

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

Dosen skall bestämmas av läkare som avpassar den individuellt för dig. Det är mycket viktigt att följa den dosering som läkaren ordinerat. Metylprednisolon Ebb kan doseras mycket olika för olika patienter. Ofta ges en hög dos första dagen, dosen minskas därefter stegvis. Vid långtidsbehandling kan läkaren

ibland rekommendera att tabletterna tas varannan dag. Det sätt på vilket Metylprednisolon Ebb doseras kan vara helt avgörande för resultatet av behandlingen.

Behandlingen med Metylprednisolon Ebb får inte avbrytas utan att läkaren kontaktas. Kontakta också din läkare om feber eller andra besvär uppträder under behandlingen.

Om du har tagit för stor mängd av Metylprednisolon Ebb

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 ta Metylprednisolon Ebb

Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd dos.

Om du slutar att ta Metylprednisolon Ebb

Behandling bör inte avslutas abrupt eftersom detta kan leda till akut binjurebarkssvikt (ett tillstånd som kan vara livshotande). Behandlingen ska trappas ned gradvis efter samråd med behandlande läkare.

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.

Vid kortisonbehandling kan en rad biverkningar uppträda, bland annat som en följd av att kroppens egen kortisonproduktion trycks ner. Olika dosscheman kan minska riskerna för biverkningar, framför allt vid långtidsanvändning.

Sluta att ta Metylprednisolon Ebb och kontakta omedelbart läkare om du får något av följande symtom:

- Svullnad av ansikte, tunga eller svalg; svårigheter att svälja; nässelutslag och andningssvårigheter (angioödem eller anafylaktisk reaktion).

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

Nedsatt infektionsförsvar, lägre nivåer av vissa hormoner, ett biverkningskomplex som kan uppträda vid långtidsanvändning visar sig i form av fettansamling i ansiktet och mellan skulderbladen, tillväxthämning hos barn, lokal förtvining av muskler och hud med försämring av sårhäkning, benskörhet, försämring av diabetes, låg kaliumnivå vilket kan ge trötthet, hög natriumnivå med vätskeansamling som följd.

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

Aktivering av psykiska sjukdomar, högt blodtryck, grå starr, glaukom (ökat tryck i ögat).

Sällsynta (kan förekomma hos upp till 1 av 1000 användare)

Allergisk reaktion, förhöjt tryck i skallen, magsår, allergiska hudreaktioner, överkänslighetsreaktion, benvävspåverkan, senbristning (speciellt hälsena).

Har rapporterats (förekommer hos ett okänt antal användare)

Infektioner, ökat antal vita blodkroppar (leukocytos), överkänslighet mot läkemedel, kraftig allergisk reaktion, feokromocytomrelaterad kris (symtom såsom attackvis huvudvärk, hjärtklappning, svettningar och blekhet), utsättningssymtom vid nedtrappning, förhöjt pH värde i blodet, i blodet,

blodfettsubbningar, ansamling av fettvävnad på isolerade ställen på kroppen, känslomässiga symtom (inklusive nedstämdhet, lyckokänslor, snabba humörsvägningar, läkemedelsberoende, självmordstankar), psykotiska störningar (inklusive mani, vanföreställningar, hallucination och förvärrad schizofreni), personlighetsförändringar, förvirring, oro, humörsvägningar, onormalt beteende, sömnproblem, irritabilitet, kramp, minnesproblem, intellektuell störning, yrsel, huvudvärk, synrubbing, utåttstående ögonglober, hjärtsvikt (hos känsliga patienter), ökad benägenhet att få blodproppar, hicka, håll i tarmen, inflammation i bukspottkörteln, matstrupsinflammation, uppsvälld mage, magsmärtor, illamående, ökning av leverenzymerna, kortvarig och begränsad svullnad (främst i hud) som ofta är allergisakad, ökad kroppsbe håring av manlig typ hos kvinnor, blödning i hud, blåmärken, hudförtvining, hudrodnad, svettning, hudbristningar (blåröda strimlor på bröst och buk), klåda, nässelutslag, akne, muskelsjukdom, muskelsvaghet, frakturer utan föregående trauma, oregelbunden menstruation, svullna ben och fötter, allmän sjukdomskänsla, ökad aptit (vilket kan resultera i viktuppgång), ökat kalcium i urin, ökat halt urea i blod (blodprovsvärde) samt nedsatt reaktion på hudtester.

Eftersom Metylprednisolon Ebb används vid sjukdomstillstånd som i många fall bedöms som allvarliga är det viktigt att inte avbryta behandlingen, t ex på grund av biverkningar, utan att läkare först kontaktas.

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

www.lakemedelsverket.se

5. Hur Metylprednisolon Ebb ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på kartongen efter Utg. dat. 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

4 mg-tablett

- Den aktiva substansen är metyprednisolon. En tablett innehåller 4 mg metyprednisolon.
- Övriga innehållsämnen är laktosmonohydrat (80 mg), kalciumstearat, sackaros (1,5 mg) samt majsstärkelse.

16 mg-tablett

- Den aktiva substansen är metyprednisolon. En tablett innehåller 16 mg metyprednisolon.
- Övriga innehållsämnen är laktosmonohydrat (159 mg), kalciumstearat, sackaros (2,80 mg), flytande paraffin samt majsstärkelse.

Läkemedlets utseende

Oval, vit kryss-skårad tablett. Skåran är inte avsedd för delning av tabletten.

Parallellimportör

Ebb Medical AB, Box 114, SE-371 22 Karlskrona

Ompackare

UAB Entafarma, Klonėnų vs. 1, LT-191 56 Širvintų r. sav., Litauen

Tillverkare

Pfizerkoncernen

Denna bipacksedel ändrades senast: 2017-08-29