

Viktig information om Emtricitabine/Tenofovir disoproxil STADA för att minska risken för infektion med humant immunbristvirus (hiv-infektion)

Information till personer som ordinerats Emtricitabine/Tenofovir disoproxil STADA som profylax före exponering (PrEP). (Delas ut av föreskrivande läkare)

Denna guide är avsedd endast för information och kompletterar (ersätter inte) bipacksedeln som följer med ditt läkemedel.

För fullständig förteckning över biverkningar och annan viktig information hänvisas till bipacksedeln som finns i kartongen med läkemedlet. Fråga din läkare om du har några frågor.

Vad är kombinationen av emtricitabin och tenofovirdisoproxil för PrEP?

Kombinationsläkemedel med emtricitabin och tenofovirdisoproxil är ett receptbelagt läkemedel som används för att minska risken att infekteras med hiv-1, hos vuxna, i kombination med säkert sex.

Vad du bör veta innan och när du tar Emtricitabine/Tenofovir disoproxil STADA för att minska risken för att få hiv-infektion

- Du måste vara hiv-negativ innan du börjar ta kombinationsläkemedel med emtricitabin och tenofovirdisoproxil som PrEP. Emtricitabine/Tenofovir disoproxil STADA kan endast hjälpa till att minska risken att få hiv innan du smittas. Du måste bli testad för att säkerställa att du inte redan har en hiv-infektion. Ta inte Emtricitabine/Tenofovir disoproxil STADA för att minska din infektionsrisk om det inte har bekräftats att du är hiv-negativ.
- Tala om för din läkare om du har haft influensaliknande symtom antingen under månaden innan behandlingen inleds med kombinationsläkemedel med emtricitabin och tenofovirdisoproxil, eller när som helst under behandlingen. Om du inte haft säkert sex finns risken att få hiv. Dessa symtom kan vara tecken på hiv-infektion:
 - trötthet
 - feber
 - led- eller muskelvärk
 - huvudvärk
 - kräkning eller diarré
 - hudutslag
 - nattsvettningar
 - förstörade lymfkörtlar i halsen eller ljumsken.

Ta Emtricitabine/Tenofovir disoproxil STADA som ordinerat av din läkare. Hoppa inte över någon dos och sluta inte att ta Emtricitabine/Tenofovir disoproxil STADA. Glömda doser och oregelbundet intag ökar risken för att få hiv och att eventuellt utveckla resistens mot läkemedlet om du blir smittad med hiv.

Att bara ta Emtricitabine/Tenofovir disoproxil STADA förhindrar inte att du får hiv. Du måste fortsätta med säkert sex medan du tar kombinationsläkemedel med emtricitabin och tenofovirdisoproxil för att minska risken för att få hiv:

- Använd kondom för att minska kontakten med sädesvätska, vaginalvätskor eller blod och undvik att utsätta dig för sexuellt överförbara sjukdomar.
- Dela inte personliga saker där det kan finnas blod eller kroppsvätskor, t.ex. tandborstar och rakblad.
- Dela inte och återanvänd inte nålar eller sprutor eller annan injicerings- eller läkemedelsutrustning.

Åtgärder för att minska risken för hiv samtidigt som du tar kombinationsläkemedel med emtricitabin och tenofoviridisoproxil som PrEP:

- Testa dig regelbundet för hiv (t. ex. åtminstone var 3:e månad).
- Om du tror att du har infekterats med hiv, berätta omedelbart för din läkare. Läkaren kan vilja utföra flera tester för att säkerställa att du fortfarande är hiv-negativ.
- Testa dig för andra sexuellt överförbara infektioner, som syfilis och gonorré. Dessa infektioner gör det lättare att få en hiv-infektion.
- Skaffa dig information och stöd för att minska ett sexuellt riskbeteende.

Ta reda på om du har hepatit B-virus (HBV)-infektion innan du börjar ta kombinationsläkemedel med emtricitabin och tenofoviridisoproxil.

- Om du har HBV-infektion, finns det en allvarlig risk för akut leverinflammation när du slutar ta kombinationsläkemedel med emtricitabin och tenofoviridisoproxil.

Hur du tar Emtricitabine/Tenofovir disoproxil STADA

- Ta alltid läkemedlet enligt läkarens anvisningar. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.
- Ta en tablett om dagen. När det är möjligt bör dosen tas tillsammans med föda. Ta dosen varje dag, inte bara när du tror att du har utsatts för risken att få hiv-infektion.
- Missa inte någon dos och sluta inte att ta det såvida inte din läkare sagt det. Missade doser kan öka risken att få hiv-infektion. Om du missar en dos och du upptäcker det:
 - Inom 12 timmar efter den tidpunkt då du brukar ta din dos; ta tablettens så snart som möjligt, helst med föda. Ta sedan nästa dos vid den vanliga tidpunkten.
 - Efter 12 timmar eller mer efter den tid då du brukar ta din dos; ta inte den missade dosen. Vänta och ta nästa dos, helst tillsammans med föda, vid den vanliga tiden.
- Om du kräks inom mindre än 1 timme efter en dos, ta en ny tablett. Du behöver inte ta en ny tablett om du kräks efter mer än 1 timme efter det att du tagit din dos.

Biverkningar

Liksom alla läkemedel kan Emtricitabine/Tenofovir disoproxil STADA orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem.

Läs bipacksedeln som finns i läkemedelsförpackningen för att få en fullständig lista över möjliga biverkningar.

Kombinationsläkemedel med emtricitabin och tenofoviridisoproxil kan orsaka allvarliga biverkningar, inklusive nya, eller förvärra njur- och skelettproblem. Före och under behandlingen kan din läkare ordinera blodprov för att mäta njurarnas funktion. Informera din läkare om du tidigare har haft njursjukdomar eller om prover har visat att du har njurproblem. **Tala om för din läkare om du tror att du har någon allvarlig biverkning som anges i bipacksedeln.**

Mycket vanliga biverkningar hos personer som tar kombinationsläkemedel med emtricitabin och tenofoviridisoproxil inkluderar: diarré, illamående, kräkningar, yrsel, huvudvärk, hudutslag och svaghetskänsla.

Tala om för din läkare om du har några biverkningar som besvärar dig eller inte går över. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information.

Hur Emtricitabine/Tenofovir disoproxil STADA ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

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

Förvaras i originalförpackningen. Fuktkänsligt. Tillslut burken väl.

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.

webbplats: www.fimea.fi

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

00034 FIMEA

Godkänd 04-2020 (FIMEA)