

Fertilitet

Innan behandling med Mycophenolate mofetil Sandoz påbörjas hos **kvinnor** som kan bli gravida ska två negativa graviditetstest lämnas.

Kvinnor ska använda minst en tillförlitlig preventivmetod under läkemedelsbehandlingen och sex veckor efter avslutad behandling.

Graviditet ska undvikas under behandlingen eftersom behandlingen innebär en avsevärt ökad risk för missfall och medfödda missbildningar.

Läkemedlet kan tillfälligt påverka sädesvätskan **hos män**. Män får inte donera sperma under läkemedelsbehandlingen och under minst 90 dagar efter avslutad behandling.

Män som är sexuellt aktiva eller deras kvinnliga partner ska använda ett tillförlitligt preventivmedel under läkemedelsbehandlingen och under minst 90 dagar efter avslutad behandling.

Graviditet och amning

Mycophenolate mofetil Sandoz **ska inte användas vid graviditet**, förutom om det inte finns någon annan lämplig behandling för att förebygga transplantatavstötning.

Mykofenolatmofetil utsöndras i modersmjölken, **och därför ska du inte amma under behandlingen**.

Om du tror att du är gravid eller planerar att bli gravid under din eller din partners behandling med Mycophenolate mofetil Sandoz® ska du omedelbart kontakta din läkare.

Körförmåga och användning av maskiner

Biverkningar som påverkar körförmågan och användningen av maskiner är inte sannolika.

Bortskaffande av läkemedel

Överblivet läkemedel ska inte kastas i avloppet eller i hushållsavfall, utan ska lämnas till apotekets insamling av gamla och överblivna läkemedel. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

SANDOZ

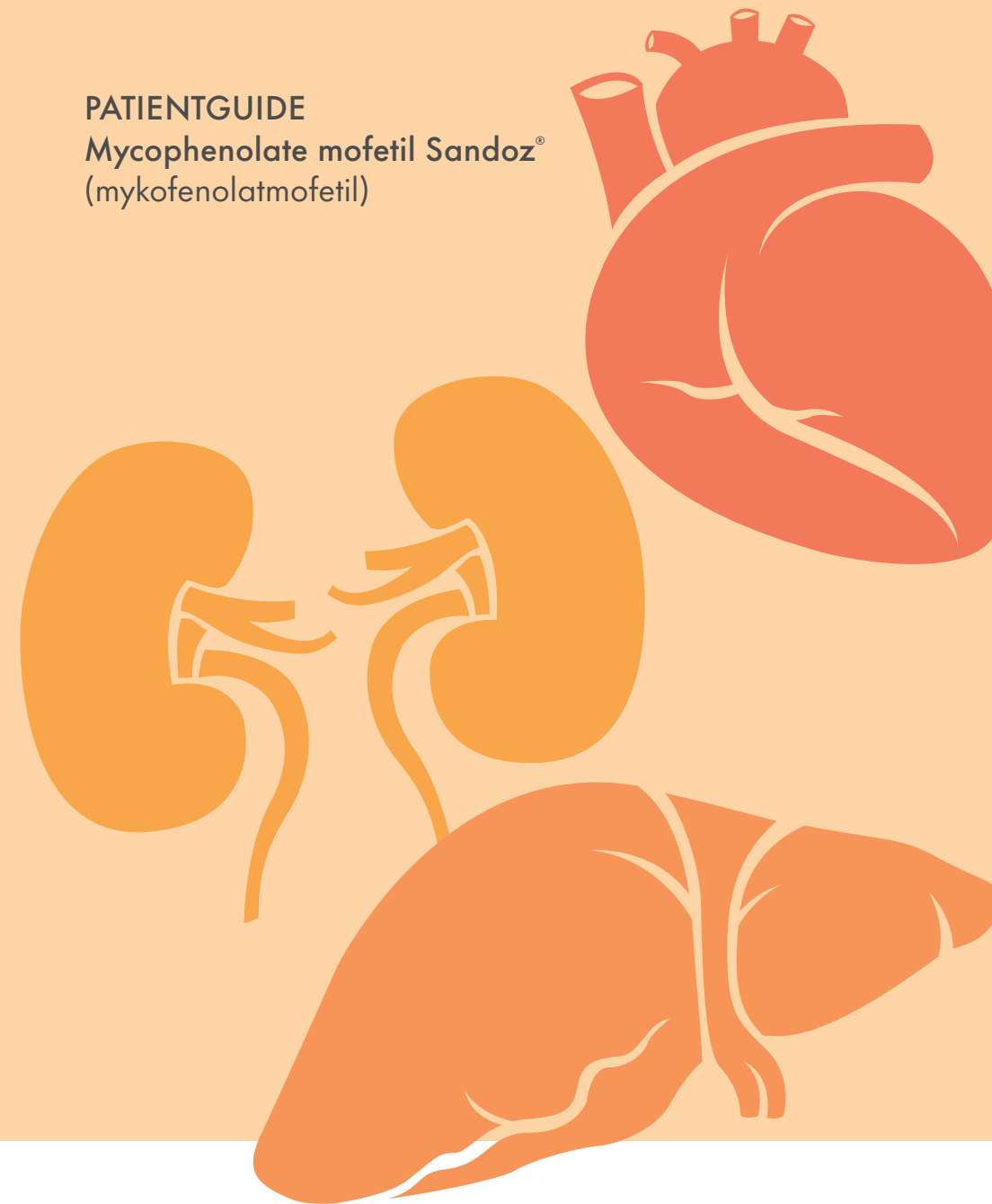
Sandoz A/S, www.sandoz.se,
info.sverige@sandoz.com

Källa: Mycophenolate mofetil Sandoz®
bipacksedel 6/2021

NR2403218410, 03/2024

PATIENTGUIDE

Mycophenolate mofetil Sandoz®
(mykofenolatmofetil)



SANDOZ

 **Mycophenolate
mofetil Sandoz**

Du har ordinerats Mycophenolate mofetil Sandoz® 500 mg (MMF) av din läkare. I den här informationsbroschyren får du anvisningar för hur du på ett korrekt och säkert sätt använder läkemedlet. Läs även noggrant igenom bipacksedeln innan du börjar använda läkemedlet.

Produkten Mycophenolate mofetil Sandoz används hos vuxna för att hindra kroppen från att avstöta ett transplanterat organ efter en njur-, hjärt- eller levertransplantation. Läkemedlet används tillsammans med ciklosporin och kortikosteroider.



Det aktiva ämnet är mykofenolatmofetil.

Användning av läkemedlet

Mycophenolate mofetil Sandoz ska inte ges till patienter som är överkänsliga mot mykofenolatmofetil, mykofenolsyra eller något annat ämne i produkten (se bipacksedel).

Läkemedlet ska inte ges till kvinnor som ammar eller kvinnor som kan bli gravida och inte använder effektiva preventivmedel. Om läkemedlet ges till kvinnor som kan bli gravida, ska en eventuell graviditet först uteslutas med ett graviditetstest. Syftet är att undvika att fostret oavsiktligt utsätts för läkemedlet.

Förvaring

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn. Förvara läkemedlet i originalförpackningen. Läkemedlet är ljus- och fuktkänsligt. Får ej användas efter utgångsdatumet som anges på förpackningen.

Dosering

Doseringen är individuell, och din läkare kan ordinera en dos som avviker från rekommendationerna.

Njurtransplantation

Rekommenderad dos: 2 tabletter på morgonen och 2 tabletter på kvällen.

Hjärttransplantation

Rekommenderad dos: 3 tabletter på morgonen och 3 tabletter på kvällen.

Levertransplantation

Rekommenderad dos: 3 tabletter på morgonen och 3 tabletter på kvällen.

Hur du tar läkemedlet

Svälj tabletterna hela tillsammans med vatten. Krossa inte tabletterna.

Varningar och försiktighet

- **Begränsa mängden solljus och UV-strålning som du utsätts för** eftersom behandlingen kan innebära en risk för elakartade hudförändringar. Använd solkräm med hög skyddsfaktor och lämpliga skyddande kläder om du vistas i solen.
- **Om du behöver vaccineras**, ska du tala om det för din läkare i förväg.
- **Du får inte ge blod** under läkemedelsbehandlingen och under minst sex veckor efter avslutad behandling.
- **Tala med din läkare** om du har haft besvär med mag- och tarmkanalen, såsom magsår.
- **Mykofenolat orsakar medfödda missbildningar och missfall.** Läs mer om försiktighetsåtgärder kopplade till fertilitet i avsnittet Fertilitet.

Om du har glömt att ta läkemedlet

Om du har glömt att ta läkemedlet, ska du ta din dos så snart du kan.

Om det bara återstår några timmar innan nästa dos kan du vänta till dess och sedan fortsätta ta läkemedlet som vanligt. Ta inte dubbel dos för att kompensera en glömd dos.

Om du har fått i dig för stor mängd läkemedel, ska du alltid kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (010 456 6700).

Uppföljning av läkemedelsbehandlingen

Din läkare kan ordinera regelbundna blodprov för att följa ditt allmäntillstånd och fastställa en lämplig läkemedelsdos. Följ alltid läkarens anvisningar. Avbryt inte behandlingen om inte din läkare har sagt att du ska göra det.

Mycophenolate mofetil Sandoz® och andra läkemedel

Tala alltid om för läkaren om du använder andra läkemedel. Det gäller även receptfria läkemedel, vitaminer och naturläkemedel. Läkemedel och andra produkter kan påverka varandra och koncentrationen av ämnen i blodet vilket kan leda till att doserna måste justeras.

Många vanliga läkemedel kan påverka Mycophenolate mofetil Sandoz. Se en utförlig lista i bipacksedeln.

Biverkningar

Alla läkemedel kan orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem. Mycophenolate mofetil Sandoz försämrar kroppens immunförsvar vilket innebär att kroppen inte kan stå emot infektioner lika effektivt som den brukar.

Mycket vanliga biverkningar (kan förekomma hos fler än 1 av 10 användare) är infektioner (sepsis dvs. blodförgiftning, candidainfektion i mag-tarmkanalen, urinvägsinfektion, herpesinfektion i huden eller bältros), avvikande blodvärden (leukopeni, dvs. lågt antal vita blodkroppar, trombocytopeni, dvs. lågt antal blodplättar eller anemi dvs. låga hemoglobinhalter i blodet), kräkning, magsmärta, diarré eller illamående.

Se bipacksedeln för övriga biverkningar.

Tala omedelbart med din läkare om du under behandlingen visar tecken på infektion eller får oväntade blåmärken eller blödningar.