

## Pakkausseloste: Tietoa potilaalle

### Tenofovir disoproxil STADA 245 mg kalvopäällysteiset tabletit

tenofoviiridisoprosiili

**Lue tämä pakkausseloste huolellisesti ennen kuin aloitat lääkkeen ottamisen, sillä se sisältää sinulle tärkeät tietoja.**

- Säilytä tämä pakkausseloste. Voit tarvita sitä myöhemmin.
- Jos sinulla on kysyttävä, käännny lääkärin tai apteekkienkilökunnan puoleen.
- Tämä lääke on määritetty vain sinulle eikä sitä tule antaa muiden käyttöön. Se voi aiheuttaa haittaa muille, vaikka heillä olisikin samanlaiset oireet kuin sinulla.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, käännny lääkärin tai apteekkienkilökunnan puoleen. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Ks. kohta 4.

**Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:**

1. Mitä Tenofovir disoproxil Stada on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin otat Tenofovir disoproxil Stada -valmistetta
3. Miten Tenofovir disoproxil Stada -valmistetta otetaan
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Tenofovir disoproxil Stada -valmisteen säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

**Jos Tenofovir disoproxil Stada -valmiste tta on määritetty lapselleesi, huomaa, että kaikki tämän pakkausselosten tiedot koskevat lastasi (jolloin sana "sinä" on ymmärrettävä "lapsesi").**

#### 1. Mitä Tenofovir disoproxil Stada on ja mihin sitä käytetään

Tenofovir disoproxil Stada sisältää vaikuttavaa ainetta *tenofoviiridisoprosiilisukkinaattia*. Tämä vaikuttava aine on HIV-infektion tai HBV-infektion tai kummankin hoitoon käytettävä *antiretroviraalinen* tai *antiviraalinen* lääke. Tenofoviiri on *nukleotidikäänteiskopioijaentsyymin estääjä*, josta käytetään yleisesti NRTI-nimitystä. Sen vaikutus perustuu virusten lisääntymiselle tärkeiden entsyymien (HIV:ssä *käänteiskopiojan*, hepatiitti B:ssä *DNA-polymeraasin*) normaalilin toiminnan estoon. HIV:ssä Tenofovir disoproxil Stada -valmistetta tulee aina käyttää yhdessä muiden HIV-infektion hoitoon käytettävien lääkkeiden kanssa.

**Tenofovir disoproxil Stada 245 mg tabletit ovat lääke HIV-infektion (ihmisen immuunikatovirusinfektion) hoitoon. Tabletit sopivat:**

- **aikuisille**
- **12-<18-vuotiaalle nuorille, joita on jo aiemmin hoide ttu** muilla HIV-lääkkeillä, jotka eivät enää täysin tehoa resistenssin kehittymisen takia tai jotka ovat aiheuttaneet haittavaikutuksia.

**Tenofovir disoproxil Stada 245 mg tabletit ovat myös lääke kroonisen hepatiitti B - virusinfektion (HBV) hoitoon. Tabletit sopivat:**

- **aikuisille**
- **12-<18-vuotiaalle nuorille.**

Voit saada Tenofovir disoproxil Stada -valmistetta HBV:n hoitoon, vaikkei sinulla olisikaan HIV:ää.

Tämä lääke ei paranna HIV-tartuntaa. Tenofovir disoproxil Stada -valmistetta ottaessasi voit silti saada tulehduksia tai muita HIV-infektioon liittyviä sairauksia. Voit myös tartuttaa HIV:n tai HBV:n toisille ihmisiille. Siksi on tärkeää jatkaa tarkoituksenmukaisia varotoimia, jotta vältetään tartuttamasta toisia ihmisiä HIV:llä tai HBV:llä.

Tenofoviridisoprosiilia, jota Tenofovir disoproxil Stada sisältää, voidaan joskus käyttää myös muiden kuin tässä pakkausselosteessa mainittujen sairauksien hoitoon. Kysy neuvoa lääkärltä, apteekkienkilökunnalta tai muulta terveydenhuollon ammattilaiselta tarvittaessa ja noudata aina heiltä saamiasi ohjeita.

## 2. Mitä sinun on tie de ttävä, ennen kuin otat Tenofovir disoproxil Stada -valmistetta

### Älä ota Tenofovir disoproxil Stada -valmistetta

- **jos olet allerginen** tenofoviirille, tenofoviiridisoprosiiliukin kinaatille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6).

Jos tämä koskee sinua, **kerro välittömästi asiasta lääkärille äläkä ota Tenofovir disoproxil Stada -valmistetta.**

### Varoitukset ja varotoimet

Keskustele lääkärin tai apteekkienkilökunnan kanssa ennen kuin otat Tenofovir disoproxil Stada -valmistetta.

- **Varo tartuttamasta toisia ihmisiä.** Voit edelleen tartuttaa HIV:n muihin, vaikka käytät tätä lääkettä. Tehokas retroviruslääkitys kuitenkin pienentää tartunnan todennäköisyyttä. Keskustele lääkärin kanssa muiden tartuttamisen ehkäisemiseksi tarvittavista varotoimenpiteistä. Tenofovir disoproxil Stada ei vähennä HBV:n tarttumisen vaaraa toisille ihmisiille seksuaalikontaktissa tai veriteitse. Noudata asianomaisia varotoimenpiteitä tämän ehkäisemiseksi.
- **Keskustele lääkärin tai apteekkienkilökunnan kanssa, jos sinulla on aikaisemmin ollut munuaissairaus tai kokeet ovat osoittaneet ongelmia munuaissasi.** Tenofovir disoproxil Stada -valmistetta ei saa antaa nuorille, joilla on ongelmia munuaississa. Ennen hoidon aloittamista lääkäri saattaa määräätä verikokeita arviodakseen munuaistesi toiminnan. Tenofovir disoproxil Stada saattaa hoidon aikana vaikuttaa munuaissi. Lääkäri saattaa myös määräätä verikokeita tehtäväksi hoidon aikana seuratakseen munuaistesi toimintaa. Jos olet aikuinen, lääkäri voi neuvoa sinua ottamaan tabletteja harvemmin. Älä pienennä lääkärin määräämää annosta, ellei lääkäri ole pyytänyt sinua tekemään niin.

Tenofovir disoproxil Stada -valmistetta ei yleensä oteta muiden lääkkeiden kanssa, jotka saattavat vaarioittaa munuaissiasi (ks. *Muut lääkevalmisteet ja Tenofovir disoproxil Stada*). Ellei tätä voida välttää, lääkäri tulee seuraamaan munuaistesi toimintaa kerran viikossa.

- **Luustoon liittyvät häiriöt.** Joillekin antiretroviraalista yhdistelmähoitoa saaville HIV-aikuispotilaalle voi ilmaantua osteonekroosiksi kutsuttu luustosairaus (luukudoksen kuolema luun verenkierron heikentyessä). Sairauden kehittymiselle voi olla useita riskitekijöitä. Tällaisia voivat olla mm. antiretroviraalisen yhdistelmähoidon kesto, kortikosteroidihoito, alkoholin käyttö, vakava immuunivasteen heikentyminen ja korkea painoindeksi. Osteonekroosin oireita ovat nivelpäihkyys, nivelsärky ja nivelkivut (erityisesti lonkan, polven ja olkapään alueella) ja liikkumisvaikeudet. Jos huomaat jonkin näistä oireista, kerro lääkärille.

Luustoon liittyviä häiriöitä (johtavat toisinaan murtumiin) voi esiintyä myös munuaisten tubulussolujen vaarioitumisen seurausena (ks. kohta 4, *Mahdolliset haittavaikutukset*).

- **Keskustele lääkärin kanssa, jos sinulla on ollut maksasairaus, mukaan lukien hepatiitti.** Antiretroviraalista lääkitystä saavilla potilailla, joilla on maksasairaus, mukaan lukien krooninen hepatiitti B- tai C -infektio, vaikeiden ja mahdollisesti kuolemaan johtavien maksaan kohdistuvien haittavaikutusten riski on suurempi. Jos sinulla on hepatiitti B -infektio, lääkäri tulee huolellisesti valitsemaan sinulle parhaiten sopivan hoidon. Jos sinulla on ollut maksasairaus tai krooninen hepatiitti B -infektio, lääkäri saattaa tehdä verikokeita maksan toiminnan seuraamiseksi.
- **Kiinnitä huomiota infektioihin.** Jos sinulla on pitkälle edennyt HIV-infektio (AIDS) ja saat muun infektion, sinulle saattaa kehittyä infektiot- tai tulehdusoireita tai aiemman infektion oireet saattavat pahentua aloitettuasi Tenofovir disoproxil Stada -hoidon. Nämä oireet voivat olla viite

siiä, että elimistösi parantunut immuunijärjestelmä puolustautuu infektiota vastaan. Kiinnitä huomiota tulehdus- tai infektiomerkeihin aloitettuasi Tenofovir disoproxil Stada -hoidon. Jos toteat merkkejä tulehduksesta tai infektiosta, **kerro välittömästi asiasta lääkärille.**

Opportunististen infektioiden lisäksi HIV-lääkityksen aloittamisen jälkeen voi ilmaantua myös autoimmunisairauksia (tila, joka ilmaantuu, kun immuunijärjestelmä hyökkää kehon tervettä kudosta vastaan). Autoimmunisairauksia voi ilmaantua useiden kuukausien kuluttua lääkkeen käytön aloittamisen jälkeen. Jos huomaat mitä tahansa infektion merkkejä tai muita oireita kuten lihasheikkoutta, heikkoutta, joka alkaa käsistä ja jaloista ja siirtyy kohti vartaloa, sydämentykytystä, vapinaa tai yliaktiivisuutta, ota välittömästi yhteyttä lääkäriin saadaksesi asianmukaista hoitoa.

- **Keskustele lääkärin tai apteekkienkilökunnan kanssa, jos olet yli 65-vuotias.** Tenofovir disoproxil Stada -valmistetta ei ole tutkittu yli 65-vuotiailla potilailla. Jos olet yli 65-vuotias ja sinulle on määärätty Tenofovir disoproxil Stada -valmistetta, lääkäri tulee seuraamaan sinua tarkoin.

## Lapset ja nuoret

Tenofovir disoproxil Stada 245 mg tabletit **sopivat**:

- **HIV-1-tartunnan saaneille 12-<18-vuotiaalle nuorille, jotka painavat vähintään 35 kg ja joita on jo hoideettu aiemmin** muilla HIV-lääkkeillä, jotka eivät enää täysin tehoa resistenssin kehittymisen takia tai jotka ovat aiheuttaneet haittavaikutuksia.
- **HBV-tartunnan saaneille 12-<18-vuotiaalle nuorille, jotka painavat vähintään 35 kg.**

Tenofovir disoproxil Stada 245 mg tabletit **eivät** sovi seuraaville ryhmiille:

- **Ei HIV-1-tartunnan saaneille** alle 12-vuotiaalle **lapsille**
- **Ei HBV-tartunnan saaneille** alle 12-vuotiaalle **lapsille**.

Katso annostus kohdasta 3, *Miten Tenofovir disoproxil Stada -valmistetta otetaan.*

## Muut lääkevalmisteet ja Tenofovir disoproxil Stada

Kerro lääkärille tai apteekkienkilökunnalle, jos parhaillaan otat tai olet äskettäin ottanut tai saatat ottaa muita lääkeitä.

- Jos sinulla on sekä HBV että HIV, **älä lopta** minkään lääkärin määräämään **HIV-lääkkeen ottoa** aloitettuasi Tenofovir disoproxil Stada -valmisteen oton.
- **Älä otta Tenofovir disoproxil Stada -valmisteita** jos ennestään käytät muita tenofoviidisoprosiilia tai tenofoviirialafenamidia sisältäviä lääkeitä. Älä otta Tenofovir disoproxil Stada -valmistetta yhdessä adefoviiridipivoks iiliä (lääke, jota käytetään kroonisen hepatiitti B -infektioon hoitoon) sisältävien lääkkeiden kanssa.
- **On hyvin tärkeää, että kerrot lääkärille, jos käytät muita lääkeitä, jotka saattavat vaarioittaa munuaisiasi.**

Niihin kuuluvat:

- aminoglykosidit, pentamidiini tai vankomysiini (bakteeri-infektioon)
- amfoterisiimi B (sieni-infektioon)
- foskarnaatti, gansikloviiri tai sidofoviiri (virusinfektioon)
- interleukiini-2 (syövän hoitoon)
- adefoviiridipivoks iili (HBV:n hoitoon)
- takrolimuusi (immuunijärjestelmän suppressioon)
- tulehduskipulääkkeet (NSAID-lääkkeet, jotka lievittävät luusto- tai lihaskipua).

- **Muut didanosiinia sisältävät, HIV-infektiön käytettävä lääkkeet:** Tenofovir disoproxil Stada -valmisteen otto muiden didanosiinia sisältävien viruslääkkeiden kanssa voi nostaa didanosiinin pitoisuutta veressäsi ja pienentää CD4-solumäärää. Harvoin on raportoitu haimatulehdusia ja joskus kuolemaan johtanutta maitohappoasisodaa (maitohappopitoisuuden liiallinen nousu veressä), kun potilaat ovat ottaneet tenofoviridisoprosil ja didanosiinia sisältäviä lääkeitä samanaikaisesti. Lääkäri tulee harkitsemaan tarkoin, hoitaako sinua tenofovirin ja didanosiiniin yhdistelmällä.
- **On myös tärkeää kertoa lääkärille**, jos otat ledipasviiria/sofosbuviria hepatiitti C -infektion hoitoon.

#### **Tenofovir disoproxil Stada ruuan ja juoman kanssa**

Ota **Tenofovir disoproxil Stada yhdessä ruuan kanssa** (esim. ateria tai välipala).

#### **Raskaus ja imetyks**

Jos olet raskaana tai imetät, epäilet olevasi raskaana tai jos suunnittelet lapsen hankkimista, kysy lääkäriltä tai apteekista neuvoa ennen tämän lääkkeen käyttöä.

- **Älä ota Tenofovir disoproxil Stada -valmiste tta raskauden aikana**, ellet ole erityisesti keskustellut asiasta lääkärin kanssa. Vaikka Tenofovir disoproxil Stada -valmisteen käytöstä raskaana olevilla naisilla on rajallisesti kliinistä tietoa, sitä ei yleensä käytetä, ellei käyttö ole selvästi välttämätöntä.
- **Yritä välttää raskaaksi tule mistä** Tenofovir disoproxil Stada -hoidon aikana. Sinun on käytettävä tehokasta raskaudenehkäisykeinoa.
- **Jos tulet raskaaksi** tai suunnittelet raskautta, kysy lääkäriltä antiretroviraalisen hoitosi hyödyistä ja riskeistä sinulle ja lapselleesi.
- **Jos olet ottanut Tenofovir disoproxil Stada -valmiste tta raskauden aikana**, lääkäri saattaa määrätä verikokeita sekä muita diagnostisia kokeita otettavaksi säännöllisesti lapsesi kehityksen seuraamiseksi. Lasten, joiden äidit ovat ottaneet nukleosidikäanteiskopiojaentsyymin estäjää raskauden aikana, saama hyöty lääkityksestä HIV:n tarttumisen estämiseksi on suurempi kuin lääkityksen haittavaikutukset.
- **Älä imetä Tenofovir disoproxil Stada -hoidon aikana**, sillä tämän lääkkeen vaikuttava aine erittyy äidinmaitoon.
- Jos sinulla on HIV-infektiö tai HBV-infektiö, älä imetä, ettei virus tarttu lapseen äidinmaidon välityksellä.

#### **Ajamineen ja koneiden käyttö**

Tenofovir disoproxil Stada voi aiheuttaa huimausta. Jos sinua huimaa Tenofovir disoproxil Stada -hoidon aikana, **älä aja moottoriajoneuvoja tai polkupyörää** äläkä käytä mitään työväliteitä tai koneita.

Lääke voi heikentää kykyä kuljettaa moottoriajoneuvoa tai tehdä tarkkaa keskittymistä vaativia tehtäviä. On omalla vastuullasi arvioda, pystykö näihin tehtäviin lääkehoidon aikana. Lääkkeen vaikutuksia ja haittavaikutuksia on kuvattu muissa kappaleissa. Lue koko pakkausseloste opastukseksesi. Keskustele lääkärin tai apteekkienkilökunnan kanssa, jos olet epävarma.

#### **Tenofovir disoproxil Stada sisältää laktoosia**

Jos lääkäri on kertonut, että sinulla on jokin sokeri-intoleranssi, keskustele lääkärisi kanssa ennen tämän lääkevalmisteen ottamista.

#### **Tenofovir disoproxil Stada sisältää natriumia**

Tämä lääkevalmiste sisältää alle 1 mmol (23 mg) natriumia per tabletti eli sen voidaan sanoa olevan ”natriumiton”.

### **3. Miten Tenofovir disoproxil Stada -valmiste tta otetaan**

**Ota tätä lääke ttä juuri sien kuin lääkäri on määrännyt tai apteekkihenkilökunta on neuvonut.**  
Tarkista ohjeet lääkäriltä tai aptekista, jos olet epävarma.

**Suositeltu annos on:**

- **Aikuiset:** 1 tabletti päivässä ruuan kanssa (esim. ateria tai välipala).
- **12-<18-vuotiaat nuoret, jotka painavat vähintään 35 kg:** 1 tabletti päivässä ruuan kanssa (esim. ateria tai välipala).

Jos sinulla on erityisiä nielemisvaikeuksia, muserra tabletti lusikan kärjellä ja sekoita se noin 100 ml:aan (puoli lasia) vettä, appelsiinimehua tai viinirypälemehua liikenemisen edistämiseksi. Juo seos välittömästi.

- **Ota aina lääkärin määräämä annos** varmistaaksesi, että lääkehoitosi on tehokasta ja vähentääksesi vastustuskyvyn kehittymistä hoidolle. Älä muuta annostasi, ellei lääkärin neuvo sinua niin tekemään.
- **Jos olet aikuinen ja sinulla on munuaisongelmia,** lääkäriksi saattaa neuvoa sinua ottamaan Tenofovir disoproxil Stada -valmistetta harvemmin.
- Jos sinulla on HBV, lääkäri saattaa ehdottaa HIV-testiä tarkastaakseen, onko sinulla sekä HBV että HIV. Tarkista muiden antiretroviraalisten lääkkeiden pakkausselosteista, kuinka nämä lääkkeet tulee ottaa.

**Jos otat enemmän Tenofovir disoproxil Stada -valmisteita kuin sinun pitäisi**

Jos olet ottanut liian suuren lääkeannoksen tai vaikkapa lapsi on ottanut lääkettä vahingossa, ota aina yhteyttä lääkäriin, sairaalaan tai Myrkyystietokeskukseen (puh. 0800 147 111) riskien arvioimiseksi ja lisähjeiden saamiseksi.

Jos otat vahingossa liian monta Tenofovir disoproxil Stada -tablettia, sinulla voi olla lisääntynyt riski täästä lääkkeestä johtuvien mahdollisten haittavaikutusten saamiseen (ks. kohta 4, *Mahdolliset haittavaikutukset*). Ota yhteys lääkäriin tai lähipään ensiapuasemaan. Pidä lääkepurkki mukanaasi, jotta sinun on helpompi kuvilla mitä olet ottanut.

**Jos unohdat ottaa Tenofovir disoproxil Stada -valmistetta**

On tärkeää, ettet unohda yhtäkään Tenofovir disoproxil Stada -annosta. Jos sinulta jää annos välistä, laske kuinka pitkään siitä on, kun sinun olisi pitänyt ottaa se.

- **Jos annoksen normaalista ottamisajankohdasta on alle 12 tuntia,** ota annos niin pian kuin mahdollista ja sitä seuraava annos taas määrätyy aikaan.
- **Jos annoksen normaalista ottamisajankohdasta on yli 12 tuntia,** älä ota unohdettua annosta. Odota ja ota seuraava annos määrätyy aikaan. Älä ota kaksinkertaista annosta korvataksesi unohtamasi tabletin.

**Jos oksennat alle 1 tunnin kuluessa Tenofovir disoproxil Stada -valmisteen ottamisen jälkeen,** ota toinen tabletti. Sinun ei tarvitse ottaa toista tablettia, mikäli oksentaminen tapahtui enemmän kuin 1 tunnin kuluttua Tenofovir disoproxil Stada -valmisteen ottamisesta.

**Jos lopetat Tenofovir disoproxil Stada -valmisteen oton**

Älä keskeytä Tenofovir disoproxil Stada -valmisteen ottamista ilman lääkärin lupaa. Tenofovir disoproxil Stada -hoidon lopettaminen saattaa johtaa lääkärin suosittaman hoidon tehon alenemiseen.

**Jos sinulla on hepatiitti B tai HIV ja hepatiitti B (samanaikainen infekktio),** on hyvin tärkeää, ettet lopeta Tenofovir disoproxil Stada -hoitoa keskustelematta asiasta lääkärin kanssa. Joillakin potilailla verikokeet tai oireet ovat viitanneet hepatiitin pahentumiseen Tenofovir disoproxil Stada -hoidon lopettamisen jälkeen. Sinulta joudutaan mahdollisesti ottamaan verikokeita useita kuukausia hoidon lopettamisen jälkeen. Potilailla, joilla on pitkälle edennyt maksasairaus tai kirroosi, hoidon lopettamista ei suositella, sillä se voi joillakin näistä potilaista johtaa hepatiitin pahentumiseen.

- Keskustele lääkärin kanssa ennen kuin lopetat Tenofovir disoproxil Stada -valmisteen oton mistä syystä tahansa, etenkin, jos koet haittavaikutuksia tai jos sinulla on jokin muu sairaus.
- Kerro lääkärille välittömästi uusista tai epätavallisista oireista, joita toteat hoidon päättymisen jälkeen, etenkin oireista, jotka normaalisti yhdistäisit hepatiitti B -infektioon.
- Ota yhteys lääkäriin ennen kuin aloitat uudelleen Tenofovir disoproxil Stada -valmisteen oton.

Jos sinulla on kysymyksiä tämän lääkkeen käytöstä, käänny lääkärin tai apteekkienkilokunnan puoleen.

#### **4. Mahdolliset haittavaikutukset**

HIV-hoidon aikana paino ja veren rasva- ja sokeriarvot saattavat nousta. Tämä liittyy osittain terveydentilan kohenemiseen ja elämäntapaan, ja veren rasva-arvojen kohdalla joskus myös itse HIV-lääkkeisiin. Lääkäri määräää kokeita näiden muutosten havaitsemiseksi.

Kuten kaikki lääkkeet, tämäkin lääke voi aiheuttaa haittavaikutuksia. Kaikki eivät kuitenkaan näitä saa.

##### **Mahdolliset vakavat haittavaikutukset: kerro niistä välittömästi lääkärille**

- **maitohappoasidoosi** (maitohappopitoisuuden liiallinen nousu veressä) on **harvinainen** (voi esiintyä enintään 1 potilaalla tuhannesta) mutta vakava haittavaikutus, joka voi johtaa kuolemaan. Seuraavat haittavaikutukset voivat olla maitohappoasidoosin merkkejä:
  - syvä, nopea hengitys
  - uneliaisuus
  - pahoinvointi, oksentelu ja vatsakipu.

→ Jos epäilet, että sinulla on **maitohappoasidoosi**, ota välittömästi **yhteys lääkäriin**.

##### **Muut mahdolliset vakavat haittavaikutukset**

Seuraavat haittavaikutukset ovat **melko harvinaisia** (voi esiintyä enintään 1 potilaalla sadasta):

- haimatulehdksen aiheuttama **vatsakipu**
- munuaisten tubulussolujen vaurioituminen.

Seuraavat haittavaikutukset ovat **harvinaisia** (voi esiintyä enintään 1 potilaalla tuhannesta):

- munuaistulehdus, **runsas virtsaisuuus ja janon tunne**,
- **virtsamuutokset ja selkäkipu** johtuen munuaisongelmista, myös munuaisten vajaatoiminnasta
- luiden pehmeneminen (yhdessä **luukivun** kanssa ja johtuen toisinaan murtumiin), joka voi esiintyä munuaisten tubulussolujen vaurioitumisen seurauksena
- **rasvamaksa**.

→ Jos arvelet, että sinulla saattaa olla jokin näistä vakavia haittavaikutuksista, keskustele lääkärin kanssa.

##### **Yleisimmät haittavaikutukset**

Seuraavat haittavaikutukset ovat **hyvin yleisiä** (voi esiintyä yli 1 potilaalla kymmenestä):

- ripuli, oksentelu, pahoinvointi, huimaus, ihottuma, heikkouden tunne.

*Kokeet voivat myös osoittaa:*

- veren fosfaattipitoisuuden alenemista.

##### **Muut mahdolliset haittavaikutukset**

Seuraavat haittavaikutukset ovat **yleisiä** (voi esiintyä enintään 1 potilaalla kymmenestä):

- päänsärky, vatsakipu, väsymys, vatsan turvotus, ilmavaivat

*Kokeet voivat myös osoittaa:*

- maksan toimintahäiriötä

Seuraavat haittavaikutukset ovat **melko harvinaisia** (voi esiintyä enintään 1 potilaalla sadasta):

- lihaksen hajoaminen, lihaskipu tai -heikkous

*Kokeet voivat myös osoittaa:*

- veren kaliumpitoisuuden alenemista
- kohonnutta veren kreatiniiniarvoa
- haiman toimintahäiriötä

Lihaksen hajoamista, luiden pehmenemistä (yhdessä luukivun kanssa ja johtuen toisinaan murtumiin), lihaskipua, lihasheikkoutta ja veren kalium- tai fosfaattipitoisuuden alenemista voi esiintyä munuaisten tubulussolujen vaurioitumisen seurauksena.

Seuraavat haittavaikutukset ovat **harvinainen** (voi esiintyä enintään 1 potilaalla tuhannesta):

- maksatulehduksen aiheuttama vatsakipu
- kasvojen, huulien, kielen tai kurkun turpoaminen

#### **Haittavaikutuksista ilmoittaminen**

**Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle.** Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan (ks. yhteystiedot alla). Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisteen turvallisuudesta.

www-sivusto: [www.fimea.fi](http://www.fimea.fi)

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

00034 FIMEA

#### **5. Tenofovir disoproxil Stada -valmisten säilyttäminen**

- Ei lasten ulottuville eikä näkyville.
- Älä käytä tätä lääkettä purkissa ja kotelossa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän EXP jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.
- Tämä lääke ei vaadi erityisiä säilytysolosuhteita.
- Käytä 30 päivän kuluessa ensimmäisen avaamisen jälkeen, säilytä alle 25 °C.
- Lääkkeitä ei tule heittää viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana. Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä apteekista. Näin menetellen suojelet luontoa.

#### **6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa**

##### **Mitä Tenofovir disoproxil Stada sisältää**

- **Vaikuttava aine on tenofoviiri.**

Jokainen kalvopäällysteinen tabletti sisältää 245 mg tenofoviiridisoprosiilia (sukkinaattina).

- **Muut aineet ovat:**

Laktoosi, vedetön, mikrokiteinen selluloosa 112 (E460), esigelatinoitu tärkkelys, kroskarmelloosinatrium ja magnesiumstearaatti (E470b), jotka muodostavat tabletin ytimen ja indigokarmiini (E132), titaanidioksiidi (E171), polyvinylialkoholi (E1203), makrogoli 3350 (E1521) ja talkki (E553b), jotka muodostavat tabletin päällysteen. Katso kohtaa 2, "Tenofovir disoproxil Stada sisältää laktoosia".

##### **Lääke valmisten kuvaus ja pakkauskoot**

Tenofovir disoproxil Stada 245 mg kalvopäällysteiset tabletit ovat vaaleansinisiä, mantelinmuotoisia ja kooltaan noin 17,0 mm x 10,5 mm.

Tenofovir disoproxil Stada 245 mg kalvopäällysteiset tabletit toimitetaan 30 tablettia sisältävissä purkeissa. Jokaisessa purkissa on siliageelikuivausaineetta, joka on pidettävä purkissa, koska se suojaa tabletteja. Silikageelikuivausaine on pakattu erilliseen säiliöön eikä sitä saa niellä.

Seuraavat pakkauskoot ovat saatavana:  
30 (1 x 30) kalvopäällysteistä tablettia  
90 (3 x 30) kalvopäällysteistä tablettia

Kaikkia pakkauskokoja ei vältämättä ole myynnissä.

**Myyntiluvan haltija ja valmistaja**

STADA Arzneimittel AG  
Stadastrasse 2-18  
61118 Bad Vilbel  
Saksa

Muut valmistajat:  
Remedica Ltd  
Aharnon Street, Limassol Industrial Estate, 3056 Limassol  
Kypros

Centrafarm Services B.V.  
Nieuwe Donk 9, 4879 AC Etten-Leur  
Alankomaat

STADA Arzneimittel GmbH  
Muthgasse 36/2, 1190 Wien  
Itävalta

**Myyntiluvan haltijan paikallinen edustaja**  
STADA Nordic ApS, Suomen sivuliike  
PL 1310  
00101 Helsinki

**Tämä pakkaus seloste on tarkistettu viimeksi 20.1.2020.**

## Bipackse del: Information till patienten

### Tenofovir disoproxil STADA 245 mg filmdragerade tabletter

tenofovirdisoproxil

**Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar ta detta läke medel. Den inne håller 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 Tenofovir disoproxil Stada är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du tar Tenofovir disoproxil Stada
3. Hur du tar Tenofovir disoproxil Stada
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Tenofovir disoproxil Stada ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

**Om ditt barn har ordinerats Tenofovir disoproxil Stada, observera att all information i den här bipacksedeln riktar sig till ditt barn (läs i så fall ”ditt barn” istället för ”du”).**

#### **1. Vad Tenofovir disoproxil Stada är och vad det används för**

Tenofovir disoproxil Stada innehåller den aktiva substansen *tenofovirdisoprolsuccinat*. Denna aktiva substans är ett *antiretroviral* eller antiviralt läkemedel som används för att behandla hiv- eller HBV-infektion eller båda. Tenofovir är en *omvänt transkriptashämmare av nukleotidtyp*, allmänt kallad en NRTI, och verkar genom att påverka den normala funktionen hos enzymer (vid hiv *omvänt transkriptas*; vid HBV *DNA-polymeras*) som virusen behöver för sin reproduktion (förökning). Vid hiv skall Tenofovir disoproxil Stada alltid tas i kombination med andra läkemedel mot hiv.

**Tenofovir disoproxil Stada 245 mg tabletter är en behandling för hiv- (humant immunbristvirus) infektion. Tabletterna är lämpliga för:**

- **vuxna**
- **ungdomar i åldern 12 till yngre än 18 år som redan har behandlats** med andra hiv-läkemedel som inte längre har fullgod effekt på grund av resistensutveckling eller har orsakat biverkningar.

**Tenofovir disoproxil Stada 245 mg tabletter används även som behandling för kronisk hepatit B, en infektion med HBV (hepatit B-virus). Tabletterna är lämpliga för:**

- **vuxna**
- **ungdomar i åldern 12 till yngre än 18 år.**

Du behöver inte ha hiv för att behandlas med Tenofovir disoproxil Stada för HBV.

Detta läkemedel botar inte hiv-infektion. Medan du tar Tenofovir disoproxil Stada kan du fortfarande utveckla infektioner eller andra sjukdomar som förknippas med hiv-infektion. Du kan också föra hiv eller HBV vidare till andra, och det är därför viktigt att du vidtar försiktighetsåtgärder för att undvika att smitta andra människor.

Tenofovirdisoproxil som finns i Tenofovir disoproxil Stada kan också vara godkänd för att behandla andra sjukdomar som inte nämns i denna produktinformation. Fråga läkare, apoteks- eller annan hälso- och sjukvårdspersonal om du har ytterligare frågor och följ alltid deras instruktion.

## 2. Vad du behöver veta innan du tar Tenofovir disoproxil Stada

### Ta inte Tenofovir disoproxil Stada:

- **om du är allergisk** mot tenofovir, tenfovirdisoproxilsuccinat eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).

Om detta gäller dig, **ska du informera din läkare omedelbart och låta bli att ta Tenofovir disoproxil Stada.**

### Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du tar Tenofovir disoproxil Stada.

- **Var noga med att inte smitta andra personer.** Du kan fortfarande överföra hiv-smitta då du tar detta läkemedel, trots att risken minskas vid effektiv antiviral behandling. Diskutera med din läkare nödvändiga åtgärder för att undvika att smitta andra. Tenofovir disoproxil Stada minskar inte risken för att överföra HBV till andra via sexuell kontakt eller blodsmitta. Du måste fortfarande vidta försiktighetsåtgärder för att undvika detta.
- **Tala med läkare eller apotekspersonal om du tidigare har haft njursjukdomar eller om prover har visat att du har problem med njurarna.** Tenofovir disoproxil Stada ska inte ges till ungdomar med njurproblem. Innan du börjar med behandlingen kan din läkare ordnara några blodprov för att bedöma att dina njurar fungerar normalt. Tenofovir disoproxil Stada kan påverka dina njurar under behandlingen. Din läkare kan ordnara blodprover under behandlingen för att kontrollera hur dina njurar fungerar. Om du är vuxen kan din läkare råda dig att ta tabletterna mindre ofta. Minska inte den ordinerade dosen om inte din läkare har sagt till dig att göra det.

Tenofovir disoproxil Stada tas vanligen inte tillsammans med andra läkemedel som kan skada njurarna (se *Andra läkemedel och Tenofovir disoproxil Stada*). Om detta inte kan undvikas, kommer din läkare att kontrollera njurfunktionen en gång i veckan.

- **Skelettpproblem.** Vissa vuxna patienter med hiv som får antiretroviral kombinationsterapi kan utveckla en skelettsjukdom som heter osteonekros (benvävnad dör på grund av förlorad blodtillförsel till benet). Några av de många riskfaktorerna för att utveckla sjukdomen är: långvarig antiretroviral kombinationsterapi, användning av kortikosteroider, alkoholkonsumtion, svår nedsättning av immunförsvaret och högre kroppsmasseindex. Tecken på osteonekros är stelhet i lederna och smärta (särskilt i höft, knä och axlar) och svårighet att röra sig. Tala om för din läkare om du upplever några av dessa symtom.

Skelettpproblem (som ibland leder till frakturer) kan också förekomma på grund av skada på njurtubuliceller (se avsnitt 4, *Eventuella biverkningar*).

- **Informera din läkare om du sedan tidigare har eller har haft en leversjukdom, inklusive hepatit.** Patienter med leverjukdom, inklusive kronisk hepatitis B eller C, som behandlas med antiretroviral medel löper ökad risk för svåra och eventuellt dödliga leverkomplikationer. Om du har hepatitis B, kommer din läkare att omsorgsfullt välja den bästa behandlingen för dig. Om du har eller har haft en leverjukdom eller kronisk hepatitis B, kan din läkare ta blodprov för att kontrollera leverns funktion.
- **Var observant på infektioner.** Om du har hiv-infektion i framskridet stadium (AIDS) och har en infektion, kan du utveckla symptom på infektion och inflammation eller försämring av symptomen på en befintlig infektion när behandlingen med Tenofovir disoproxil Stada påbörjas. Dessa symptom kan tyda på att din kropps förbättrade immunsystem bekämpar infektion. Var observant på tecken på inflammation eller infektion under den första perioden efter det att du börjar ta

Tenofovir disoproxil Stada. Om du upptäcker tecken på inflammation eller infektion, **ska du omedelbart informera din läkare.**

Förutom opportunistiska infektioner kan autoimmuna störningar (tillstånd där immunsystemet attackerar frisk kroppsvävnad) också förekomma efter att du börjar ta läkemedel för att behandla din hiv-infektion. Autoimmuna störningar kan inträffa flera månader efter att behandlingen påbörjades. Om du märker något symptom på infektion eller andra symptom som muskelsvaghet, svaghet som startar i händer eller fötter och som flyttar sig mot bålen, hjärtklappning, darrhänhet eller hyperaktivitet, informera din läkare omedelbart för att få nödvändig behandling.

- **Tala med din läkare eller apotekspersonal om du är över 65 år.** Tenofovir disoproxil Stada har inte studerats hos patienter över 65 år. Om du är äldre än så och har ordinerats Tenofovir disoproxil Stada, kommer din läkare att kontrollera dig noga.

## Barn och ungdomar

Tenofovir disoproxil Stada 245 mg tablett är **lämpliga** för:

- **hiv-1-infekterade ungdomar i ålder 12 till yngre än 18 år som väger minst 35 kg och som redan har behandlats** med andra hiv-läkemedel som inte längre har fullgod effekt på grund av resistensutveckling eller har orsakat biverkningar.
- **HBV-infekterade ungdomar i ålder 12 år till yngre än 18 år som väger minst 35 kg.**

Tenofovir disoproxil Stada 245 mg tablett är **inte** lämpliga för följande grupper:

- **Inte för hiv-1-infekterade barn** under 12 år
- **Inte för HBV-infekterade barn** under 12 år.

För dosering, se avsnitt 3, *Hur du tar Tenofovir disoproxil Stada*.

## Andra läkemedel och Tenofovir disoproxil Stada

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

- **Sluta inte att ta något läkemedel mot hiv** som din läkare ordinerat när du börjar ta Tenofovir disoproxil Stada, om du har både HBV och hiv.
- **Ta inte Tenofovir disoproxil Stada**, om du redan tar andra läkemedel som innehåller tenofovirdisoproxil eller tenoviralfenamid. Ta inte Tenofovir disoproxil Stada tillsammans med läkemedel som innehåller adefovirdipivoxil (ett läkemedel som används för att behandla kronisk hepatit B).
- **Det är mycket viktigt att du talar om för din läkare om du tar andra läkemedel som kan skada dina njurar.**

Sådana läkemedel är:

- aminoglykosider, pentamidin eller vankomycin (mot bakteriell infektion),
- amfotericin B (mot svampinfektion),
- foskarnet, ganciklovir eller cidofovir (mot virusinfektion),
- interleukin-2 (för behandling av cancer),
- adefovirdipivoxil (för HBV),
- takrolimus (för suppression av immunsystemet),
- icke-steroida antiinflammatoriska medel (NSAID-preparat, för att lindra skelett- eller muskelsmärta).

- **Andra läkemedel som innehåller didanosin (mot hiv-infektion):** Om du tar Tenofovir disoproxil Stada tillsammans med andra antivirala läkemedel som innehåller didanosin kan blodnivåerna av didanosin öka och CD4-celltalet sjunka. Sällsynta fall av bukspottkörtelinflammation och laktacidos (överskott av mjölkysyr i blodet), i vissa fall med

dödlig utgång, har rapporterats vid samtidig behandling med läkemedel innehållande tenofovirdisoproxil och didanosin. Din läkare kommer noggrant att överväga om du kan behandles med en kombination av tenofovir och didanosin.

- **Det är också viktigt att du talar om för din läkare** om du tar ledipasvir/sofosbuvir för att behandla hepatit C-infektion.

#### **Tenofovir disoproxil Stada med mat och dryck**

**Ta Tenofovir disoproxil Stada tillsammans med föda** (t.ex. en måltid eller ett mellanmål).

#### **Graviditet och amning**

Om du är gravid eller ammar, tror att du kan vara gravid eller planeras att skaffa barn, rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du tar detta läkemedel.

- **Om du är gravid får du inte ta Tenofovir disoproxil Stada** förrän du har diskuterat detta särskilt med din läkare. Även om det finns begränsade kliniska data om användning av Tenofovir disoproxil Stada under graviditet, används det vanligen inte om det inte är absolut nödvändigt.
- **Försök att undvika att bli gravid** medan du behandles med Tenofovir disoproxil Stada. Du måste använda en effektiv preventivmetod för att undvika graviditet.
- **Om du blir** eller om du planeras att bli **gravid**, måste du kontakta din läkare för att diskutera potentiella fördelar och risker med din antiretroviralna behandling för dig och ditt barn.
- **Om du har tagit Tenofovir disoproxil Stada** under din graviditet, kan läkaren begära att du regelbundet lämnar blodprover och genomgår andra diagnostiska undersökningar för kontroll av barnets utveckling. För barn med en mamma som tagit NRTIer under graviditeten är fördelen med skyddet mot hiv större än risken för biverkningar.
- **Amma inte under behandling med Tenofovir disoproxil Stada.** Detta på grund av att den aktiva substansen i detta läkemedel utsöndras i människans bröstmjölk.
- Om du är en hiv- eller HBV-infekterad kvinna ska du inte amma ditt spädbarn för att undvika överföring av viruset till barnet genom bröstmjölken.

#### **Körförstående och användning av maskiner**

Tenofovir disoproxil Stada kan orsaka yrsel. **Kör inte bil eller cykla** och använd inte verktyg eller maskiner om du känner att du blir yr när du tar Tenofovir disoproxil Stada.

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.

#### **Tenofovir disoproxil Stada innehåller laktos**

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

#### **Tenofovir disoproxil Stada innehåller natrium**

Detta läkemedel innehåller mindre än 1 mmol (23 mg) natrium per tablett, dvs. är näst intill ”natriumfritt”.

### **3. Hur du tar Tenofovir disoproxil Stada**

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

### **Rekommenderad dos är:**

- **Vuxna:** 1 tablett om dagen tillsammans med föda (t.ex. en måltid eller ett mellanmål).
- **Ungdomar i åldern 12 till yngre än 18 år som väger minst 35 kg:** 1 tablett om dagen med föda (t.ex. en måltid eller ett mellanmål).

Om du har särskilda svårigheter att svälja kan du krossa tabletten med spetsen av en sked. Blanda sedan pulvret med cirka 100 ml (ett halvt glas) vatten, apelsinjuice eller druvjuice och drick omedelbart.

- **Ta alltid den dos som läkaren har ordinerat** för att garantera att läkemedlet är effektivt och för att minska utvecklingen av resistens mot behandlingen. Ändra inte dosen såvida inte läkaren säger åt dig att göra det.
- **Om du är vuxen och har problem med njurarna,** kan din läkare råda dig att ta Tenofovir disoproxil Stada mindre ofta.
- Om du har HBV, kan läkaren erbjuda dig ett hiv-test för att se om du har både HBV och hiv. Läs de andra antiretroviralala läkemedlens bipacksedlar för information om hur dessa läkemedel skall tas.

### **Om du har tagit för stor mängd av Tenofovir disoproxil Stada**

Om du har fått i dig för stor mängd läkemedel eller om t.ex. ett barn har fått i sig läkemedlet av misstag kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 112 i Sverige, 0800 147 111 i Finland) för bedömning av risken samt rådgivning.

Om du av misstag tar för många tablettter Tenofovir disoproxil Stada kan du riskera att få eventuella biverkningar av detta läkemedel (se avsnitt 4, *Eventuella biverkningar*). Kontakta din läkare eller närmaste akutmottagning för att få råd. Spara burken så att du enkelt kan beskriva vad du har tagit.

### **Om du har glömt att ta Tenofovir disoproxil Stada**

Det är viktigt att du inte missar någon dos Tenofovir disoproxil Stada. Om du missar en dos ska du räkna ut när du skulle ha tagit den.

- **Om det har gått mindre än 12 timmar** efter den tidpunkt då den vanligtvis tas, ta den så snart som möjligt, och ta sedan nästa dos vid dess ordinarie tidpunkt.
- **Om det har gått mer än 12 timmar** sedan du skulle ha tagit den, ta inte den missade dosen. Vänta och ta nästa dos vid dess ordinarie tidpunkt. Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd tablett.

### **Om du kräks inom mindre än 1 timme efter en dos Tenofovir disoproxil Stada,** ta en ny tablett.

Du behöver inte ta en ny tablett om du kräks efter mer än 1 timme efter det att du tagit Tenofovir disoproxil Stada.

### **Om du slutar att ta Tenofovir disoproxil Stada**

Sluta inte att ta Tenofovir disoproxil Stada utan att rådfråga läkare. Att avsluta behandlingen med Tenofovir disoproxil Stada kan resultera i en minskad effekt i den behandling som din läkare har rekommenderat.

**Om du har hepatit B eller hiv-infektion och hepatit B-infektion samtidigt,** är det mycket viktigt att du inte avslutar Tenofovir disoproxil Stada -behandlingen utan att först prata med din läkare. Vissa patienters blodprover eller symptom har visat att deras hepatit har försämrats när behandlingen med Tenofovir disoproxil Stada har avslutats. Du kan behöva lämna blodprover i flera månader efter avslutad behandling. Hos patienter med framskriden leversjukdom eller cirros rekommenderas inte att behandlingen avslutas eftersom detta kan leda till en försämring av hepatitinfektionen hos vissa patienter.

- Tala med din läkare innan du slutar att ta Tenofovir disoproxil Stada av något skäl, särskilt om du upplever någon biverkning eller har någon annan sjukdom.

- Informera din läkare omedelbart om varje nytt och oväntat symptom som uppträder efter avslutad behandling, särskilt symptom som du vanligtvis förknippar med din hepatitis B-infektion.
- Kontakta din läkare innan du börjar ta Tenofovir disoproxil Stada igen.

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

#### **4. Eventuella biverkningar**

Under hiv-behandling kan viktökning och ökade nivåer av lipider och glukos i blodet förekomma. Detta hänger delvis ihop med återställd hälsa och livsstil, men när det gäller blodlipider kan det ibland finnas ett samband med hiv-läkemedlen. Läkaren kommer att göra tester för att hitta sådana förändringar.

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

##### **Eventuella allvarliga biverkningar: informera omedelbart din läkare**

- **Laktacidos** (överskott av mjölksyra i blodet) är en **sälsynt** (kan förekomma hos upp till 1 av 1 000 användare) men allvarlig biverkning som kan ha dödlig utgång. Följande biverkningar kan vara tecken på laktacidos:
  - djup, snabb andning
  - dåsighet
  - illamående, kräkningar och buksmärta

→ Om du tror att du kan ha **laktacidos**, **skall du omedelbart kontakta din läkare**.

##### **Andra eventuella allvarliga biverkningar**

Följande biverkningar är **mindre vanliga** (kan förekomma hos upp till 1 av 100 användare):

- **smärta i magen** (buken) orsakad av inflammation i bukspottkörteln
- skada i njuren (njurtubuliceller).

Följande biverkningar är **sälsynta** (kan förekomma hos upp till 1 av 1 000 användare):

- njurinflammation, att du **kissar mycket och att du känner dig törstig**
- **förändringar i urinen** och **ryggsmärta** orsakad av njurbesvär, inklusive njursvikt
- nedsatt benhårdhet (som orsakar **bensmärta** och ibland leder till frakturer), som kan förekomma på grund av skada på njurtubuliceller.
- **fettlever**.

→ Om du tror att du kan ha någon av dessa allvarliga biverkningar, tala med din läkare.

##### **De vanligaste biverkningarna**

Följande biverkningar är **mycket vanliga** (kan förekomma hos fler än 1 av 10 användare):

- diarré, kräkningar, illamående, yrsel, hudutslag, svaghetskänsla

*Prover kan också visa:*

- sänkning av fosfathalten i blodet.

##### **Andra eventuella biverkningar**

Följande biverkningar är **vanliga** (kan förekomma hos upp till 1 av 10 användare):

- huvudvärk, smärta i magen, trötthetskänsla, känsla av uppsväldhet, gasbildning

*Prover kan också visa:*

- leverbesvär.

Följande biverkningar är **mindre vanliga** (kan förekomma hos upp till 1 av 100 användare):

- muskelnedbrytning, muskelsmärta eller muskelsvaghet

*Prover kan också visa:*

- sänkta kaliumhalter i blodet
- förhöjd kreatininhalt i blodet
- bukspottkörtelbesvär.

Nedbrytningen av muskler, nedsatt benhårdhet (som orsakar bensmärta och ibland leder till frakturer), muskelsmärta, muskelsvaghets och sänkta kalium- eller fosfathalter i blodet kan förekomma på grund av skada på njurtubuliceller.

Följande biverkningar är **sällsynta** (kan förekomma hos upp till 1 av 1 000 användare):

- smärta i magen (buken) orsakad av inflammation i levern
- svullnad av ansikte, läppar, tunga eller hals.

### Rapportering av biverkningar

**Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal.** Detta gäller även 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.

i Sverige:

Läkemedelsverket  
Box 26  
751 03 Uppsala  
[www.lakemedelsverket.se](http://www.lakemedelsverket.se)

i Finland:

webbplats: [www.fimea.fi](http://www.fimea.fi)  
Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea  
Biverkningsregistret  
PB 55  
00034 FIMEA

## 5. Hur Tenofovir desoproxil Stada ska förvaras

- Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.
- Använts före utgångsdatum som anges på burken och kartongen efter EXP. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.
- Inga särskilda förvaringsanvisningar
- Öppnad förpackning ska användas inom 30 dagar och förvaras vid högst 25 °C.
- 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 tenofovir.

Varje filmdragerad tablett innehåller 245 mg tenovifidisoproxil (som succinat).

- Övriga innehållsämnen är:

Laktos vattenfritt, mikrokristallin cellulosa 112 (E460), pregelatiniserad stärkelse, kroskarmellosnatrium och magnesiumstearat (E470b) vilka utgör tablettkärnan och indigokarmin (E132), titandioxid (E171), polyvinyl alkohol (E1203), makrogol 3350 (E1521) och talk (E553b) vilka utgör tablettdrageringen. Se avsnitt 2 ”Tenofovir disoproxil Stada innehåller laktos”.

### Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Tenofovir disoproxil Stada 245 mg filmdragerade tablettär ljusblå, mandelformade med dimensionerna ca 17,0 mm x 10,5 mm.

Tenofovir disoproxil Stada 245 mg filmdragerade tablettär tillhandahålls i burkar som innehåller 30 tablettär. Varje burk innehåller torkmedel (kiselgel) som måste vara kvar i burken för att skydda tablettärna. Torkmedlet (kiselgel) finns i en separat behållare och ska inte sväljas.

Följande förpackningsstorlekar finns tillgängliga:

30 (1 x 30) filmdragerade tablettär  
90 (3 x 30) filmdragerade tablettär.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

**Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare**

STADA Arzneimittel AG

Stadastrasse 2-18  
61118 Bad Vilbel  
Tyskland

Övriga tillverkare:

Remedica Ltd  
Aharnon Street, Limassol Industrial Estate, 3056 Limassol  
Cypern

Centrafarm Services B.V.  
Nieuwe Donk 9, 4879 AC Etten-Leur  
Nederlanderna

STADA Arzneimittel GmbH  
Muthgasse 36/2, 1190 Wien  
Österrike

**Lokal företrädare**

i Sverige:  
STADA Nordic ApS  
Marielundvej 46A  
2730 Herlev  
Danmark

i Finland:  
STADA Nordic ApS, filial i Finland  
PB 1310  
00101 Helsingfors

**Denna bipacksedel ändrades senast**

**i Finland: 20.1.2020**

**i Sverige:**