

**PAKKAUSSELOSTE: TIETOJA KÄYTTÄJÄLLE**  
**Letrozol Accord 2,5 mg kalvopäällysteiset tabletit**  
Letrotsoli

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

- Säilytä tämä pakkausseloste. Voit tarvita sitä myöhemmin.
- Jos sinulla on kysyttävää, käänny lääkärin tai apteekkihenkilökunnan puoleen.
- Tämä lääke on määrätty sinulle eikä sitä tule antaa muiden käyttöön. Se voi aiheuttaa haittaa muille, vaikka heillä olisikin samanlaiset oireet kuin sinulla.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, käänny lääkärin tai apteekkihenkilökunnan puoleen, vaikka kokemiasi haittavaikutuksia ei olisikaan mainittu tässä pakkausselosteessa.

**Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:**

1. Mitä Letrozol Accord on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Letrozol Accord-valmistetta
3. Miten Letrozol Accord-valmistetta käytetään
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Letrozol Accord-valmisteen säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

## **1. Mitä Letrozol Accord on ja mihin sitä käytetään**

### **Mitä Letrozol Accord on ja miten se vaikuttaa**

Letrozol Accord-valmisteen vaikuttava aine on letrotsoli, joka kuuluu aromataasin estäjiin. Se on hormonaalinen (endokriininen) rintasyöpälääke. Estrogeenit eli naissukupuolihormonit kiihdyttävät usein rintasyövän kasvua. Letrozol Accord pienentää elimistön estrogeenipitoisuutta estämällä erään estrogeenituotantoon osallistuvan entsyymin (aromataasin) toimintaa, jolloin estrogeeneistä riippuvan rintasyövän kasvu saattaa estyä. Tällöin syöpäsolujen kasvu ja/tai syövän leviäminen muualle elimistöön hidastuu tai pysähtyy.

### **Mihin Letrozol Accordia käytetään**

Letrozol Accord -valmistetta käytetään rintasyövän hoitoon vaihdevuodet ohittaneilla naisilla, eli kuukautisten päättymisen jälkeen.

Letrozol Accordia käytetään ehkäisemään rintasyövän uusiutumista. Sitä voidaan käyttää ensimmäisenä lääkkeenä ennen rintasyövän leikkaushoitoa, jos leikkausta ei voida tehdä välittömästi. Sitä voidaan myös käyttää ensimmäisenä lääkkeenä leikkaushoidon jälkeen tai viiden vuoden tamoksifeenihoidon jälkeen. Letrozol Accordia käytetään myös estämään kasvaimen leviäminen muihin kehon osiin sellaisilla potilailla, joilla on pitkälle edennyt sairaus.

Kysy lääkäriltä, jos haluat tietoja siitä, miten Letrozol Accord vaikuttaa tai siitä, miksi sitä Sinulle on määrätty.

## **2. Mitä sinun on tiedettävä ennen kuin käytät Letrozol Accord -valmistetta**

Noudata huolellisesti lääkärin ohjeita, jotka voivat erota tämän selosteen yleisohjeista. Älä käytä Letrozol Accordia

- jos olet allerginen letrotsolille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6).
- jos sinulla on vielä kuukautiset ts. sinulla ei vielä ole ollut vaihdevuotia

- jos olet raskaana tai
- jos imetät.

Jos jokin yllä mainituista tilanteista koskee sinua, **älä ota tätä lääkettä ja keskustele lääkärisi kanssa.**

#### **Varoitukset ja varotoimet**

Keskustele lääkärin tai apteekkihenkilökunnan kanssa ennen kuin otat Letrozol Accord-valmistetta.

- jos sinulla on vakava munuaissairaus
- jos sinulla on vakava maksasairaus
- jos sinulla on aikaisemmin ollut osteoporoosi tai luunmurtumia (ks. myös ”Letrozol Accord-hoidon seuranta” kohdassa 3).

Jos mikä tahansa yllä mainituista sairauksista koskee sinua, kerro siitä lääkärille. Lääkäri ottaa sen huomioon Letrozol Accord -hoidon aikana.

#### **Lapset ja nuoret (alle 18-vuotiaat)**

Lapset ja nuoret eivät saa käyttää tätä lääkettä.

#### **Iäkkäät henkilöt (vähintään 65-vuotiaat)**

65-vuotiaat ja sitä vanhemmat henkilöt voivat käyttää tätä lääkettä samoina annoksina kuin muutkin aikuiset.

#### **Muut lääkevalmisteet ja Letrozol Accord**

Kerro lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle, jos parhaillaan käytät tai olet äskettäin käyttänyt tai saatat joutua käyttämään muita lääkkeitä, myös lääkkeitä, joita lääkäri ei ole määrännyt

#### **Raskaus, imetys ja suvunjakamiskyky**

- Käytä Letrozol Accord-hoitoa ainoastaan, kun olet läpikäynyt vaihdevuodet. Lääkärin tulee kuitenkin keskustella kanssasi tehokkaasta raskauden ehkäisystä, sillä saatat yhä tulla raskaaksi Letrozol Accord -hoidon aikana.
- Letrozol Accord -valmistetta ei saa käyttää raskauden eikä imetyksen aikana, sillä se voi aiheuttaa haittaa vauvalle.

#### **Ajaminen ja koneiden käyttö**

Jos tunnet heitehuimausta, väsymystä, uneliaisuutta tai yleistä huonovointisuutta, älä aja autoa äläkä käytä työkaluja tai koneita ennen kuin tunnet olosi taas normaaliksi.

#### **Letrozol Accordsisältää laktoosia**

Letrozol Accord sisältää laktoosia (maitosokeria). Jos lääkäri on kertonut sinulle, että elimistösi ei siedä tiettyjä sokereita, ota yhteys lääkäriin ennen tämän lääkkeen ottamista.

### **3. Miten Letrozol Accord -valmistetta käytetään**

Käytä tätä lääkettä juuri siten kuin lääkäri on määrännyt tai apteekkihenkilökunta on neuvonut. Tarkista annostusohjeet lääkäriltä tai apteekista, jos olet epävarma.

Tavanomainen Letrozol Accord -annos on yksi tabletti kerran päivässä. Kun tabletti otetaan samaan aikaan joka päivä, sen ottaminen on helpompi muistaa.

Tabletti voidaan ottaa ruoan kanssa tai ilman, ja se niellään kokonaisena vesilasillisen tai muun nesteen kera.

### **Kuinka kauan Letrozol Accord -hoito kestää**

Jatka Letrozol Accord -hoitoa päivittäin niin kauan kuin lääkäri määrää. Voit joutua käyttämään lääkettä kuukausia tai jopa vuosia. Jos sinulla on kysymyksiä Letrozol Accord -hoidon kestosta, keskustele asiasta lääkärin kanssa.

### **Letrozol Accord -hoidon seuranta**

Tätä lääkettä käytetään vain lääkärin tarkassa valvonnassa. Lääkäri seuraa tilaasi säännöllisesti varmistaakseen, että hoito vaikuttaa oikealla tavalla.

Letrozol Accord voi aiheuttaa luiden ohenemista tai haurastumista (osteoporoosia) elimistön estrogeenipitoisuuden pienenemisen takia. Lääkäri voi mittauttaa luuntiheytesi (osteoporoosin varalta) ennen hoitoa, sen aikana ja sen jälkeen.

### **Jos käytät enemmän Letrozol Accordia kuin sinun pitäisi**

Jos olet ottanut liian paljon Letrozol Accord -tabletteja, tai joku muu on vahingossa ottanut niitä, ota ohjeiden saamiseksi heti yhteys lääkäriin tai sairaalahenkilökuntaan, ja näytä tablettipakkaus heille. Yliannostus voi vaatia hoitotoimia.

### **Jos unohdat ottaa Letrozol Accordia**

- Jos seuraavan annoksen ottoaika on jo melkein käsillä (esim. 2 tai 3 tunnin kuluessa), jätä unohtunut annos ottamatta, ja ota seuraava annos ohjeiden mukaan.
- Muussa tapauksessa ota unohtunut annos heti kun muistat ja seuraavaannos siten kuin olisit normaalisti ottanut
- Älä ota kaksinkertaista annosta unohtuneen annoksen korvaamiseksi.

### **Jos lopetat Letrozol Accordin**

Älä lopeta Letrozol Accord -hoitoa ilman lääkärin määräystä. Ks. myös kohdasta ”Kuinka kauan Letrozol Accord -hoito kestää.”

## **4. Mahdolliset haittavaikutukset**

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

Useimmat havaituista haittavaikutuksista ovat olleet lieviä tai kohtalaisia, ja ne häviävät yleensä muutaman päivän tai muutaman viikon hoidon jälkeen. Jotkut näistä haittavaikutuksista, esim. kuumat aallot, hiusten lähtö ja emätinverenvuoto, voivat johtua estrogeenin puutteesta.

Älä anna tämän haittavaikutusluettelon huolestuttaa sinua. Sinulla ei välttämättä kehity mitään niistä.

### **Jotkut haittavaikutukset voivat olla vakavia:**

#### **Harvinaiset tai melko harvinaiset haittavaikutukset (ts. niitä saattaa esiintyä 1-100 potilaalla 10 000:sta)**

- voimattomuuden tunne, halvaus tai tunnon häviäminen mistä tahansa kehonosasta (erityisesti käsistä tai jaloista), koordinaatiokyvyn heikkeneminen, pahoinvointi, puhe- tai hengitysvaikeudet (aivovaurion, esim. aivohalvauksen oire)
- yhtäkkiäinen puristava rintakipu (merkki sydänsairaudesta)
- hengitysvaikeudet, rintakipu, pyörtyminen, sydämen tiheälyöntisyys, sinertävä iho, äkkinäiset käsi- tai jalkakivut (merkkejä mahdollisesta verihyytymien muodostumisesta)
- turvotus ja punoitus pitkin verisuonta, joka on erittäin arka ja mahdollisesti kosketettaessa kipeä
- korkea kuume, vilunväreet, infektion aiheuttamat suuhaavat (valkoisten verisolujen puutos)
- vakava, pysyvä näön hämärtyminen.

**Jos sinulle kehittyy jokin näistä, ota heti yhteys lääkäriin.**

Ota heti yhteys lääkäriin myös, jos sinulle kehittyy jokin seuraavista oireista {Kauppanimi}-hoidon aikana:

- Turvotus pääasiassa kasvojen ja kurkun alueella (merkkejä allergisesta reaktiosta).
- Ihon ja silmänvalkuaisten keltaisuus, pahoinvointi, ruokahaluttomuus, virtsan tummuus (maksatulehduksen merkkejä).
- Ihottuma, ihon punoitus, huulten, silmien ja suun limakalvojen rakkulamuodostus, ihon kesiminen, kuume (ihosairauden merkkejä).
- Sormen toiminnan häiriö ja kipu sormessa.

**Jotkut haittavaikutukset ovat hyvin yleisiä.** Näitä haittavaikutuksia saattaa esiintyä useammalla kuin 10 potilaalla 100:sta:

- kuumat aallot
- kohollaolevatkolesteroliarvot
- väsymys
- hikoilun lisääntyminen
- luu- tai nivelkipu (artralgia).

Jos mikä tahansa näistä haittavaikutuksista on vakava, kerro siitä lääkärillesi.

**Jotkut haittavaikutukset ovat yleisiä.** Näitä haittavaikutuksia saattaa esiintyä 1-10 potilaalla 100:sta.

- ihottuma
- päänsärky
- heitehuimaus
- huonovointisuus (yleinen paha olo)
- maha-suolikanavan häiriöt, esim. pahoinvointi, oksentelu, ruoansulatusvaivat, ummetus, ripuli
- ruokahalun lisääntyminen tai puute
- lihaskipu
- luiden haurastuminen tai luukato (osteoporoosi), joka joissakin tapauksissa johtaa luunmurtumiin(ks. myös ”Letrozol Accord -hoidon seuranta” kohdassa 3)
- käsivarsien, kämmenien, jalkojen ja nilkkojen turvotus (ödeema)
- masennus
- painon nousu
- hiusten menetys
- kohonnut verenpaine
- vatsakipu
- ihon kuivuus
- verenvuoto emättimestä

Jos mikä tahansa näistä haittavaikutuksista on vakava, kerro siitä lääkärillesi.

**Jotkut haittavaikutukset ovat melko harvinaisia.** Näitä haittavaikutuksia saattaa esiintyä 1-10 potilaalla 1 000:sta.

- neurologiset vaivat kuten ahdistus, hermostuneisuus, ärtyneisyys, raukeus, muistihäiriöt, uneliaisuus, unettomuus, tunnottomuus, pistely tai polttava tunne sormessa
- aistien, erityisesti tuntoaistin heikkeneminen
- silmävaivat kuten hämärtynyt näkö, silmien ärsytys
- sydämentykytykset, sydämen tiheälyöntisyys
- iho-ongelmat kuten esim. kutina (nokkosihottuma)
- emätinvuodot tai kuivuminen

- nivelten jäykkyys (artriitti)
- rintakivut
- kuume
- jano, makuhäiriöt, suun kuivuminen
- suun limakalvojen kuivuminen
- laihtuminen
- virtsatietulehdus, tihentynyt virtsaamistarve
- yskä
- etsyymiarvojenkohoaminen

Jos haittavaikutukset ovat vakavia, kerro niistä lääkärille.

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle. Tämä koskee myös kaikkia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa.

## **5. Letrozol Accord -valmisteen säilyttäminen**

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Älä käytä Letrozol Accordia pakkauksessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Tämä lääkevalmiste ei vaadi erityisiä säilytysolosuhteita.

Säilytä alkuperäispakkauksessa. Herkkä kosteudelle.

Älä käytä valmistetta, jos pakkaus on vahingoittunut tai siinä on merkkejä avaamisesta.

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

### **Mitä Letrozol Accord sisältää**

Vaikuttava aine on letrotsoli. Yksi kalvopäällysteinen tabletti sisältää 2,5 mg letrotsolia.

Muut aineosat ovat:

Tabletin ydin: laktoosimonohydraatti, maissitärkkelys, hypromelloosi, natriumtärkkelysglykolaatti, mikrokiteinen selluloosa, vedetön kolloidinen piidioksidi ja magnesiumstearaatti.

Tabletin päällyste: hypromelloosi, titaanidioksidi, keltainen rautaoksidi, makrogoli 400 ja talkki.

### **Lääkevalmisteen kuvaus ja pakkauskoko**

Letrozol Accord 2,5 mg ovat keltaisia, pyöreitä, kaksoiskuperia kalvopäällysteisiä tabletteja, joissa ei ole merkintää kummallakaan puolella. Letrozol Accord on pakattu 10, 14, 28, 30, 50, 60, 84, 90, 98 ja 100 tabletin läpipainopakkauksiin.

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole myynnissä.

### **Myyntiluvanhaltija:**

Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex HA1 4HF, Iso-Britannia

### **Valmistaja:**

Accord Healthcare Limited, Sage House, 319 Pinner Road, North Harrow, Middlesex HA1 4HF, Iso-Britannia

Wessling Hungray Limited

1047 Budapest, Fóti út 56.

Hungary

**Tämä pakkausseloste on tarkistettu viimeksi 21.04.2015**

**BIPACKSEDEL: INFORMATION TILL ANVÄNDAREN**  
**Letrozol Accord 2,5 mg filmdragerade tabletter**  
Letrozol

**Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar använda detta läkemedel. Den innehåller information som är viktig för dig.**

- Spara denna bipacksedel. Du kan behöva läsa om den.
- Om du har ytterligare frågor vänd dig till din 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.

**I denna bipacksedel finner du information om:**

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

## **1. VAD LETROZOL ACCORD ÄR OCH VAD DET ANVÄNDS FÖR**

### **Vad Letrozol Accord är**

Den aktiva substansen i Letrozol Accord är letrozol. Letrozol Accord tillhör en grupp av läkemedel som kallas aromatashämmare. Det används vid hormonell (eller ”endokrin”) behandling av bröstcancer.

### **Vad Letrozol Accord är och hur det verkar**

Letrozol Accord innehåller en aktiv substans som heter letrozol. Det tillhör en grupp av läkemedel som kallas aromatashämmare. Det är en hormonell (eller ”endokrin”) behandling mot bröstcancer. Brösttumörers tillväxt stimuleras ofta av det kvinnliga könshormonet östrogen. {Läkemedlets namn} minskar mängden östrogen genom att blockera ett enzym (”aromatas”) som deltar i produktionen av östrogen och kan därför stoppa tillväxten hos brösttumörer som behöver östrogen för att växa. Därmed bromsas eller stoppas tillväxt hos tumörceller och deras spridning till andra delar av kroppen.

### **Vad Letrozol Accord används för**

Letrozol Accord används för att behandla bröstcancer hos kvinnor som har genomgått menopausen, dvs. inte längre har mens.

Det används för att hindra återfall av cancer. Det kan användas som första behandling före en bröstoperation när omedelbar operation inte är lämplig, eller som första behandling efter en bröstoperation eller efter fem års behandling med tamoxifen. Letrozol Accord används också för att hindra brösttumörer från att sprida sig till andra delar av kroppen hos patienter med framskriden bröstcancer.

Fråga din läkare om du undrar hur Letrozol Accord verkar eller varför du har fått det ordinerat.

## **2. VAD DU BEHÖVER VETA INNAN DU TAR LETROZOL ACCORD**

Följ noggrant läkarens instruktioner. De kan avvika från de allmänna instruktionerna i denna bipacksedel.

### **Använd inte Letrozol Accord**

- om du är allergisk mot letrozol eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6),
- om du fortfarande har menstruationer d v s om du ännu inte passerat övergångsåldern,
- om du är gravid,
- om du ammar.

Om något av det ovan nämnda stämmer in på dig, **ta inte detta läkemedel och tala med din läkare.**

### **Varningar och försiktighet**

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du tar Letrozol Accord

- om du lider av allvarlig njursjukdom,
- om du lider av allvarlig leversjukdom,
- om du har besvär med benskörhet (osteoporos) eller benbrott (se också avsnitt 1 "Kontroller under behandling med Letrozol Accord").

Om något av detta gäller dig, ska du **tala om det för din läkare**. Din läkare kommer att ta hänsyn till detta under din behandling med Letrozol Accord.

### **Barn och ungdomar (under 18 år)**

Barn och ungdomar ska inte använda detta läkemedel.

### **Äldre personer (65 år eller äldre)**

Personer 65 år eller äldre kan använda detta läkemedel i samma doser som övriga vuxna.

### **Andra läkemedel och {läkemedlets namn}**

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

### **Graviditet, amning och fertilitet**

- Du ska endast ta Letrozol Accord när du har genomgått menopaus (dvs inte längre har mens). Emellertid ska din läkare prata med dig om användning av en effektiv preventivmetod eftersom du fortfarande kan bli gravid under behandling med Letrozol Accord .
- Du får inte ta Letrozol Accord om du är gravid eller ammar eftersom det kan skada ditt barn.

### **Körförmåga och användning av maskiner**

Om du känner trötthet, yrsel eller sömnhet eller du mår allmänt dåligt, skall du inte köra bil eller använda verktyg eller maskiner innan du mår bra igen.

### **Letrozol Accord innehåller laktos**

Letrozol Accord innehåller laktos (mjölksocker). Om du inte tål vissa sockerarter, bör du kontakta din läkare innan du tar detta läkemedel.

## **3. HUR DU ANVÄNDER LETROZOL ACCORD**

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

Den vanliga dosen är en tablett {läkemedlets namn} en gång dagligen. Om du tar {läkemedlets namn} sammatid varje dag blir det lättare att komma ihåg när du ska ta tabletten.

Tabletten kan tas med eller utan mat och ska sväljas hel med ett glas vatten eller annan dryck.

### **Hur länge ska du använda Letrozol Accord**



Du skall fortsätta att ta Letrozol Accord dagligen så länge som din läkare bestämmer. Det är möjligt att du måste använda Letrozol Accord flera månader eller t o m flera år. Om du har frågor om behandlingstiden, rådfråga din läkare.

### **Kontroller under behandling med Letrozol Accord**

Du ska endast ta detta läkemedel under överinseende av läkare. Läkaren kommer att regelbundet kontrollera ditt tillstånd för att försäkra sig om att behandlingen har rätt effekt.

Letrozol Accord kan orsaka benskörhet (osteoporos) på grund av den minskade mängden östrogen i kroppen. Läkaren kan bestämma sig för att mäta din bentäthet (ett sätt att undersöka om du har osteoporos) före, under och efter behandlingen.

### **Om du har använt för stor mängd av Letrozol Accord**

Om du fått i dig för stor mängd Letrozol Accord läkemedel eller om t.ex. ett barn fått i sig läkemedlet av misstag kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 112) för bedömning av riskensamt rådgivning

Om du har tagit för många Letrozol Accord-tabletter, eller om någon annan av misstag tagit dina tabletter, kontakta genast din läkare eller sjukhuspersonal för rådgivning, och visa tablettförpackningen för dem. Överdoserering kan kräva behandlingsåtgärder.

### **Om du har glömt att ta Letrozol Accord**

- Om det är nära inpå nästa dos (t ex 2-3 timmar kvar till dosen), hoppa över den missade dosen och fortsätt med ditt vanliga dosschema.

- I annat fall ska du ta den missade dosen när du upptäcker det, och ta följande tablett enligt instruktioner.

- Ta inte dubbla doser för att kompensera den dos du glömt.

### **Om du slutar ta Letrozol Accord**

Sluta inte ta Letrozol Accordsåvida inte läkaren ordinerar dig det. Se också avsnittet ”Hur länge skall du använda Letrozol Accord” ovan.

## **4. EVENTUELLA BIVERKNINGAR**

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

De flesta biverkningarna är milda till måttliga och försvinner vanligen inom några dagar eller några veckor efter att behandlingen påbörjats.

Några av dessa biverkningar, t ex värmevallningar, håravfall och vaginalblödning, kan orsakas av östrogenbrist i din kropp.

Bli inte orolig över denna lista på eventuella biverkningar. Du kanske inte drabbas av någon av dem.

### **En del biverkningar kan vara allvarliga:**

**Sällsynta eller mindre vanliga biverkningar (dvs. förekommer hos 1 till 100 av 10 000 patienter):**

- Kraftlöshet, förlamning eller känselbortfall i kroppsdelar (framför allt en arm eller ett ben), försämrad koordinationsförmåga, illamående, tal- eller andningssvårigheter (symptom på hjärnpåverkan, t ex stroke).
- Plötslig tryckande bröstsmärta (symptom på hjärtproblem).
- Andningssvårigheter, bröstsmärta, svimning, ökad puls, blåaktig hudfärg, plötsliga smärtor i armar, ben eller fötter (möjliga symptom på att blodpropp har bildats)
- Svullnad och rodnad längs en blodåder som är ytterst känslig och möjligen öm vid beröring

- Hög feber, frossa, sår i munhålan orsakade av infektioner (minskat antal vita blodkroppar)
- Allvarlig kvarstående dimsyn

En del patienter upplevde svullnad av framförallt ansikte och hals (vilket är ett tecken på allergisk reaktion) under behandling med Letrozol Accord.

**Om du upplever något av dessa symtom, ska du omedelbart tala om det för din läkare.**

Du ska också informera läkaren omedelbart om du får något av följande symtom under behandling med Letrozol Accord:

- Svullnad, främst i ansiktet och halsen (tecken på en allergisk reaktion).
- Guldfärgad hud och guldfärgade ögonvitor, illamående, minskad aptit, mörk urin (tecken på hepatit).
- Hudutslag, röd hud, blåsor på läppar, ögon eller mun, hudfjällning, feber (tecken på en hudsjukdom).
- nedsatt rörelseförmåga och smärta i finger.

**En del biverkningar är mycket vanliga.** Dessa biverkningar kan förekomma hos fler än 10 av 100 patienter:

- Värmevallningar
- Förhöjd kolesterolhalt (hyperkolesterolemi)
- Trötthet
- Ökad svettning
- Skelett- eller ledsmärta (artralgi)

Berätta genast för din läkare om biverkningarna upplevs som allvarliga.

**En del biverkningar är vanliga.** Dessa biverkningar kan förekomma hos 1 till 10 av 100 patienter:

- Hudutslag
- Huvudvärk
- Yrsel
- Allmän sjukdomskänsla
- Mag-tarmbesvär såsom illamående, kräkningar, matsmältningsbesvär, förstoppning, diarré
- Ökad eller minskad aptit
- Muskelvärk
- Benskörhet (osteoporos), som i vissa fall leder till frakturer (se även ”Kontroller under behandling med Letrozol Accord” i avsnitt 3).
- Svullnad i armar, händer, fötter, fotleder (ödem)
- Depression
- Viktökning
- Håravfall
- Högt blodtryck (hypertoni)
- Buksmärta
- Torr hud
- Vaginalblödning

Berätta genast för din läkare om biverkningarna upplevs som allvarliga.

**Andra biverkningar är mindre vanliga.** Dessa biverkningar kan förekomma hos 1 till 10 av 1 000 patienter:

- Nervösa problem såsom ångest, nervositet, retlighet, dåsighet, minnesförsämring, sömnlöshet, sömnlöshet, domningar, stickningar eller brännande känsla

- Försämring av förmimmelser, särskilt känsel
- Ögonproblem såsom dimsyn, irritation i ögat
- Hjärtklappning, förhöjd puls
- Hudproblem såsom klåda (nässelutslag)
- Vaginal flytning och torrhet
- Ledstelhet (artrit)
- Bröstmärta
- Feber
- Törst, smakförändringar, muntorrhet
- Torra slemhinnor
- Viktförlust
- Urinvägsinfektion, tätare behov att urinera
- Hosta
- Förhöjd halt av enzymer

Berätta genast för din läkare om biverkningarna upplevs som allvarliga.

Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information.

## **5. HUR LETROZOL ACCORD SKA FÖRVARAS**

- Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.
- Använd Letrozol Accord före utgångsdatum som anges på förpackningen vid EXP. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.
- Inga särskilda förvaringsanvisningar gäller för detta läkemedel.
- Förvaras i originalförpackningen. Fuktkänsligt.
- Använd inte skadad eller öppnad förpackning.

## **6. FÖRPACKNINGENS INNEHÅLL OCH ÖVRIGA UPPLYSNINGAR**

### **Innehållsdeklaration**

Den aktiva substansen är letrozol. En filmdragerad tablett innehåller 2,5mg letrozol.

Övriga innehållsämnen är:

Tablettkärna: laktosmonohydrat, majsstärkelse, hypromellos (E464), natriumstärkelseglykolat, mikrokristallin cellulosa (E460), vattenfri kolloidal kiseldioxid (E551), magnesiumstearat (E572).

Drageringsfilm: hypromellos (E464), titandioxid (E171), gul järnoxid (E172), makrogol 400 samt talk (E553b).

### **Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar:**

Letrozol Accord 2,5 mg tabletter är gula, runda, bikonvexa, filmdragerade tabletter, märkta på båda sidor. Förpackningsstorlekar: 10 tabletter, 14 tabletter, 28 tabletter, 30 tabletter, 50 tabletter, 60 tabletter, 84 tabletter, 90 tabletter, 98 tabletter, 100 tabletter.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

### **Innehavare av godkännande för försäljning:**

Accord Healthcare Limited, Sage House, 319, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, HA1 4HF,  
Storbritannien

**Tillverkare:**

Accord Healthcare Limited, Sage House, 319, Pinner Road, North Harrow, Middlesex, HA1 4HF,  
Storbritannien

Wessling Hungray Limited

1047 Budapest, Fóti út 56.

ungary

**Denna bipacksedel godkändes senast: 21.04.2015**