

PAKKAUSSELOSTE**Megace® 160 mg tabletit**

Ottakaa huomioon, että lääkäri on voinut määrätä valmistetta muuhun käyttötarkoitukseen ja/tai muulla annostuksella kuin mitä pakkausselosteessa on mainittu. Noudattakaa aina lääkärin määräystä ja pakkaukseen merkittyjä ohjeita.

Mitä Megace sisältää?

Vaikuttava aine: Megestroliasetaatti 160 mg.

Muut aineet: Laktoosimonohydraatti 227 mg joka tabletissa, mikrokiteinen selluloosa, natriumtärkkelysglykollaatti, povidoni, vedetön kolloidinen piidioksidi, magnesiumstearaatti.

Miten Megace vaikuttaa?

Megace on hormonivalmiste, joka estää joidenkin syöpätyyppien kasvua.

Myyntiluvan haltija

Bristol-Myers Squibb AB
Box 15200,
SE-167 15 Bromma, Ruotsi

Valmistaja

Lawrence Laboratories
Unit 12 Distribution Centre
Shannon Free Zone, Shannon Industrial
Estate
County Clare
Irlanti

Lisätietoa antaa

Oy Bristol-Myers Squibb (Finland) Ab
Metsänneidonkuja 8
02130 Espoo

Käyttötarkoitukset

Megace on tarkoitettu pitkälle edeneen rintasyövän hoitoon.

Milloin Megacea ei tule käyttää?

Valmistetta ei pidä käyttää raskauden tai imetyksen aikana. Ei myöskään, jos olette

yliherkkä megestrolasetaatille tai jollekin muulle tabletin aineelle.

Mitä on otettava huomioon ennen Megacen käyttöä ja sen käytön aikana

Hoito on keskeytettävä ja on otettava yhteys lääkäriin, jos jokin seuraavista oireista ilmaantuu:

- Käsien tai jalkojen äkillinen turvotus tai särky
- Äkilliset näköhäiriöt
- Ensimmäistä kertaa tai usein esiintyvä vaikea päänsärky
- Pistos rinnassa tai hengitysvaikeudet

Jos teillä on lääkärin toteama intoleranssi tietyille sokeriyhdisteille, kertokaa siitä lääkärille ennen kuin aloitate tämän lääkkeen.

Raskaus

Koska sikiövaurion vaara on mahdollinen, ei Megacea saa käyttää raskauden aikana muutoin kuin lääkärin määräyksestä.

Imetys

Koska Megace saattaa imetyksen aikana vaikuttaa lapseen, ei valmistetta saa käyttää imetyksen aikana muutoin kuin lääkärin määräyksestä.

Autolla ajaminen

Tutkimuksia valmisteen vaikutuksesta ajokykyyn ei ole tehty. Vaikutuksia ajokykyyn ei ole havaittu.

Annostusohjeet

Annoksen määrää lääkäri, joka sovittaa sen yksilöllisesti. Tavallinen vuorokausiannos on 1 tabletti.

Yliannostus

Jos olet ottanut vahingossa liian suuren annoksen, ota aina yhteys lääkäriin tai sairaalaan (tai Myrkytystietokeskukseen puh. 09-4711).

Haittavaikutukset

Tavalliset haittavaikutukset (useammalla kuin 1 potilaalla sadasta): Painonnousu, neste-turvotus. Pahoinvointi ja oksentelu. Kuukautiskierron häiriöt.

Harvinaiset haittavaikutukset (harvemmalla kuin 1 potilaalla sadasta): Sydänoireet, verenpaineen kohoaminen, kuumat aallot, verensokerin kohoaminen, elimistön kortisonipitoisuuden kohoaminen, johon liittyy kasvojen turvotus, keskivartalon tukevoituminen, ihon oheneminen, jne. Lisäksi ummetus, mielialan vaihtelut, hengitysvaikeudet, ihottuma, tihentynyt virtsaamistarve, hiusten lähtö.

Erittäin harvinaiset haittavaikutukset (harvemmalla kuin 1 potilaalla tuhannesta): Vartalon karvan kasvun lisääntyminen, vapinat, veritulppa (toisinaan siihen liittyy laskimotulehdus), veritulppa keuhkoissa (joka yksittäisissä tapauksissa on johtanut kuolemaan), turvotuksen aiheuttaman verenkierron estymisestä johtuva käsien hermoaikutus.

Säilytys ja kelpoisuusaika

Valmiste on käytettävä ennen pakkaukseen merkittyä viimeistä käyttöpäivämäärää. Ei lasten ulottuville.

Ympäristö- ja turvallisuussyistä palauta käyttämätön tai vanhentunut lääke apteekkiin hävitettäväksi.

Pakkausseloste on laadittu 30.3.2011