

Bipacksedel: Information till användaren

▼ Detta läkemedel är föremål för utökad övervakning. Detta kommer att göra det möjligt att snabbt identifiera ny säkerhetsinformation. Du kan hjälpa till genom att rapportera de biverkningar du eventuellt får. Information om hur du rapporterar biverkningar finns i slutet av avsnitt Biverkningar.

Jinarc

15 mg, 30 mg, 45 mg, 60 mg, 90 mg tabletter
tolvaptan

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar ta detta läkemedel. Den innehåller 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 finner du information om:

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

1. Vad Jinarc är och vad det används för

Jinarc innehåller den aktiva substansen tolvaptan som blockerar effekten av vasopressin, ett hormon som är involverat i bildandet av cystor i njurarna på patienter med ADPKD. Genom att blockera effekten av vasopressin bromsar Jinarc utvecklingen av cystor i njurarna hos patienter med ADPKD, minskar symtomen på sjukdomen och gör att det bildas mer urin.

Jinarc är ett läkemedel som används för att behandla en sjukdom som kallas "autosomal dominant polycystisk njursjukdom" (ADPKD). Denna sjukdom gör att det bildas vätskefyllda cystor i njurarna som trycker mot omgivande vävnader och försämrar njurfunktionen, vilket kan leda till njursvikt. Jinarc används för att behandla ADPKD hos vuxna med kronisk njursjukdom (CKD) i stadium 1 till 4 med tecken på snabbt fortskridande sjukdom.

2. Vad du behöver veta innan du tar Jinarc

Ta inte Jinarc

- om du är allergisk mot tolvaptan eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6) eller om du är allergisk mot benzazepin eller benzazepinderivat (t.ex. benazepril, conivaptan, fenoldopammesylat eller mirtazapin).
- om du har fått veta att du har förhöjda nivåer av leverenzymen i blodet vilket gör att du inte kan behandlas med tolvaptan.
- om dina njurar inte fungerar (ingen urinproduktion).
- om du har ett tillstånd som är förenat med en mycket låg blodvolym (t.ex. kraftig uttorkning eller blödning).
- om du har ett tillstånd som gör att mängden natrium i blodet ökar.
- om du inte känner när du är törstig.
- om du är gravid.
- om du ammar.

Varningar och försiktighet

Tala med läkaren innan du tar Jinarc:

- om du lider av en leversjukdom.
- om du inte kan dricka tillräckligt med vatten (se "Dricka tillräckligt med vatten" nedan) eller om du måste begränsa ditt vätskeintag.
- om du har svårt att urinera (t.ex. har en förstörd prostata).
- om du lider av alltför högt eller alltför lågt blodnatrium.
- om du tidigare har haft en allergisk reaktion mot benzazepin, tolvaptan eller andra benzazepinderivat (t.ex. benazepril, conivaptan, fenoldopammesylat eller mirtazapin), eller mot några andra innehållsämnen i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).
- om du har diabetes.
- om du har fått veta att du har för höga nivåer av ämne som kallas urinsyra i blodet (vilket kan ha gett anfall av gikt).
- om du har en framskriden njursjukdom.

Detta läkemedel kan göra att levern inte fungerar normalt. Därför måste du genast informera din läkare om du har tecken som skulle kunna tyda på leverskada såsom:

- illamående
- kräkning
- feber
- trötthet
- förlorad aptit
- smärta i magen
- mörk urin
- gulsot (huden eller ögonvitorna gulnar)
- klåda i huden
- influensaliknande syndrom (led- och muskelsmärta med feber)

Under behandlingen med detta läkemedel ser din läkare till att det görs blodprov varje månad för att se om din leverfunktion har förändrats.

Dricka tillräckligt med vatten

Detta läkemedel orsakar vattenförlust eftersom det ökar urinproduktionen. Denna vattenförlust kan leda till biverkningar som muntorrhet och törst eller till och med allvarigare biverkningar som njurproblem (se avsnitt 4). Därför är det viktigt att du har tillgång till vatten och att du kan dricka tillräckliga mängder när du är törstig. Innan du går och lägger dig måste du dricka 1 eller 2 glas vatten även om du inte är törstig, och du måste också dricka vatten om du kissar på natten. Du måste vidta särskilda försiktigheter om du har en sjukdom som gör att du inte får ett tillräckligt vätskeintag eller om du har en ökad risk för vätskeförlust, t.ex. om du kräks eller har diarré. På grund av den ökade urinproduktionen är det också viktigt att du alltid har tillgång till en toalett.

Barn och ungdomar

Ge inte detta läkemedel till barn och ungdomar (under 18 år) eftersom det inte har studerats för dessa åldersgrupper.

Andra läkemedel och Jinarc

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

Följande läkemedel kan öka effekten av Jinarc:

- amprenavir, atazanavir, darunavir/ritonavir och fosamprenavir (används vid behandling av HIV/AIDS)
- aprepitant (används för att undvika illamående och kräkningar vid cellgiftsbehandling)
- krizotinib och imatinib (används vid cancerbehandling)
- ketokonazol, flukonazol eller itrakonazol (används vid behandling av svampinfektioner)
- makrolidantibiotika såsom erytromycin eller klaritromycin
- verapamil (används vid behandling av hjärtsjukdomar och högt blodtryck)
- ciprofloxacin (ett antibiotikum)
- diltiazem (används vid behandling av högt blodtryck och bröstsmärtor).

Följande läkemedel kan minska effekten av Jinarc:

- fenytoin eller karbamazepin (används vid behandling av epilepsi)
- rifampicin, rifabutin eller rifapentin (används vid behandling av tuberkulos)
- johannesört (ett traditionellt växtbaserat läkemedel för att lindra lättare nedstämdhet och lindrigare ångest).

Jinarc kan öka effekten av följande läkemedel:

- digoxin (används vid behandling av oregelbunden hjärtrytm och hjärtsvikt)
- dabigatran (används som blodförtunnande medel)
- sulfasalazin (används vid behandling av inflammatorisk tarmsjukdom eller ledgångsreumatism)
- metformin (används vid behandling av diabetes).

Jinarc kan minska effekten av följande läkemedel:

- vasopressinanaloger såsom desmopressin (används för att öka koagulationsfaktorer eller för att kontrollera urinproduktion eller sängvätning).

Dessa läkemedel kan påverka eller påverkas av Jinarc:

- diuretika (används för att påverka urinproduktionen). Om dessa tas tillsammans med Jinarc kan de öka risken för biverkningar som beror på vätskeförlust eller leda till njurproblem.
- diuretika eller andra läkemedel för att behandla högt blodtryck. Om de tas tillsammans med Jinarc kan de öka risken för lågt blodtryck när du reser dig upp från sittande eller liggande.
- läkemedel som ökar blodets natriumhalt eller innehåller stora saltmängder (t.ex. vattenlösliga tabletter eller medel mot matsmältningsbesvär). Dessa kan förstärka effekten av Jinarc. Det finns en risk att detta kan leda till att du får för mycket natrium i blodet.

Det kan hända att du ändå kan ta dessa läkemedel tillsammans med Jinarc. Din läkare kan avgöra vad som är bäst för dig.

Jinarc med mat och dryck

Drick inte grapefruktjuice när du tar detta läkemedel.

Graviditet och amning

Ta **inte** detta läkemedel om du är gravid eller ammar.

Fertila kvinnor måste använda pålitliga preventivmetoder under användning av detta läkemedel.

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

Körförmåga och användning av maskiner

Vissa personer kan känna av yrsel, svaghet eller trötthet efter att ha fått Jinarc. Om detta händer dig bör du inte köra bil eller använda verktyg eller maskiner.

Jinarc innehåller hjälpämnen

Om du inte tål vissa sockerarter, bör du kontakta din läkare innan du tar denna medicin.

3. Hur du tar Jinarc

Jinarc kan bara förskrivas av läkare med specialkunskap om behandlingen av ADPKD. Ta alltid detta läkemedel enligt läkarens anvisningar. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Dos

Den dagliga mängden av Jinarc delas upp i två doser. Den ena dosen är högre än den andra. Den högre dos ska tas på morgonen när du vaknar, minst 30 minuter före frukost. Den lägre dosen ska tas 8 timmar senare.

Doskombinationerna är:

45 mg + 15 mg

60 mg + 30 mg

90 mg + 30 mg

Din behandling börjar normalt med en dos på 45 mg på morgonen och 15 mg åtta timmar senare. Din läkare kan sedan gradvis öka din dos upp till den högsta doskombinationen 90 mg när du vaknar och 30 mg åtta timmar senare. För att ta reda på vilken dos som är bäst för dig kommer läkaren att kontrollera

regelbundet hur pass väl du tolererar en förskrivna dos. Du bör alltid ta den högsta doskombinationen du kan tolerera som förskrivits av din läkare.

Om du tar andra läkemedel som kan öka effekterna av Jinarc kanske du får lägre doser. I så fall kan din läkare förskriva Jinarc-tabletter till dig med 30 mg eller 15 mg tolvaptan som du ska ta en gång om dagen på morgonen.

Administreringssätt

Svälj tabletterna hela utan att tugga, tillsammans med ett glas vatten.

Morgondosen ska tas minst 30 minuter före frukosten. Den andra dagliga dosen kan tas med eller utan mat.

Om du har tagit för stor mängd av Jinarc

Om du har tagit fler tabletter än din förskrivna dos **ska du dricka mycket vatten och genast kontakta läkare eller närmaste sjukhus**. Ta med dig läkemedelsförpackningen så att det framgår tydligt vad du har tagit. Om du tar den högre dosen mycket sent på dagen kan du behöva gå på toaletten oftare under natten.

Om du har glömt att ta Jinarc

Om du har glömt att ta läkemedlet ska du ta dosen så snart du kommer ihåg det samma dag. Om du inte tar tabletterna under en dag, ska du ta din vanliga dos nästa dag. Ta **INTE** dubbel dos för att kompensera för glömda enskilda doser.

Om du slutar att ta Jinarc

Om du slutar att ta detta läkemedel kan cystorna i dina njurar växa lika snabbt som de gjorde innan du började behandlas med Jinarc. Därför ska du bara sluta att ta detta läkemedel om du får biverkningar som kräver akut läkarvård (se avsnitt 4) eller om din läkare säger åt dig att sluta ta läkemedlet.

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

4. Eventuella biverkningar

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

Allvarliga biverkningar:

Om du märker någon av nedanstående biverkningar kan du behöva akut läkarvård. Sluta att ta Jinarc och kontakta genast läkare eller bege dig till närmaste sjukhus om du:

- har svårt för att urinera.
- får svullnad i ansikte, läppar eller tunga, klåda, utslag över stora delar av kroppen, eller kraftigt väsande andning eller andfåddhet (symtom på en allergisk reaktion).

Jinarc kan göra att din lever inte fungerar normalt.

Vänd dig till din läkare om du får symtom som illamående, kräkning, feber, trötthet, förlorad aptit, smärta i magen, mörk urin, gulsot (huden eller ögonvitorna gulnar), klåda i huden eller led- och muskelsmärta med feber.

Övriga biverkningar:

Mycket vanliga (kan förekomma hos fler än 1 av 10 personer)

- törst (som kräver att du måste dricka stora mängder vatten)
- huvudvärk
- yrsel
- diarré
- muntorrhet
- ökade urinträngningar, ökat behov av att urinera nattetid, eller att urinera oftare
- trötthet

Vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 10 personer)

- uttorkning
- höga nivåer av natrium, urinsyra och blodsocker
- minskad aptit
- förändrat smaksinne
- gikt
- sömnproblem
- svimning
- kraftiga hjärtslag
- andfåddhet
- magont
- magen känns full eller utspänd eller du får obehag i magen
- förstoppning
- halsbränna
- onormal leverfunktion
- torr hud
- utslag
- klåda
- nässelutslag
- ledsmärta
- muskelspasmer
- muskelsmärta
- allmän svaghet
- högre nivåer av leverenzymmer i blodet
- viktminskning
- viktökning

Mindre vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 100 personer)

- ökning av bilirubin (ett ämne som kan göra att huden eller ögonvitorna gulnar) i blodet

Ingen känd frekvens (kan inte beräknas från tillgängliga data)

- allergiska reaktioner (se ovan)
- generaliserat utslag
- akut leversvikt

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt till

Läkemedelsverket, www.lakemedelsverket.se. Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet. Postadress

Läkemedelsverket
Box 26
751 03 Uppsala

5. Hur Jinarc ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på kartongen, fickförpackning och blistret efter Utg.dat. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Förvaras i originalförpackningen. Ljuskänsligt. Fuktkänsligt.

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 tolvaptan.
En Jinarc 15 mg tablett innehåller 15 mg tolvaptan.
En Jinarc 30 mg tablett innehåller 30 mg tolvaptan.
En Jinarc 45 mg tablett innehåller 45 mg tolvaptan.
En Jinarc 60 mg tablett innehåller 60 mg tolvaptan.
En Jinarc 90 mg tablett innehåller 90 mg tolvaptan.
- Övriga innehållsämnen är laktosmonohydrat (se avsnitt 2), majsstärkelse, mikrokristallin cellulosa, hydroxipropylcellulosa, magnesiumstearat, indigokarmin aluminiumlack (E 132).

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

De olika styrkorna av Jinarc tabletter har olika former och prägling:

15 mg tablett: blå, trekantig, präglad med "OTSUKA" och "15" på ena sidan.

30 mg tablett: blå, rund, präglad med "OTSUKA" och "30" på ena sidan.

45 mg tablett: blå, fyrkantig, präglad med "OTSUKA" och "45" på ena sidan.

60 mg tablett: blå, modifierat rektangulär, präglad med "OTSUKA" och "60" på ena sidan.

90 mg tablett: blå, femsidig, präglad med "OTSUKA" och "90" på ena sidan.

Ditt läkemedel finns i följande förpackningsstorlekar:

Jinarc 15 mg tabletter: förpackning med 7 eller 28 tabletter

Jinarc 30 mg tabletter: förpackning med 7 eller 28 tabletter

Jinarc 45 mg tabletter + Jinarc 15 mg tabletter: förpackningar (blister med eller utan fickförpackning) med 14 tabletter (7 tabletter med den högre styrkan + 7 tabletter med den lägre styrkan),

28 tabletter (14 tabletter med den högre styrkan + 14 tabletter med den lägre styrkan) eller
56 tabletter (28 tabletter med den högre styrkan + 28 tabletter med den lägre styrkan).

Jinarc 60 mg tabletter + Jinarc 30 mg tabletter: förpackningar (blister med eller utan fickförpackning) med
14 tabletter (7 tabletter med den högre styrkan + 7 tabletter med den lägre styrkan),
28 tabletter (14 tabletter med den högre styrkan + 14 tabletter med den lägre styrkan) eller
56 tabletter (28 tabletter med den högre styrkan + 28 tabletter med den lägre styrkan).

Jinarc 90 mg tabletter + Jinarc 30 mg tabletter: förpackningar (blister med eller utan fickförpackning) med
14 tabletter (7 tabletter med den högre styrkan + 7 tabletter med den lägre styrkan),
28 tabletter (14 tabletter med den högre styrkan + 14 tabletter med den lägre styrkan) eller
56 tabletter (28 tabletter med den högre styrkan + 28 tabletter med den lägre styrkan).

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning

Otsuka Pharmaceutical Netherlands B.V.
Herikerbergweg 292
1101 CT, Amsterdam
Nederländerna

Tillverkare

Almac Pharma Service (Ireland) Limited
Finnabair Industrial Estate, Dundalk,
Co. Louth - A91 P9KD
Irland

Millmount Healthcare Limited
Block-7, City North Business Campus, Stamullen, Co.
Meath, K32 YD60
Irland

Kontakta ombudet för innehavaren av godkännandet för försäljning om du vill veta mer om detta läkemedel:

België/Belgique/Belgien

Otsuka Pharmaceutical Netherlands B.V.
Tél/Tel: +31 (0) 20 85 46 555

България

Otsuka Pharmaceutical Netherlands B.V.
Тел: +31 (0) 20 85 46 555

Česká republika

Otsuka Pharmaceutical Netherlands B.V.
Tel: +31 (0) 20 85 46 555

Danmark

Otsuka Pharma Scandinavia AB
Tlf: +46854 528 660

Deutschland

Lietuva

Otsuka Pharmaceutical Netherlands B.V.
Tel: +31 (0) 20 85 46 555

Luxembourg/Luxemburg

Otsuka Pharmaceutical Netherlands B.V.
Tél/Tel: +31 (0) 20 85 46 555

Magyarország

Otsuka Pharmaceutical Netherlands B.V.
Tel: +31 (0) 20 85 46 555

Malta

Otsuka Pharmaceutical Netherlands B.V.
Tel: +31 (0) 20 85 46 555

Nederland

Otsuka Pharma GmbH

Tel: +49691 700 860

Eesti

Otsuka Pharmaceutical Netherlands B.V.

Tel: +31 (0) 20 85 46 555

Ελλάδα

Otsuka Pharmaceutical Netherlands B.V.

Thλ: +31 (0) 20 85 46 555

España

Otsuka Pharmaceutical S.A

Tel: +3493 2081 020

France

Otsuka Pharmaceutical France SAS

Tél: +33147 080 000

Hrvatska

Otsuka Pharmaceutical Netherlands B.V.

Tel: +31 (0) 20 85 46 555

Ireland

Otsuka Pharmaceutical Netherlands B.V.

Tel: +31 (0) 20 85 46 555

Ísland

Otsuka Pharma Scandinavia AB

Sími: +46854 528 660

Italia

Otsuka Pharmaceutical Italy S.r.l.

Tel: +39 02 00 63 27 10

Κύπρος

Otsuka Pharmaceutical Netherlands B.V.

Thλ: +31 (0) 20 85 46 555

Latvija

Otsuka Pharmaceutical Netherlands B.V.

Tel: +31 (0) 20 85 46 555

Otsuka Pharmaceutical Netherlands B.V.

Tel: +31 (0) 20 85 46 555

Norge

Otsuka Pharma Scandinavia AB

Tlf: +46854 528 660

Österreich

Otsuka Pharmaceutical Netherlands B.V.

Tel: +31 (0) 20 85 46 555

Polska

Otsuka Pharmaceutical Netherlands B.V.

Tel: +31 (0) 20 85 46 555

Portugal

Otsuka Pharmaceutical Netherlands B.V.

Tel: +31 (0) 20 85 46 555

România

Otsuka Pharmaceutical Netherlands B.V.

Tel: +31 (0) 20 85 46 555

Slovenija

Otsuka Pharmaceutical Netherlands B.V.

Tel: +31 (0) 20 85 46 555

Slovenská republika

Otsuka Pharmaceutical Netherlands B.V.

Tel: +31 (0) 20 85 46 555

Suomi/Finland

Otsuka Pharma Scandinavia AB

Puh/Tel: +46854 528 660

Sverige

Otsuka Pharma Scandinavia AB

Tel: +46854 528 660

United Kingdom (Northern Ireland)

Otsuka Pharmaceutical Netherlands B.V.

Tel: +31 (0) 20 85 46 555

Denna bipacksedel ändrades senast 09/2022

Övriga informationskällor

Ytterligare information om detta läkemedel finns på Europeiska läkemedelsmyndighetens webbplats
<http://www.ema.europa.eu>.