

PASIENTINFORMASJON OM EVEROLIMUS

Preparater

Afinitor *tabletter* 2,5 mg, 5 mg, 10 mg

Certican *tabletter* 0,25 mg, 0,5 mg, 0,75 mg, 1 mg; *dispergerbare tabletter* 0,1 mg, 0,25 mg

Votubia *tabletter* 2,5 mg, 5 mg, 10 mg, 1 mg; *dispergerbare tabletter* 2 mg, 3 mg, 5 mg

Om everolimus

Everolimus er et preparat som demper immunsystemet og brukes til å behandle epilepsi hos barn fra 2 år og oppover og voksne med fokale anfall med eller uten sekundær generalisering forbundet med en genetisk sykdom, tuberøs sklerose som forkortes TS. Dette er et arvelig syndrom som gir svulstvekst i mange organer, hyppigst i hud, hjerne, hjerte og nyrer og kan gi epileptiske anfall.

Dosering

Bruk alltid dette legemidlet nøyaktig slik legen din eller apoteket har fortalt deg. Medisinen tas en gang om dagen og dosering er avhengig av vekt, alder og andre medisiner i bruk.

Slik bruker du medisinen

Tas til samme tid hver dag. Skal tas konsekvent med eller uten mat. Samtidig inntak av fettholdig mat reduserer opptaket i kroppen. Unngå grapefrukt og grapefruktjuice mens du behandles med dette preparatet. *Dispergerbare* (oppløselige) tabletter: Skal kun tas som suspensjon og ikke svelges hele, tygges eller knuses. *Tabletter*: Skal svelges hele med ett glass vann og ikke tygges eller knuses. *Glemt dose*: Ved glemt dose skal ikke dobbel dose tas, men den neste dosen tas som vanlig. *Bytte av legemiddelform*: Tabletter og oppløselige tabletter kan ikke brukes om hverandre, og skal ikke kombineres for å oppnå ønsket dose. Ved bytte av legemiddelform skal dosen justeres til nærmeste styrke i mg for den nye legemiddelformen, og bunnkonsentrasjonen av everolimus bør måles minst 1 uke senere.

Bivirkninger

Vanlige bivirkninger er munnhulebetennelse (stomatitt), utslett, diare, kvalme.

Kombinasjon med andre medisiner

Everolimus omdannes i leveren og medisiner som enten øker eller reduserer omdanningen kan påvirke mengden av everolimus i blodet og dermed gi redusert eller økt effekt. I tillegg kan everolimus påvirke aktiviteten til andre medisiner.

Blodprøver

Bunnkonsentrasjonen bør måles minst 1 uke etter 1. dose, etter hver doseendring, etter oppstart eller endring av samtidig bruk av andre medisiner som kan påvirke everolimus eller etter enhver forandring i leverfunksjon. Bunnkonsentrasjoner bør måles 2-4 uker etter oppstart eller endring av samtidig bruk av andre medisiner som kan øke omsetningen av everolimus. Måling av serumnivå gjøres på Rikshospitalet.

Graviditet og amming

Ikke anbefalt under graviditet eller til fertile kvinner som ikke bruker prevensjon. Sikkerhet ved bruk under graviditet er ikke klarlagt. Overgang i morsmelk hos kvinner er ukjent. Skal ikke brukes under amming, og amming skal ikke startes før 2 uker etter siste dose.