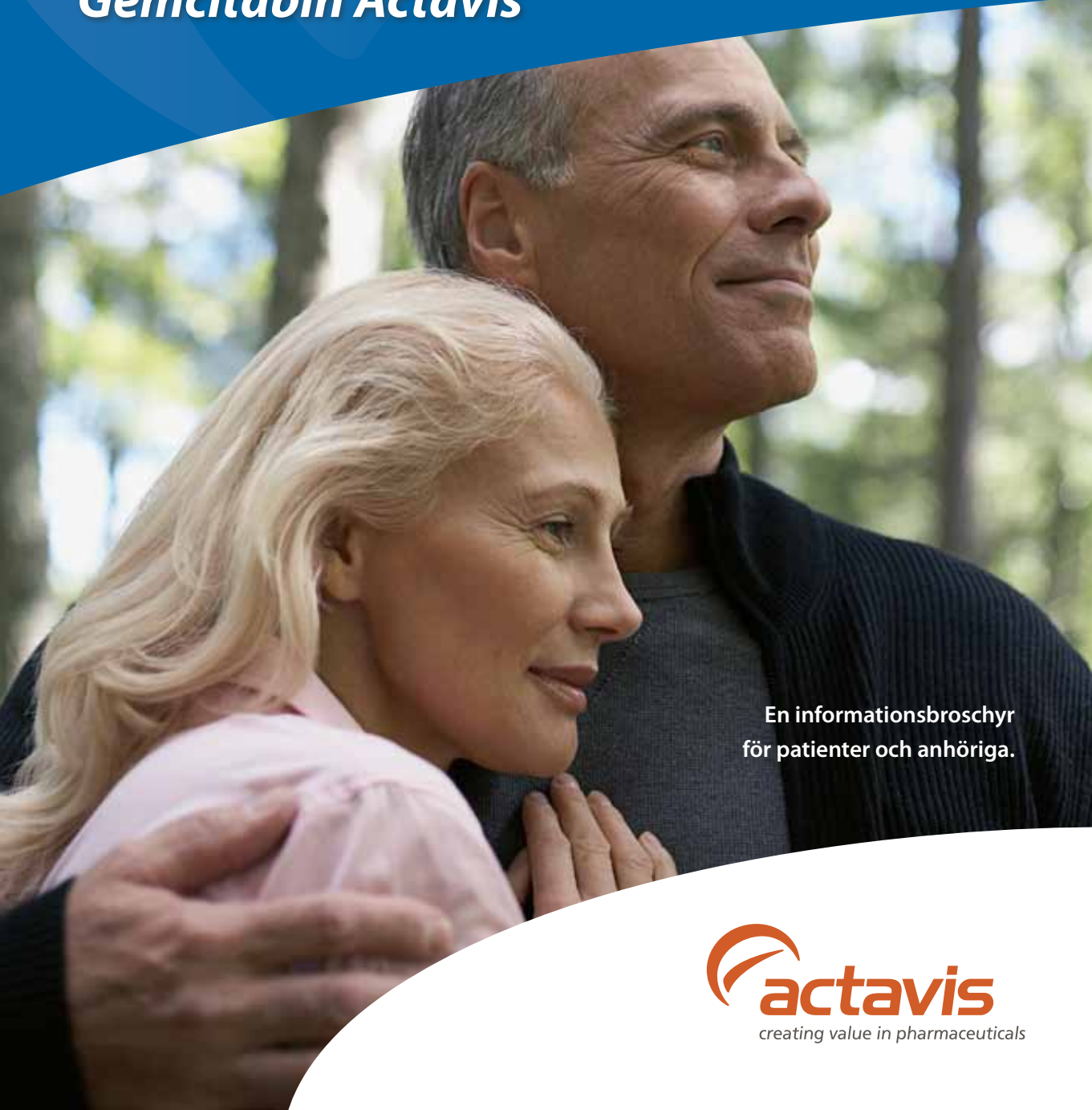


Din behandling med Gemcitabin Actavis



En informationsbroschyr
för patienter och anhöriga.


creating value in pharmaceuticals

Broschyren du håller i din hand vänder sig till dig som ordinerats gemcitabin, antingen som monoterapi eller i kombination med andra läkemedel. Målet med foldern är att du ska känna dig trygg med din behandling och få en ökad förståelse för hur gemcitabin fungerar. Den förklarar de vanligaste biverkningarna och ger förslag på hur dessa kan mildras, alternativt behandlas.

Har du frågor om din behandling som denna broschyr inte ger svar på ska du alltid kontakta din läkare eller sjuksköterska. Det finns också mycket information att hämta hos patientorganisationer och via cancerfonden.

www.cancerfonden.se

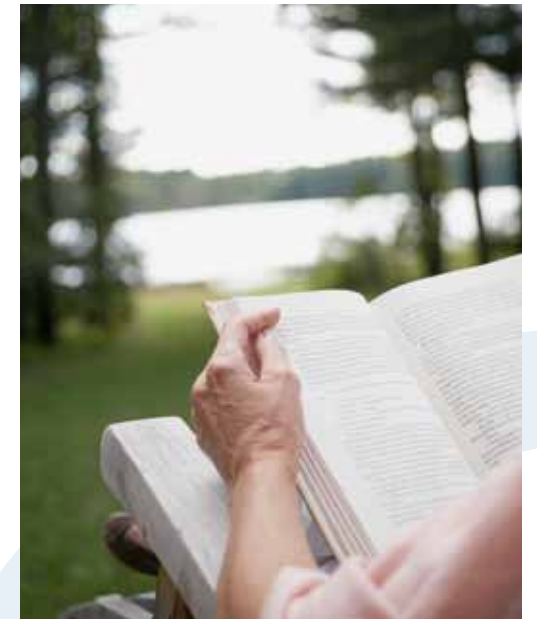
Gemcitabin Actavis mot Cancer

Cancer berör många människor på något sätt. Det finns cirka 200 olika cancersjukdomar, och man räknar med att var tredje svensk kommer att drabbas av cancer under sin livstid. Gemensamt för alla cancersjukdomar är att vissa celltyper delar sig okontrollerat.

Gemcitabin är ett läkemedel som har visat sig vara effektivt mot den typ av cancer du har. Gemcitabin hämmar DNA-syntesen och stör på så sätt cellcykeln. Cancercellerna hindras därmed att dela sig.

Gemcitabin är ett cytostatika. I folkmun kallas ofta cytostatika för "cellgift", vilket är olyckligt eftersom det har en obehaglig klang. Det är cancercellerna man vill angripa. Tumörcellerna delar sig oftast snabbare än de friska cellerna i kroppen, med vissa

undantag. Därför är cytostatika speciellt effektivt mot just tumörceller.



Så här ges Gemcitabin Actavis

Gemcitabin ges vid besök på sjukhus. En sjuksköterska ger läkemedlet som en intravenös infusion (dropp) direkt i ett blodkärl under 30 minuter på cytostatikamottagningen. Dosen bestäms av din kroppsstorlek, och din läkare ordinerar den dos som är rätt för dig.

För att få största möjliga effekt med acceptabla biverkningar kan man ge flera olika sorters cytostatika samtidigt.

En kur är en kombination av flera cytostatika anpassad för en viss cancersjukdom.

Vid behandlingsuppehållen klarar de normala cellerna att återhämta sig och reparera skador i sin arvs massa, medan cancer cellerna i bästa fall inte har samma reparationsförmåga.

Antalet behandlingsomgångar bestäms i varje enskilt fall, beroende på effekten och hur väl du tolererar behandlingen. En behandlingsomgång omfattar normalt två behandlingar med en veckas mellanrum. Mellan varje behandlingsomgång har du cirka två veckors uppehåll.

Försiktighet

Före första infusionen kommer blodprov att tas för att utreda om din njur- och leverfunktion är tillräcklig. Innan varje infusion kommer blodprov att tas för att kontrollera att du har tillräckligt många blodkroppar för att er hålla gemcitabin. Din läkare kan besluta att ändra dosen eller skjuta upp behandlingen beroende på ditt allmäntillstånd eller om dina blodvärden är alltför låga.

Män avråds från att skaffa barn under behandlingen och upp till 6 månader efter att behandlingen med gemcitabin avslutats. Om du önskar skaffa barn under behandlingen eller upp till 6 månader efter att behandlingen avslutats bör du rådgöra med din läkare eller annan sjukvårdspersonal angående nedfrysning av sperma innan behandlingen påbörjas.

Behandling med gemcitabin ska undvikas under graviditet. Du ska avbryta eventuell amning under behandling med gemcitabin.



Gemcitabin
Gemcitabin
Gemcitabin
Gemcitabin
Gemcitabin
Gemcitabin
Gemcitabin
Gemcitabin
Gemcitabin
Gemcitabin
Gemcitabin
Gemcitabin
Gemcitabin
Gemcitabin
Gemcitabin



Gemcitabin
Gemcitabin
Gemcitabin
Gemcitabin
Gemcitabin

Biverkningar

Gemcitabin kan orsaka biverkningar, liksom alla läkemedel, men det drabbar inte alla. De flesta biverkningar av gemcitabin är behandlingsbara och det är sällan patienter behöver avsluta behandling som följd av biverkningar. Ibland kan dock dosen behöva justeras.

Därför är det mycket viktigt att du talar om för din doktor eller sjuksköterska om du under eller mellan behandlingarna känner något onormalt.

Influensaliknande symtom

Feber, frossa och muskelvärk av mild och övergående karaktär kan förekomma efter behandling, men varar ofta inte längre än en till två dagar. Dessa symptom kan lindras med paracetamol.

Trötthet

Trötthet, svaghetskänsla, lätt att bli andfådd (eftersom du har mindre hemoglobin än normalt, vilket är mycket vanligt).

Magtarmkanalen

En del upplever bekymmer från magtarmkanalen, såsom kräkningar och illamående, men dessa biverkningar är relativt ovanliga med gemcitabin. Förebyggande medicinering vid behandlingsstarten samt vid behov vid kommande behandlingar brukar kunna förebygga denna typ av besvär.

Håravfall

Det är ovanligt att man tappar håret när man behandlas med gemcitabin, men en del kan få en viss kvalitetsförändring.

Kontakta din läkare om du observerar något av följande:

Feber eller infektion (vanligt): om du har en temperatur på 38 °C eller mer, svettas eller har andra tecken på infektion (eftersom du kan ha färre vita blodkroppar, vilket är mycket vanligt).

Smärta, rodnad, svullnad eller ömhet i munnen (vanlig).

Blödning i tandkött, näsa eller mun samt blödning som inte slutar, rödaktig eller rosaaktig urin, oväntade blåmärken (eftersom du kan ha mindre blodplättar än normalt, vilket är mycket vanligt).

Långvarig diarré eller förstoppning.

De biverkningar som listats här är ett urval av de vanligen förekommande. Om du vill ha en fullständig förteckning så rekommenderar vi

Patient-FASS alternativt sök på www.fass.se och Gemcitabin Actavis, alternativt bipacksedeln som medföljer förpackningen.



Actavis är ett av världens ledande företag inom utveckling, tillverkning och försäljning av generiska läkemedel. Företaget grundades 1956 och var fram till 1999 verksamt på den isländska marknaden. Med ett omfattande tillväxtprogram innefattande såväl mer än 20 strategiska uppköp som organisk tillväxt har Actavis Group idag ca 11 000 medarbetare och är etablerat i ungefär 40 länder. I Sverige marknadsför Actavis över 200 produkter inom tre affärsområden: Öppenvård, Slutenvård och Egenvård.

Actavis AB

Nordenflychtsvägen 74
SE-112 89 Stockholm

☎ (+46) 8 13 63 70

☎ (+46) 8 656 96 90

@ info@actavis.se

www www.actavis.se

