

BIJSLUITER: INFORMATIE VOOR DE GEBRUIKER

Pamorelin 22,5 mg

Poeder en oplosmiddel voor suspensie voor injectie, met verlengde afgifte triptoreline

Lees goed de hele bijsluiter voordat u dit geneesmiddel gaat gebruiken, want er staat belangrijke informatie in voor u.

- Bewaar deze bijsluiter. Misschien heeft u hem later weer nodig.
- Heeft u nog vragen? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.
- Geef dit geneesmiddel niet door aan anderen, want het is alleen aan u voorgeschreven. Het kan schadelijk zijn voor anderen, ook al hebben zij dezelfde klachten als u.
- Krijgt u last van een van de bijwerkingen die in rubriek 4 staan? Of krijgt u een bijwerking die niet in deze bijsluiter staat? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

Inhoud van deze bijsluiter:

1. Wat is Pamorelin 22,5 mg en waarvoor wordt dit middel gebruikt?
2. Wanneer mag u dit middel niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
3. Hoe gebruikt u dit middel?
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u dit middel?
6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

1. Wat is PAMORELIN 22,5 mg en waarvoor wordt dit middel gebruikt?

Pamorelin 22,5 mg bevat triptoreline, wat lijkt op het hormoon genaamd gonadotrofine releasing hormoon (GnRH analoog). Het is een langwerkend middel die ontworpen is om over een periode van 6 maanden (vierentwintig weken) langzaam 22,5 mg triptoreline af te geven. In mannen vermindert triptoreline het testosteronniveau in het lichaam. Bij vrouwen vermindert het oestrogeenniveau.

Bij volwassen mannen wordt Pamorelin 22,5 mg gebruikt voor de behandeling van lokaal gevorderde hormoonafhankelijke prostaatkanker en hormoonafhankelijke prostaatkanker welke is uitgezaaid naar andere delen van het lichaam (gemetastaseerde kanker) te behandelen. Ook wordt het gebruikt voor de behandeling van hoog-risico gelokaliseerde en lokaal gevorderde hormoonafhankelijke prostaatkanker (gelegen in de prostaat zelf) in combinatie met radiotherapie

Bij kinderen van 2 jaar of ouder wordt Pamorelin 22,5 mg gebruikt voor de behandeling van puberteit die voorkomt op een erg jonge leeftijd d.w.z. bij meisjes voordat ze 8 jaar oud zijn en bij jongens voordat ze 10 jaar oud zijn (vroegrijpe puberteit). Dit wordt hierna 'vroeg puberteit' genoemd.

2. Wanneer mag u dit middel niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?

Wanneer mag u Pamorelin 22,5 mg niet gebruiken?

Wanneer u allergisch bent voor triptorelinepamoaat, gonadotrofine releasing hormoon (GnRH), of vergelijkbare stoffen als GnRH (GnRH analogen) of één van de andere stoffen van dit middel (zie rubriek 6).

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met Pamorelin 22,5 mg?

Neem contact op met uw arts of apotheker voordat u dit middel gebruikt:

- Bij neerslachtigheid (depressie). Er zijn ernstige gevallen van depressie bekend bij patiënten die Pamorelin 22,5 mg gebruiken.
- Als u medicijnen gebruikt tegen bloedstolling (anticoagulantia), omdat u bloeduitstortingen kunt krijgen op de injectieplaats.

Het geneesmiddel mag alleen in de spier geïnjecteerd worden.

Bij mannen

- Indien u veel alcohol gebruikt, rookt of last heeft van botontkalking (osteoporose, een aandoening waarbij de sterkte van de botten wordt aangetast) of indien botontkalking (osteoporose) in uw familie voorkomt, indien u ongezond eet of als u anticonvulsiva (medicijnen tegen epilepsie of stuipen) of corticosteroïden gebruikt. Indien Pamorelin 22,5 mg gedurende een lange periode wordt gebruikt ontstaat er een verhoogd risico op een verzwakking van de botten, met name indien één van bovenstaande situaties van toepassing is.
- Als u een hart- of vaataandoening heeft, inclusief hartritmestoornissen, of als u behandeld wordt met geneesmiddelen voor deze aandoening. Het risico op hartritmestoornissen kan verhoogd zijn wanneer Pamorelin 22,5 mg gebruikt wordt.
- Als u diabetes heeft of als u lijdt aan hart- of vaatproblemen.
- Aan het begin van de behandeling zal de hoeveelheid testosteron in uw lichaam tijdelijk verhoogd zijn. Dit kan de verschijnselen van de kanker verergeren. Neem indien dit gebeurt contact op met uw arts. De arts kan u medicijnen (een anti-androgeen) geven om te voorkomen dat uw verschijnselen erger worden.
- Tijdens de eerste weken van de behandeling kunt u (net als bij andere GnRH analogen) last krijgen van symptomen als gevolg van samendrukking van het ruggenmerg (bijv. pijn, verdoofd gevoel of zwakte in uw benen) of blokkering van de urinebuis (waar uw urine doorheen stroomt). Indien één van deze symptomen zich voordoet dient u onmiddellijk contact op te nemen met uw arts, die u goed in de gaten zal houden en u voor deze aandoening zal behandelen.
- Wanneer u een chirurgische castratie heeft ondergaan geeft triptoreline geen verdere daling van het testosteronniveau, en dient daarom niet gebruikt te worden.
- Indien u een diagnostisch onderzoek van de hypofyse op de voortplantingsfunctie moet ondergaan tijdens de behandeling of na het staken van de behandeling met Pamorelin 22,5 mg kunnen de resultaten misleidend zijn.
- Als u een vergroting van de hypofyse heeft (goedaardige tumor) waar u zich niet bewust van was, kan dit ontdekt worden tijdens de behandeling met Pamorelin 22,5 mg. Symptomen zijn onder andere plotselinge hoofdpijn, braken, problemen met het gezichtsvermogen en verlamming van de oogspieren.

Bij kinderen

- Als uw kind een progressieve hersentumor heeft, vertel dit aan de arts. Dit zou kunnen beïnvloeden hoe de arts uw kind wil behandelen.
- Meisjes met een vroege puberteit kunnen wat vaginale bloeding hebben tijdens de eerste maand van behandeling.

Raadpleeg alstublieft uw arts als u bezorgd bent om één van bovenstaande punten.

Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?

Gebruikt u naast Pamorelin 22,5 mg nog andere geneesmiddelen, of heeft u dat kort geleden gedaan of bestaat de mogelijkheid dat u in de nabije toekomst andere geneesmiddelen gaat gebruiken? Vertel dat dan uw arts of apotheker.

Pamorelin 22,5 mg kan de werking beïnvloeden van sommige geneesmiddelen die gebruikt worden om hartritmestoornissen te behandelen (bijvoorbeeld kinidine, procaïneamide, amiodaron en sotalol) of het risico op hartritmestoornissen vergroten bij gelijktijdig gebruik met andere geneesmiddelen (bijvoorbeeld methadon (gebruikt voor pijnbestrijding en deel van drugsverslaving ontgifting), moxifloxacin (een antibioticum), antipsychotica gebruikt voor ernstige psychische aandoeningen).

Vruchtbaarheid, zwangerschap en borstvoeding

Bent u zwanger, denkt u zwanger te zijn, wilt u zwanger worden of geeft u borstvoeding? Neem dan contact op met uw arts voordat u dit geneesmiddel gebruikt.

Pamorelin 22,5 mg niet gebruiken wanneer u zwanger bent.

Pamorelin 22,5 mg niet gebruiken wanneer u borstvoeding geeft.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Door het gebruik van Pamorelin 22,5 mg, ook al wordt het geheel volgens de aanwijzingen gebruikt, kan het reactievermogen zodanig veranderen dat het vermogen om te rijden en machines te bedienen verminderd wordt. Dit is zeker van toepassing in combinatie met alcohol. U kunt zich duizelig of vermoeid voelen of problemen met uw gezichtsvermogen hebben zoals wazig zien. Dit zijn mogelijke bijwerkingen van de behandeling of een gevolg van de onderliggende ziekte. Als u een van deze bijwerkingen krijgt, mag u geen voertuigen besturen of machines gebruiken.

Pamorelin 22,5 mg bevat natrium, maar minder dan 1 mmol (23 mg) natrium per injectieflacon. Dit medicijn is zo goed als “natriumvrij” en kan gebruikt worden als u op een natriumarm dieet bent.

3. Hoe gebruikt u dit middel?

Pamorelin 22,5 mg zal aan u worden toegediend onder toezicht van een arts.

Bij mannen

Behandeling van prostaatkanker met Pamorelin 22,5 mg vereist langdurige behandeling.

Voor hoog-risico gelokaliseerde en lokaal gevorderde hormoonafhankelijke prostaatkanker in combinatie met radiotherapie is de aanbevolen behandelingsduur 2-3 jaar.

De gebruikelijke dosering is 1 injectieflacon van Pamorelin 22,5 mg geïnjecteerd in de spier (intramusculair) elke zes maanden (24 weken). Pamorelin 22,5 mg is alleen voor injectie in de spier.

Uw arts kan bloedtesten uitvoeren om te meten hoe effectief de behandeling is.

Bij kinderen

Normaal gesproken zal een kind één injectie elke 6 maanden ontvangen (24 weken). Pamorelin 22,5 mg is alleen voor injectie in de spier. De arts zal beslissen wanneer behandeling moet stoppen (normaal gesproken op een leeftijd van 12-13 jaar bij meisjes en 13-14 jaar bij jongens).

Wanneer u merkt dat Pamorelin 22,5 mg te sterk of juist te weinig werkt, neem dan contact op met uw arts of apotheker.

Heeft u nog andere vragen over het gebruik van dit geneesmiddel? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

4. Mogelijke bijwerkingen

Zoals elk geneesmiddel kan ook dit geneesmiddel bijwerkingen hebben, al krijgt niet iedereen daarmee te maken.

Neem onmiddellijk contact op met uw arts indien u last krijgt van één van de volgende symptomen:

Moeite met slikken of ademen, zwelling van uw lippen, gezicht, keel of tong, of uitslag. Dit kunnen tekenen zijn van een ernstige allergische reactie of angio-oedeem wat in zeldzame gevallen kan voorkomen (komen voor bij minder dan 1 op de 1000 patiënten).

Andere bijwerkingen die kunnen voorkomen:

Bij mannen

Zoals waargenomen bij de behandeling met andere GnRH agonist therapieën of na een chirurgische castratie, zijn de meest voorkomende bijwerkingen die optreden tijdens de behandeling met triptoreline toe te schrijven aan het verwachte specifieke effect van triptoreline. Deze effecten zijn onder andere opvliegers en verminderde seksuele gevoelens.

Er is een verhoogd aantal cellen van het afweersysteem (lymfocyten) gerapporteerd bij patiënten die behandeld werden met vergelijkbare stoffen als GnRH.

Met uitzondering van overgevoeligheid en reacties op de plaats van injectie zijn alle bijwerkingen toe te schrijven aan de veranderde testosteronspiegels.

Zeer vaak (komen voor bij meer dan 1 op de 10 gebruikers):

- Opvliegers
- Zwakte
- Overmatig zweten
- Rugpijn
- 'Slappende benen'
- Verminderde seksuele gevoelens
- Impotentie

Vaak (komen voor bij minder dan 1 op de 10 gebruikers):

- Misselijkheid, droge mond
- Pijn, bloedingstoringen, roodheid en zwelling op de injectieplaats, spier- en botpijn, pijn in de armen en benen, oedeem (ophoping van vocht in de lichaamssweefsels), lage rugpijn
- hoge bloeddruk
- Allergische reactie
- Gewichtstoename
- Duizeligheid, hoofdpijn
- Verlies van libido, neerslachtigheid (depressie), stemmingswisselingen

Soms (komen voor bij minder dan 1 op de 100 gebruikers):

- Toename van bloedplaatjes
- Voelen van de hartslag
- Oorsuizen, duizeligheid, wazig zicht
- Buikpijn, verstopping (obstipatie), diarree, braken
- Sufheid, ernstige rillingen gepaard gaande met zweten en koorts, slaperigheid, pijn
- Afwijkende resultaten van sommige bloedtesten (waaronder verhoogde waarden bij leverfunctietesten), verhoogde bloeddruk
- Gewichtsverlies

- Verlies van eetlust, toename van eetlust, jicht (ernstige pijn en zwelling van de gewrichten, meestal in de grote teen), diabetes, overmatige lipiden in het bloed
- Gewrichtspijn, spierkramp, spierzwakte, spierpijn, zwelling en gevoeligheid, botpijn
- Tintelen of gevoelloosheid
- Slapeloosheid, prikkelbaarheid
- Ontwikkeling van vergrote borsten bij mannen, borstpijn, afname van de grootte van de testikels, pijn in de testikels
- Moeite met ademen
- Acne, haaruitval, jeuk, uitslag, roodheid van de huid, netelroos (huiduitslag met hevige jeuk en bultjes)
- Wakker worden om te urineren, problemen met urineren
- Neusbloedingen

Zelden (komen voor bij minder dan 1 op de 1000 gebruikers):

- Rode of paarse verkleuringen van de huid
- Abnormaal gevoel in het oog, wazig of verstoord zicht
- Vol gevoel in de buik, winderigheid, veranderde smaak
- Pijn op de borst
- Moeite met staan
- Griepachtige verschijnselen, koorts
- Ontsteking van de neus/keel
- Verhoogde lichaamstemperatuur
- Stijve gewrichten, gezwollen gewrichten, stijfheid van het skeletspierstelsel, osteoartritis (aantasting van de gewrichten)
- Geheugenverlies
- Zich verward voelen, verminderde activiteit, zich euforisch voelen
- Kortademigheid bij platliggen
- Blaren
- Lage bloeddruk

Niet bekend (kan met de beschikbare gegevens niet worden bepaald):

- veranderingen in ECG (hartfilmpje) (verlenging QT)
- algemeen gevoel van onwelzijn
- angst
- urine incontinentie (het niet kunnen ophouden van urine)
- bij een bestaande hypofysaire tumor: een verhoogd risico op bloedingen in dat gebied

Bij kinderen

Zeer vaak (komen voor bij meer dan 1 op de 10 gebruikers):

- Vaginale bloeding kan voorkomen bij meisjes in de eerste maand van de behandeling

Vaak (komen voor bij minder dan 1 op de 10 gebruikers):

- Pijn in de buik
- Pijn
- Roodheid en zwelling van de injectieplek
- Hoofdpijn
- Opvliegers
- Gewichtstoename
- Acne
- Overgevoeligheidsreacties

Soms (komen voor bij minder dan 1 op de 100 gebruikers):

- Wazig zien

- Braken
- Verstopping (obstipatie)
- Misselijk
- Algeheel onbehagen
- Overgewicht
- Nekpijn
- Stemningswisselingen
- Pijn in de borst
- Bloedneus
- Jeuk
- Huiduitslag

Niet bekend (kan met de beschikbare gegevens niet worden bepaald):

- Hoge bloeddruk
- Abnormaal zicht
- Ernstige allergische reactie die moeilijk slikken, ademhalingsproblemen, zwelling van lippen, gezicht, keel of tong of huiduitslag veroorzaakt.
- Sommige bloedtesten kunnen beïnvloed zijn inclusief hormoonniveaus
- Snelle vorming van striemen door zwelling van de huid of slijmvlies
- Spierpijn
- Stemmingsstoornissen
- Depressie
- Zenuwachtigheid

Uw arts zal bepalen welke tegenmaatregelen er moeten worden genomen.

Het melden van bijwerkingen

Krijgt u last van bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts. Dit geldt ook voor mogelijke bijwerkingen die niet in deze bijsluiter staan. U kunt bijwerkingen ook rechtstreeks melden via het Nederlands Bijwerkingen Centrum Lareb, Website: www.lareb.nl. Door bijwerkingen te melden, kunt u ons helpen meer informatie te verkrijgen over de veiligheid van dit geneesmiddel.

5. Hoe bewaart u dit middel?

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Gebruik dit geneesmiddel niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die is te vinden op de verpakking en op het etiket na EXP. Daar staat een maand en een jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum.

Spoel geneesmiddelen niet door de gootsteen of de WC en gooi ze niet in de vuilnisbak. Vraag uw apotheker wat u met geneesmiddelen moet doen die u niet meer gebruikt. Ze worden dan op een verantwoorde manier vernietigd en komen niet in het milieu terecht.

De klaargemaakte suspensie moet onmiddellijk worden gebruikt.

Bewaren beneden 25°C.

6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

Welke stoffen zitten er in Pamorelin 22,5 mg?

De werkzame stof in dit middel is triptoreline.

Eén injectieflacon bevat triptorelinepamoaat overeenkomend met 22,5 mg triptoreline.

Na het mengen met 2 ml oplosmiddel, bevat 1 ml van de verkregen suspensie 11,25 mg triptoreline.

De andere stoffen in dit middel zijn:

Poeder: poly (d,l-lactide coglycolide), mannitol, natriumcarmellose,
polysorbaat 80

Oplosmiddel: water voor injecties

Hoe ziet Pamorelin 22,5 mg eruit en hoeveel zit er in een verpakking?

Dit geneesmiddel is een poeder en een oplosmiddel voor suspensie voor injectie, met verlengde afgifte. Het poeder is een wit tot gebroken wit poeder en het oplosmiddel is een heldere oplossing.

Pamorelin 22,5 mg is verkrijgbaar in een verpakking bevattende:

1 injectieflacon, 1 ampul en 1 blisterverpakking met 1 injectiespuit en 2 injectienaalden.

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen en fabrikant

Neem voor alle informatie met betrekking tot dit geneesmiddel contact op met de lokale vertegenwoordiger van de houder van de vergunning voor het in de handel brengen:

Registratiehouder/ompakker:

Orignalis B.V.
Diamantweg 4
1812 RC Alkmaar

Fabrikant:

Ipsen Pharma Biotech
Parc d'Activités du Plateau de Signes
Chemin départemental N° 402
83870 Signes
Frankrijk

Pamorelin® is een geregistreerd handelsmerk van IPSEN PHARMA S.A.S.

Pamorelin 22,5 mg poeder en oplosmiddel voor suspensie voor injectie, met verlengde afgifte zijn in het register ingeschreven onder RVG 130496//103585 (Land van herkomst: Litouwen)

Het product uit deze bijsluiter wordt in Litouwen op de markt gebracht onder de naam Diphereline.

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in april 2023.

Meer informatie over dit medicijn kunt u vinden op de website van het College ter Beoordeling van Geneesmiddelen, www.cbg-meb.nl.