

Läkemedel

Medroxiprogesteronacetat Per oral tablett

Basfakta

Doseringsaspekter

Beräkningssätt:	Standarddos
Enhet för grunddos:	mg
Administreringsväg:	Per oral

Anvisningar

Anvisningar för läkemedelsadministration

Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd tablett.

Biverkningar

Observandum	Kontroll	Stödjande behandling
Övrigt Viktökning och ökad svettning förekommer. Feber ovanligt. Lipodystrofi (förändrad fettfördelning på kroppen, ofta med fettatrofi någonstans) finns angivet som okänd frekvens.		
Endokrinologi Månansikte förekommer.		
Övrigt Osteoporos inklusive frakturer till följd av osteoporos finns angivet som okänd frekvens vid intramuskulär administration, dock ej angivet specifikt för per oral administration. För intramuskulär administration beskrivs minskade östrogennivåer i serum orsakat av Medroxiprogesteronacetat-behandling kunna resultera i minskad benmineralhalt hos premenopausala kvinnor och eventuellt öka risken för osteoporos.		
Övrigt Förändrade vaginalblödningar (inklusive oregelbundna blödningar, ökad eller minskad mängd och stänklödning) förekommer.		
Tromboembolism Tromboflebit har rapporterats. Andra emboliska tillstånd som trombos och embolier, anges som sällsynta.		
CNS påverkan Tremor och huvudvärk förekommer. Sömnpromblem, nedstämdhet och andra humörförändringar finns rapporterade.		
Interaktionsbenägen substans Samtidigt intag av Johannesört vid administration av Medroxiprogesteronacetat vid kontraception rekommenderas inte, då läkemedelsmetaboliserande enzymer induceras av Johannesört och således kan minska koncentration av Medroxiprogesteronacetat. Vaga uppgifter dock och ej riktat för onkologisk behandling. Starkt enzyminducerande läkemedel som fenobarbital, fenytoin, karbamazepin, rifampicin, rifabutin och primidon ökar metabolismen av gestagener och samtidig administration skulle således kunna leda till minskad koncentration av Medroxiprogesteronacetat. Uppgifterna härrör från intramuskulär administration, men substansen kan förväntas ha likartade interaktioner efter per oral administration.		
Gastrointestinal påverkan Illamående, kräkningar och förstoppning förekommer.		