

Ihotaudit

Patientanvisningar, Azatioprin

Handelsnamn: Imurel®,

Indikationer och verkningsmekanism

Azatioprin är ett immunsuppressivt läkemedel, dvs. en medicinering som lugnar försvarssystemet. Azatioprin används ofta vid behandlingen av inflammatoriska hudsjukdomar.

Dosering

Doseringen av azatioprin varierar individuellt och enligt behandlingsrespons. Effekten av medicineringen syns först 2–4 månader efter inledandet. Läkemedlet tas i samband med måltid tillsammans med vatten.

Biverkningar

De vanligaste biverkningarna av azatioprin är illamående och magsmärtor som kan förekomma särskilt i början av behandlingen. Azatioprin påverkar funktionen i benmärgen och kan medföra förändringar i antalet vita blodkroppar. I sällsynta fall kan azatioprin påverka funktionen i levern eller bukspottskörteln.

Azatioprin kan öka känsligheten för infektioner och i fall av infektion ska man kontakta egen läkare. I samband med svåra infektioner rekommenderas ett uppehåll med medicineringen.

Samverkan med andra läkemedel

Azatioprin samverkar med giktläkemedlet allopurinol. Berätta för din behandlande läkare om du använder allopurinol (Allonol®, Allopurinol Accord®, Apurin Sandoz®, Zyrolic®).

Vaccinationer

Under azatioprin behandlingen ska man inte ta levande, försvagade vaccin (t.ex. MPR-vaccin, vaccin mot vattkoppor och gula febern). Icke-levande vaccin såsom influensavaccin kan ges under azatioprin behandlingen men responsen av vaccinet kan vara sämre än normalt.

Graviditet och amning

Azatioprin rekommenderas inte under graviditet och amning. Vi rekommenderar användningen av ett pålitligt preventivmedel under hela behandlingen. Kondom som enda preventivmedel är inte tillräckligt. Diskutera om medicineringen med din läkare innan en graviditet.

Uppföljning av behandling

Azatioprin behandlingen kräver en regelbunden blodprovsuppföljning. Under behandlingen följs blodbild och levervärdena. Laboratorieprov tas i början av behandlingen och i samband med att dosen ökas med två veckors mellanrum under två månader och därefter kan uppföljningen minskas till tre månaders mellanrum.

Läkaren kontaktar dig endast om det förekommer något väldigt avvikande i laboratorieproven.

För att kontrollera att medicineringen är säker är det väldigt viktigt att göra laboratorieprov ~~erna~~. Om du inte kan gå till de planerade laboratorieproven är det inte säkert att fortsätta din behandling och då är man kanske tvungen att avbryta den.

I samband med besöket på Hud- och allergisjukhuset programmeras uppföljningsproven som ingår i behandlingen och som tas på HUSLAB:s laboratorium. Du får äta och dricka som vanligt innan dessa blodprov tas.

Reservera tid på HUSLAB:s webbplats www.huslab.fi

Patientanvisning | Godkänd: 1.6.2022