

INDLÆGSSEDDEL

INDLÆGSSEDDEL: INFORMATION TIL BRUGEREN

Anastrozol Bluefish 1 mg filmovertrukne tabletter

Anastrozol

Læs denne indlægsseddel grundigt, inden du begynder at bruge dette lægemiddel, da den indeholder vigtige oplysninger.

- Gem indlægssedlen. Du kan få brug for at læse den igen.
- Spørg lægen eller apotekspersonalet, hvis der er mere, du vil vide.
- Lægen har ordineret Anastrozol Bluefish til dig personligt. Lad derfor være med at give medicinen til andre. Det kan være skadeligt for andre, selvom de har de samme symptomer, som du har.
- Kontakt lægen eller apotekspersonalet, hvis en bivirkning bliver værre, eller du får bivirkninger, som ikke er nævnt her. Se afsnit 4.

Oversigt over indlægssedlen:

1. Virkning og anvendelse
2. Det skal du vide, før du begynder at tage Anastrozol Bluefish
3. Sådan skal du tage Anastrozol Bluefish
4. Bivirkninger
5. Opbevaring
6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

Den nyeste indlægsseddel kan findes på www.indlaegsseddel.dk.

1. Virkning og anvendelse

Anastrozol Bluefish indeholder et stof, der hedder anastrozol. Det tilhører en gruppe medicin, der kaldes "aromatasehæmmere". Anastrozol Bluefish anvendes til at behandle brystkræft hos kvinder, der har passeret overgangsalderen.

Anastrozol Bluefish virker ved at nedsætte mængden af hormonet østrogen, som din krop producerer. Det sker ved at blokere et naturligt stof (et enzym) i din krop, som hedder "aromatase".

2. Det skal du vide, før du begynder at tage Anastrozol Bluefish

Lægen kan have foreskrevet anden anvendelse eller dosering end angivet i denne information. Følg altid lægens anvisning og oplysninger på doseringsetiketten.

Tag ikke Anastrozol Bluefish

- hvis du er allergisk over for anastrozol eller et af de øvrige indholdsstoffer i Anastrozol Bluefish (angivet i afsnit 6).
- hvis du er gravid eller ammer (se afsnittet "Graviditet og amning").

Tag ikke Anastrozol Bluefish, hvis noget af ovenstående gælder for dig. Spørg lægen eller på apoteket, inden du tager Anastrozol Bluefish, hvis du er i tvivl.

Advarsler og forsigtighedsregler

Kontakt lægen eller apotekspersonalet, før du tager Anastrozol Bluefish

- hvis du stadig har menstruation og ikke har overstået overgangsalderen.
- hvis du tager medicin, som indeholder tamoxifen, eller lægemidler, der indeholder østrogen (se afsnittet "Brug af anden medicin sammen med Anastrozol Bluefish").
- hvis du nogensinde har haft en sygdom, der påvirker styrken i dine knogler (knogleskørhed).
- hvis du har problemer med din lever eller nyrerne.

Hvis du ikke er sikker på, om noget af ovenstående gælder for dig, skal du tale med din læge eller spørge på apoteket, før du tager Anastrozol Bluefish.

Hvis du skal på hospitalet, skal du fortælle sundhedspersonalet, at du tager Anastrozol Bluefish.

Brug af anden medicin sammen med Anastrozol Bluefish

Fortæl det altid til lægen eller på apoteket, hvis du bruger anden medicin eller har gjort det for nylig. Det skyldes, at Anastrozol Bluefish kan påvirke den måde, visse lægemidler virker på, og visse lægemidler kan påvirke Anastrozol Bluefish.

Tag ikke Anastrozol Bluefish, hvis du allerede tager et af følgende lægemidler:

- Visse lægemidler, der anvendes til at behandle brystkræft (selektive østrogen-receptormodulatorer), f.eks. lægemidler, som indeholder tamoxifen. Det skyldes, at disse lægemidler kan forhindre Anastrozol Bluefish i at virke optimalt.
- Medicin, der indeholder østrogen, såsom hormonerstatningsterapi (HRT).

Hvis det tilfældet for dig, skal du spørge din læge eller apoteket til råds.

Fortæl det til lægen eller på apoteket, hvis du tager følgende:

- Medicin, der kaldes "LHRH-analoger". Disse omfatter gonadorelin, buserelin, goserelin, leuprorelin og triptorelin. Disse lægemidler anvendes til at behandle brystkræft, visse gynækologiske sygdomme og barnløshed.

Graviditet, amning og fertilitet

Hvis du er gravid eller ammer, har mistanke om, at du er gravid, eller planlægger at blive gravid, skal du spørge din læge eller apotekspersonalet til råds, før du tager dette lægemiddel.

Stop med at tage Anastrozol Bluefish, hvis du bliver gravid og tal med din læge.

Trafik- og arbejdssikkerhed

Det er ikke sandsynligt, at Anastrozol Bluefish påvirker din evne til at føre motorkøretøj, arbejde med værktøj eller betjene maskiner. Nogle mennesker kan dog lejlighedsvis føle sig matte eller trætte, når de tager Anastrozol Bluefish. Hvis det sker for dig, skal du spørge din læge eller apoteket til råds.

Anastrozol Bluefish indeholder lactose

Anastrozol Bluefish indeholder lactose, der er en form for sukker. Kontakt lægen, før du tager denne medicin, hvis din læge har fortalt dig, at du ikke tåler visse sukkerarter.

3. Sådan skal du tage Anastrozol Bluefish

Tag altid lægemidlet nøjagtigt efter lægens eller apotekspersonalets anvisning. Er du i tvivl, så spørg lægen eller på apoteket.

- Den anbefalede dosis er én tablet én gang dagligt.
- Prøv at tage din tablet på samme tidspunkt hver dag.
- Tabletten skal synkes hel med et glas vand.
- Det betyder ikke noget, om du tager Anastrozol Bluefish før, under eller efter et måltid.

Fortsæt med at tage Anastrozol Bluefish, så længe din læge siger det. Det er en langvarig behandling, og du skal muligvis tage det i flere år. Spørg lægen eller apotekspersonalet, hvis der er noget, du er i tvivl om.

Brug til børn og unge

Anastrozol Bluefish må ikke gives til børn og unge.

Hvis du har taget for meget Anastrozol Bluefish

Kontakt straks lægen, hvis du har taget for meget Anastrozol Bluefish..

Hvis du har glemt at tage Anastrozol Bluefish

Hvis du har glemt at tage en dosis, skal du bare tage den næste dosis som normalt. Du må ikke tage en dobbeltdosis (to doser på samme tid) som erstatning for den glemte tablet.

Hvis du holder op med at tage Anastrozol Bluefish

Stop ikke med at tage dine tabletter, medmindre din læge har sagt det til dig.

Spørg lægen eller på apotekspersonalet, hvis der er noget, du er i tvivl om.

4. Bivirkninger

Dette lægemiddel kan som al anden medicin give bivirkninger, men ikke alle får bivirkninger.

Fortæl det straks til lægen:

Hvis du får et eller flere af følgende sjældne symptomer efter du har taget Anastrozol Mylan. Disse symptomer kan være alvorlige:

- hævelse af ansigt, tunge eller svælg, synkebesvær, nældefeber og vejrtrækningsbesvær (angioødem).
- alvorlige allergiske reaktioner med blæredannelse på hud, i mund, øjne og på kønsdele (Steven-Johnsons syndrom).

Meget almindelige bivirkninger (kan påvirke flere end 1 ud af 10 personer)

- Hovedpine.
- Hædelse.
- Kvalme.
- Hududslæt.
- Smerte eller stivhed i leddene.
- Betændelse i leddene (artrit).
- Mæthed.
- Knogleskørhed.

Almindelige bivirkninger (kan påvirke op til 1 ud af 10 personer)

- Appetitløshed.
- Forhøjede eller høje niveauer af fedt (kolesterol) i blodet. Dette ville fremgå af en blodprøve.
- Søvnig.
- Karpaltunnelsyndrom (prikken, smerte, kuldefornemmelse, svaghed i dele af hånden).
- Diarré.
- Opkastning.
- Ændringer i blodprøver, der viser hvor godt din lever fungerer.
- Udtynding af håret (hårtab).
- Allergiske reaktioner (overfølsomhed) bl.a. i ansigtet, på læberne eller tungen.
- Knoglesmerter.
- Tørhed i skeden.
- Blødning fra skeden (sædvanligvis kun i de første få ugers behandling – hvis blødningen fortsætter, skal du kontakte din læge).
- Muskelsmerter

Ikke almindelige bivirkninger (kan påvirke op til 1 ud af 100 personer)

- Ændringer i særlige blodprøver, der viser, hvordan din lever fungerer (gamma-GT og bilirubin).
- Leverbetændelse (hepatitis).

- Udslæt eller nældefeber.
- Springfinger (en lidelse, hvor din finger fastlåses i en bøjet position).
- Øget mængde calcium i blodet. Fortæl det til lægen, apotekspersonalet eller sundhedspersonalet, hvis du får kvalme, opkastning eller øget tørst. Du skal måske have taget blodprøver.

Sjældne bivirkninger (kan påvirke op til 1 ud af 1.000 personer)

- Betændelse i huden, der kan omfatte røde pletter eller blærer.
- Hududslæt forårsaget af overfølsomhed (som kan skyldes en allergisk eller allergilignende reaktion).
- Betændelse i de små blodkar, som fremkalder rødt eller violetfarvning af huden. I meget sjældne tilfælde kan der forekomme ledsymptomer, mave- og nyresmerter. Dette er kendt som ”Schönlein-Henochs purpura”.

Indvirkning på dine knogler

Anastrozol Bluefish mindsker mængden af hormonet kaldet østrogen i din krop. Dette kan mindske indholdet af mineraler i dine knogler. Dine knogler kan blive svagere, og du kan have større risiko for knoglebrud. Din læge vil afveje disse risici i henhold til retningslinjerne for behandling af knogleskørhed hos kvinder, der har passeret overgangsalderen. Du bør tale med din læge om risici og behandlingsmuligheder.

Indberetning af bivirkninger til Sundhedsstyrelsen

Hvis du oplever bivirkninger, bør du tale med din læge, sygeplejerske eller apoteket. Dette gælder også mulige bivirkninger, som ikke er medtaget i denne indlægsseddel. Du eller dine pårørende kan også indberette bivirkninger direkte til Sundhedsstyrelsen via

Sundhedsstyrelsen

Axel Heides Gade 1

DK-2300 København S

Websted: www.meldenbivirkning.dk

E-mail: sst@sst.dk

Ved at indrapportere bivirkninger kan du hjælpe med at fremskaffe mere information om sikkerheden af dette lægemiddel.

5. Opbevaring

Opbevar lægemidlet utilgængeligt for børn. Tabletterne skal opbevares på et sikkert sted uden for børns rækkevidde. Dine tabletter kan skade dem.

Brug ikke Anastrozol Bluefish efter den udløbsdato, der står på æsken og blisterpakningen efter EXP. Udløbsdatoen er den sidste dag i den nævnte måned.

Dette lægemiddel kræver ingen særlige opbevaringsbetingelser.

Spørg på apoteket, hvordan du skal bortskaffe medicinrester. Af hensyn til miljøet må du ikke smide medicinrester i afløbet, toilettet eller skraldespanden.

6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

Anastrozol Bluefish indeholder:

Det aktive stof er anastrozol. Hver filmovertrukket tablet indeholder 1 mg anastrozol.

De øvrige indholdsstoffer er lactosemonohydrat 93 mg, Povidon (K30), natriumstivelsesglycolat, magnesiumstearat. Tabletterne er overtrukket med hypromellose, Macrogol 300 og titandioxid (E171).

Udseende og pakningsstørrelser

Anastrozol Bluefish er hvide og runde filmovertrukne tabletter med en diameter på 6,0-6,2 mm. Tabletterne er pakket i blisterpakninger, der indeholder 28, 30, 98 og 100 tabletter.

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

Indehaver af markedsføringstilladelsen og fremstiller

Bluefish Pharmaceuticals AB
Torsgatan 11
111 23 Stockholm
Sverige

Dette lægemiddel er godkendt i EEAs medlemslande under følgende navne:

AT	Anastrozol Bluefish 1 mg Filmtabletten
DE	Anastrozol Bluefish 1 mg Filmtabletten
DK	Anastrozol Bluefish 1 mg filmovertrukne tabletter
ES	Anastrozole Bluefish 1 mg comprimidos recubiertos con película
FI	Anastrozole Bluefish 1 mg tabletti, kalvopäällysteinen
	Anastrozole Bluefish 1 mg filmdragerade tabletter
FR	Anastrozole Bluefish 1 mg comprimés peliculés
HU	Anastrozole Bluefish 1 mg filmtabletta
IE	Anastrozole Bluefish 1 mg film-coated tablets
IT	Anastrozole Bluefish 1 mg compresse rivestite con film
NL	Anastrozol Bluefish 1 mg filmomhulde tabletten
PL	Anastrozole Bluefish
SE	Anastrozole Bluefish 1 mg filmdragerade tabletter
IS	Anastrozole Bluefish 1 mg filmuhúðaðar töflur

Denne indlægsseddel blev senest ændret marts 2015