

Indlægsseddel: Information til brugeren
Anastrozol Accord 1 mg filmovertrukne tabletter
anastrozol

Læs denne indlægsseddel grundigt, inden du begynder at tage medicinen, da den indeholder vigtige oplysninger.

- Gem indlægssedlen. Du kan få brug for at læse den igen.
- Spørg lægen, apotekspersonalet eller sundhedspersonalet, hvis der er mere, du vil vide.
- Lægen har ordineret dette lægemiddel 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, apotekspersonalet eller sundhedspersonalet, hvis en bivirkning bliver værre, eller du får bivirkninger, som ikke er nævnt her. Se punkt 4.

Den nyeste indlægsseddel kan findes på www.indlaegsseddel.dk

Oversigt over indlægssedlen:

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

1. Virkning og anvendelse

Anastrozol Accord indeholder et stof, der hedder anastrozol. Det tilhører en gruppe lægemidler, som kaldes ”aromatasehæmmere”. Anastrozol Accord anvendes til at behandle brystkræft hos kvinder, der har passeret overgangsalderen.

Anastrozol Accord fungerer 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 Accord

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

Tag ikke Anastrozol Accord:

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

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

Advarsler og forsigtighedsregler

Kontakt lægen, apotekspersonalet eller sundhedspersonalet, før du tager Anastrozol Accord:

- hvis du har menstruation og ikke har overstået overgangsalderen. Lider af knogleskørhed (osteoporose) eller af andre grunde kan have svækkede knogler. Anastrozol mindsker dannelsen af kvindelige hormoner, og dette kan medføre tab af mineralindhold i knoglerne, hvilket kan svække dem. De skal måske have foretaget knogletæthedsmålinger under behandlingen. Deres læge kan give Dem medicin, der kan forhindre eller behandle knogletab.
- hvis du tager et lægemiddel, som indeholder tamoxifen, eller lægemidler, der indeholder østrogen (se afsnittet ’Brug af anden medicin’).
- hvis du nogensinde har haft en sygdom, der påvirker styrken af dine knogler (knogleskørhed, osteoporose).
- hvis du har problemer med leveren 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 Accord. Hvis du skal på hospitalet, skal du fortælle sundhedspersonalet, at du tager Anastrozol Accord.

Børn og unge

Dette lægemiddel må ikke gives til børn, da dette sandsynligvis vil være forbundet med risiko.

Brug af anden medicin sammen med Anastrozol Accord

Fortæl det altid til lægen eller apotekspersonalet, hvis du tager anden medicin eller har gjort det for nylig. Dette gælder også medicin, som ikke er købt på recept samt naturlægemidler. Det skyldes, at Anastrozol Accord kan påvirke den måde, visse lægemidler virker på, og visse lægemidler kan påvirke Anastrozol Accord.

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

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

Fortæl det til lægen, hvis du tager følgende:

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

Brug af Anastrozol Accord sammen med mad og drikke

Optagelsen af Anastrozol Accord påvirkes ikke af, om det indtages sammen med et måltid.

Graviditet og amning

Tag ikke Anastrozol Accord, hvis du er gravid eller ammer. Stop med at tage anastrozol, hvis du er gravid, og kontakt deres læge.

Spørg din læge eller apoteket til råds, før du tager nogen form for medicin.

Trafik- og arbejdssikkerhed

Det er usandsynligt, at Anastrozol Accord vil påvirke evnen til at føre motorkøretøjer, arbejde med værktøj eller betjene maskiner. Nogle mennesker vil dog af og til føle sig trætte eller søvnige når de tager Anastrozol Accord. Hvis det sker for dig, skal du spørge din læge eller apotekspersonalet til råds.

Anastrozol Accord indeholder lactose

Anastrozol Accord indeholder lactose (mælkesukker), der er en sukkertype. Kontakt lægen, før du tager dette lægemiddel, hvis lægen har fortalt dig, at du ikke tåler visse sukkerarter.

3. Sådan skal du tage Anastrozol Accord

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

- Den anbefalede dosis er en tablet dagligt.
- Synk tabletterne hele og drik et glas vand til.
- Tag så vidst muligt tabletterne på samme tidspunkt hver dag.

Det spiller ingen rolle, om anastrozol tages sammen med mad eller ej.

Fortsæt med at tage Anastrozol Accord, så længe din læge eller apotekspersonalet siger det. Det er en langvarig behandling, og du skal måske tage det i adskillige år. Spørg lægen eller apotekspersonalet, hvis du er i tvivl.

Brug til børn og unge

Anastrozol Accord må ikke gives til børn og unge.

Hvis de har taget for mange Anastrozol Accord

Hvis du har taget for mange Anastrozol Accord tabletter skal du straks kontakte læge. Hvis du har taget mere Anastrozol Accord tabletter, end du skulle, eller hvis en anden har taget Anastrozol Accord, skal du straks tage på skadestuen på det nærmeste hospital. Tag eventuelle tiloversblevne tabletter eller emballagen med, så tabletterne lettere kan identificeres.

Hvis du har glemt at tage Anastrozol Accord

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

Hvis du holder op med at tage Anastrozol Accord

Hold ikke op med at tage dine tabletter, medmindre din læge beder dig om det.

Spørg lægen, på apoteket eller sundhedspersonalet, 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.

Hold op med at tage Anastrozol Accord og søk straks læge hvis du får nogen af følgende alvorlige, men meget sjældne bivirkninger:

- En meget svær hudreaktion med sår eller blærer på huden. Dette kaldes 'Stevens-Johnsons syndrom'.
- Allergiske reaktioner (overfølsomhed) med hævelse i halsen, der kan gøre det svært at sluge eller trække vejret. Dette kaldes 'angioødem'.

Meget almindelig (kan forekomme hos flere end 1 ud af 10 patienter)

- Hedeture
- Følelse af svaghed
- Smerter eller stivhed i leddene
- Smerte eller stivhed i leddene
- Hududslæt
- Følelse af at være syg (kvalme).
- Hovedpine.
- Knogleskørhed (osteoporose).

Almindelig (kan forekomme hos op til 1 ud af 10 patienter)

- Tørhed i skeden
- Blødning fra skeden (som regel i de første uger af behandlingen – hvis blødningen fortsætter, bør du søge læge).
- Udtynding af hår (hårtab).
- Diarré.
- Tab af appetit.
- Forhøjet mængde af det fedtstof, der kaldes kolesterol, i dit blod. Dette kan konstateres ved hjælp af en blodprøve.
- Sygdom (opkastning).
- Søvnighed.
- Såkaldt karpaltunnelsyndrom (snurrende fornemmelse, smerter, kuldegysninger, svaghed i dele af hånden).
- Kilden, prikken eller følelsesløshed i huden, tab af/mangel på smagssans.
- Ændrede resultater af blodprøver, som viser hvor, godt din lever fungerer.
- Knoglesmerter
- Allergiske reaktioner (overfølsomhed), bl.a. i ansigtet, på læberne eller tungen.
- Muskelsmerter

Ikke almindelig (kan forekomme hos op til 1 ud af 100 patienter)

- Såkaldt springfinger (en lidelse, hvor en finger sætter sig fast i bøjet stilling).
- Ændringer i særlige blodprøver, der viser, hvordan Deres lever fungerer (gamma-GT og bilirubin).
- Leverbetændelse (hepatitis)
- Udslæt eller nældefeber.
- Øgede mængder calcium i dit blod. Hvis du oplever kvalme, opkastning og tørst, skal du sige det til din læge, apotekspersonalet eller sundhedspersonalet, da der måske skal tages blodprøver.

Sjælden (kan forekomme hos op til 1 ud af 10 personer ud af 1.000)

- Betændelse i huden, der kan vise sig ved røde pletter eller blærer.
- Vævsirritation i de små blodårer, som fremkalder rødt eller rødviolet udslæt på huden. I meget sjældne tilfælde kan der forekomme ledsymptomer samt mave- og nyresmerter. Dette kaldes 'Schönlein-Henoch purpura'.

Påvirkning af knoglerne

Anastrozol sænker indholdet af det hormon, der kaldes østrogen, i din krop. Dette kan mindske dine knoglers mineralindhold. Dine knogler kan blive svagere og kan lettere brække. Din læge vil afveje disse risici i henhold til retningslinjerne for behandling af knoglelidelser hos kvinder, der har passeret overgangsalderen. Tal med din læge om risici og behandlingsmuligheder.

Hvis du oplever generende eller alvorlige bivirkninger eller bivirkninger, som ikke er medtaget i denne indlægsseddel, skal du tale med din læge eller apotekspersonalet.

Indberetning af bivirkninger

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 Lægemiddelstyrelsen via

Lægemiddelstyrelsen
Axel Heides Gade 1
DK-2300 København S
Websted: www.meldenbivirkning.dk
E-mail: dkma@dkma.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. Opbevar tabletterne et sikkert sted, hvor børn ikke kan se eller nå dem. Tabletterne kan være skadelige for børn.
- Dette lægemiddel kræver ingen særlige forholdsregler vedrørende opbevaringen.
- Aflever altid overskydende medicin på apoteket. Behold kun medicinen, hvis din læge siger, du skal beholde den.
- Brug ikke Anastrozol Accord efter den udløbsdato, der står på kartonen eller blisterpakningen. Udløbsdatoen (EXP) er den sidste dag i den nævnte måned.
- Opbevares i den originale yderpakning.
- Spørg på apoteket, hvordan du skal aflevere medicinrester. Af hensyn til miljøet må du ikke smide medicinrester i afløbet, toilettet eller skraldespanden.

6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

Anastrozol Accord indeholder:

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

De øvrige indholdsstoffer er:

Tabletterne: Lactosemonohydrat (95,250 mg), povidon K-30, natriumstivelsesglycolat (type A), magnesiumstearat.

Filmovertræk: Titandioxid (E171), macrogol 300, hypromellose E-5.

Udseende og pakningsstørrelser:

Anastrozol Accord er hvide til råhvide runde, bikonvekse filmovertrukne tabletter præget med 'AHI' på den ene side, jævne på den anden side.

Anastrozol Accord er pakket i blisterpakninger med 10, 14, 20, 28, 30, 50, 56, 60, 84, 90, 98, 100 eller 300 tabletter.

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Accord Healthcare B.V.
Winthontlaan 200
3526 KV Utrecht
Holland

Fremstiller:

Accord Healthcare Limited,
Sage House, 319, Pinner Road,
North Harrow, Middlesex,
HA1 4HF,
Storbritannien

Accord Healthcare Polska Sp.z o.o.,
ul. Lutomierska 50,95-200 Pabianice, Polen

Denne indlægsseddel blev senest ændret 07/2019.