

Arimidex 1 mg filmovertrukne tabletter Anastrozol

Læs denne indlægsseddel grundigt, inden De begynder at tage medicinen.

- Gem indlægssedlen. De kan få brug for at læse den igen.
- Spørg lægen eller på apoteket hvis der er mere, De vil vide.
- Lægen har ordineret Arimidex til Dem personligt. Lad derfor være med at give Arimidex til andre. Det kan være skadeligt for andre, selvom de har de samme symptomer, som De har.
- Tal med lægen eller apoteket hvis en bivirkning bliver værre, eller De får bivirkninger, som ikke er nævnt her.

Oversigt over indlægssedlen:

1. Virkning og anvendelse
2. Det skal De vide, før De begynder at tage Arimidex
3. Sådan skal De tage Arimidex
4. Bivirkninger
5. Opbevaring
6. Yderligere oplysninger

1. VIRKNING OG ANVENDELSE

Nogle former for brystkræft fremmes af kroppens østrogen (kvindeligt kønshormon). Arimidex modvirker dannelsen af østrogen og nedsætter dermed indholdet af østrogen i kroppen. Resultatet er en hæmmet vækst af kræftcellerne.

De kan bruge Arimidex til behandling af brystkræft efter overgangsalderen, hvor kræftknoten er følsom for det kvindelige kønshormon, østrogen (østrogen positiv).

Lægen kan have givet Dem Arimidex for noget andet. Følg altid lægens anvisning.

2. DET SKAL DE VIDE, FØR DE BEGYNDER AT TAGE ARIMIDEX

Tag ikke Arimidex, hvis De

- er overfølsom (allergisk) over for anastrozol eller et af de øvrige indholdsstoffer.
- er gravid eller ammer.

Vær ekstra forsigtig med at tage Arimidex

Tal med lægen, hvis De

- har problemer med Deres nyrer eller Deres lever.
- har fået konstateret knogleskørhed (osteoporose).

Oplys altid ved blodprøvekontrol og urinprøvekontrol, at De er i behandling med Arimidex. Det kan påvirke prøveresultaterne.

Arimidex er kun beregnet til kvinder efter overgangsalderen.

Børn må normalt ikke få Arimidex.

Brug af anden medicin

Fortæl det altid til lægen eller apoteket, hvis De bruger anden medicin eller har brugt det for nylig. Dette gælder også medicin, som ikke er købt på recept, medicin købt i udlandet,

naturlægemidler, stærke vitaminer og mineraler samt kosttilskud.

Fortæl det til Deres læge, hvis De tager:

- anden medicin mod brystkræft (Tamoxifen)
- medicin, der indeholder kvindeligt kønshormon, østrogen.

Disse typer af medicin kan nedsætte virkningen af Arimidex.

Brug af Arimidex sammen med mad og drikke

De kan tage Arimidex sammen med mad og drikke.

Graviditet og amning

De må ikke tage Arimidex, hvis De er gravid eller ammer.

Trafik- og arbejdssikkerhed

Brug af Arimidex kan måske give bivirkninger (træthed eller svaghed), der i større eller mindre grad kan påvirke arbejdssikkerheden og evnen til at færdes i trafikken.

Vigtig information om nogle af de øvrige indholdsstoffer i Arimidex

Arimidex indeholder lactose. Kontakt lægen, før De tager denne medicin, hvis lægen har fortalt Dem, at De ikke tåler visse sukkerarter.

3. SÅDAN SKAL DE TAGE ARIMIDEX

Tag altid Arimidex nøjagtigt efter lægens anvisning. Er De i tvivl, så spørg lægen eller apoteket. Den sædvanlige dosis er: 1 tablet 1 gang daglig.

Nedsat nyre- og leverfunktion

Det er normalt ikke nødvendigt at ændre dosis. Følg lægens anvisninger.

Synk tabletterne hele med et glas vand. Forsøg at tage tabletterne på det samme tidspunkt hver dag.

Hvis De har taget for mange Arimidex tabletter

Kontakt lægen, skadestuen eller apoteket, hvis De har taget flere Arimidex tabletter, end der står i denne information, eller flere end lægen har foreskrevet, og De føler Dem utilpas. Tag pakningen med.

Hvis De har glemt at tage Arimidex

De må ikke tage en dobbeltdosis som erstatning for den glemte tablet, men blot tage den næste tablet på det sædvanlige tidspunkt.

Hvis De holder op med at tage Arimidex

De må kun holde pause med eller stoppe behandlingen efter aftale med lægen. Spørg lægen eller apoteket, hvis der er noget, De er i tvivl om, eller føler Dem usikker på.

4. BIVIRKNINGER

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

Alvorlige bivirkninger:

Ikke almindelige bivirkninger (forekommer hos mellem 1 og 10 ud af 1000 behandlede):

- Kvalme, opkastninger, træthed og gulsot pga. leverbetændelse. Kontakt læge eller skadestue.

Meget sjældne bivirkninger (forekommer hos færre end 1 ud af 10.000 behandlede):

- Pludselige overfølsomhedsreaktioner (inden for minutter til timer), fx hududslæt, åndedrætsbesvær og besvimelse (anafylaktisk reaktion). Ring 112 (kan være livsfarligt).
- Blæreformet udslæt og betændelse i huden, især på hænder og fødder samt i og omkring munden ledsaget af feber.

Ikke alvorlige bivirkninger:

Meget almindelige bivirkninger (forekommer hos flere end 1 ud af 10 behandlede):

- Hædelse.

Almindelige bivirkninger (forekommer hos mellem 1 og 10 ud af 100 behandlede):

- Hævelse omkring håndledet, med føleforstyrrelser i fingrene og smerter, der trækker op gennem armen (karpaltunnelsyndrom).
- Hovedpine.
- Kvalme, diarré.
- Udslæt, hårtab.
- Smerter og stivhed i leddene.
- Kraftsløshed og svaghed.
- Tørhed i skeden.

Ikke almindelige bivirkninger (forekommer hos mellem 1 og 10 ud af 1000 behandlede):

- Opkastning, appetitløshed.
- Forhøjet kolesterol i blodet med øget risiko for åreforkalkning.
- Blødning fra skeden (oftest i de første par uger efter behandlingens start). Ved længerevarende blødning skal De kontakte Deres læge.

Arimidex kan herudover give bivirkninger, som De normalt ikke mærker noget til. Det drejer sig om ændringer i visse laboratorieprøver, f.eks. kolesterol eller levertal, som igen bliver normale, når behandlingen ophører.

Tal med lægen eller apoteket, hvis en bivirkning bliver værre, eller De får bivirkninger, som ikke er nævnt her.

Bivirkninger, som ikke er nævnt her, bør indberettes til Lægemiddelstyrelsen, så viden om bivirkninger kan blive bedre. De eller Deres pårørende kan selv indberette bivirkninger direkte til Lægemiddelstyrelsen. De finder skema og vejledning under bivirkninger på Lægemiddelstyrelsens netsted: www.meldenbivirkning.dk.

5. OPBEVARING

- Opbevares utilgængeligt for børn.
- Tag ikke Arimidex efter den udløbsdato, der står på pakningen.
- Udløbsdatoen (Exp) er den sidste dag i den nævnte måned.
- Aflever altid medicinrester på apoteket. Af hensyn til miljøet må De ikke smide medicinrester i afløbet, toiletet eller skraldespanden.

6. YDERLIGERE OPLYSNINGER **Arimidex 1 mg filmovertrukne tabletter**

indeholder:

- Aktivt stof: Anastrozol.
- Øvrige indholdsstoffer: Lactosemonohydrat, povidon, natrium-stivelsesglycollat, magnesiumstearat, hypromellose, macrogol 300 og titandioxid (E171).

Arimidex udseende og pakningsstørrelse

Udseende

Arimidex 1 mg er en hvid tablet, mærket "Adx" og logo.

Pakningsstørrelser

Arimidex filmovertrukne tabletter findes i blister med 98 tabletter.

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

SinGad Pharma ApS.
Vibe Allé 5, blok 2B
2980 Kokkedal

Ompakket og frigivet af

SinGad Pharma ApS.
Vibe Allé 5, blok 2B
2980 Kokkedal

Arimidex® er et registreret varemærke, som tilhører AstraZeneca koncernen.

Denne indlægsseddel blev senest godkendt juni 2009