

INDLÆGSSEDDEL: INFORMATION TIL BRUGEREN

Anastrozol Orifarm 1 mg filmovertrukne tabletter Anastrozol

Læs denne indlægsseddel grundigt, inden du begynder at tage dette lægemiddel, 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 Anastrozol Orifarm til dig personligt. Lad derfor være med at give det til andre. Det kan være skadeligt for andre, selvom de har de samme symptomer, som du har.
- Tal med lægen, apotekspersonalet eller sundhedspersonalet, hvis en bivirkning bliver værre, eller du får bivirkninger, som ikke er nævnt her.

Oversigt over indlægssedlen:

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

1. VIRKNING OG ANVENDELSE

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

Anastrozol Orifarm 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".

Lægen kan have givet dig Anastrozol Orifarm for noget andet. Følg altid lægens anvisning

2. DET SKAL DU VIDE, FØR DU BEGYNDER AT TAGE ANASTROZOL ORIFARM

Tag ikke Anastrozol Orifarm

- hvis du er overfølsom (allergisk) over for anastrozol eller et af de øvrige indholdsstoffer (se pkt. 6: Yderligere oplysninger).
- Hvis du er gravid eller ammer (se afsnittet "Graviditet og amning").

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

Vær ekstra forsigtig med at tage Anastrozol Orifarm

Inden du tager Anastrozol Orifarm, skal du spørge din læge eller på apoteket

- hvis du har menstruation og ikke har overstået overgangsalderen.
- 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 Orifarm.

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

Brug af anden medicin sammen med Anastrozol Orifarm

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

Tag ikke Anastrozol Orifarm, 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 Orifarm i at virke optimalt.
- Medicin, der indeholder østrogen, såsom hormonerstatningsterapi (HRT).

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

Fortæl det til lægen eller på apoteket, 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 gynekologiske sygdomme og infertilitet.

Graviditet og amning

Tag ikke Anastrozol Orifarm, hvis du er gravid eller ammer. Stop med at tage Anastrozol Orifarm, hvis du bliver gravid, og tal med din læge.

Spørg lægen eller på apoteket, før du tager nogen form for medicin.

Trafik- og arbejdssikkerhed

Det er usandsynligt, at Anastrozol Orifarm 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 Orifarm. Hvis det sker for dig, skal du spørge din læge eller apoteket til råds.

Vigtig information om nogle af de øvrige indholdsstoffer i Anastrozol Orifarm

Anastrozol Orifarm indeholder lactose, der er en form for sukker. Hvis din læge har fortalt dig, at du ikke tåler visse sukkerarter, skal du kontakte din læge, før du tager denne medicin.

3. SÅDAN SKAL DU TAGE ANASTROZOL ORIFARM

Tag altid Anastrozol Orifarm nøjagtigt som beskrevet i denne indlægsseddel eller efter lægens, apotekspersonalets eller sundhedspersonalets anvisning. Er du i tvivl, så spørg lægen, på apoteket eller sundhedspersonalet.

- Den sædvanlige dosis er en tablet dagligt.
- Prøv at tage din tablet på samme tidspunkt hver dag.
- Slug tabletten hel med et glas vand.
- Det er lige meget, om du tager Anastrozol Orifarm før, under eller efter et måltid.

Fortsæt med at tage Anastrozol Orifarm, så længe din læge siger det. Det er en langvarig behandling, og du skal muligvis tage det i flere år.

Brug til børn

Anastrozol Orifarm må ikke gives til børn og unge.

Hvis du har taget for meget Anastrozol Orifarm

Hvis du har taget for mange Anastrozol Orifarm, skal du straks kontakte læge.

Hvis du har glemt at tage Anastrozol Orifarm

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 dosis.

Hvis du holder op med at tage Anastrozol Orifarm

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

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

Meget almindelige bivirkninger (kan forekomme hos flere end én ud af 10 patienter/behandlede)

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

Almindelige bivirkninger (kan forekomme hos op til én ud af 10 patienter/behandlede)

- Appetitløshed.
- For høje niveauer af kolesterol (fedt) i blodet. Dette ville fremgå af en blodprøve.
- Døsighed.
- 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 under de første få ugers behandling – hvis blødningen fortsætter, skal du kontakte din læge).

Ikke almindelige bivirkninger (kan forekomme hos op til én ud af 100 patienter/behandlede)

- 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).

Sjældne bivirkninger (kan forekomme hos op til én ud af 1.000 patienter/behandlede)

- Betændelse i huden, der kan vise sig ved røde pletter eller blærer.
- Hududslæt forårsaget af overfølsomhed (som kan skyldes en allergisk eller allergilignende reaktion).
- 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'.

Meget sjældne bivirkninger (kan forekomme hos op til én ud af 10.000 patienter/behandlede)

- 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'.

Hvis du får en af disse bivirkninger, skal du straks tilkalde en ambulance eller søge læge – du skal muligvis behandles med det samme.

Indvirkning på dine knogler – knogleskørhed

Anastrozol Orifarm sænker mængden af hormonet østrogen i din krop. Dette kan sænke 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. Det anbefales, at du taler med din læge om risici og behandlingsmuligheder.

Tal med lægen, apoteket eller sundhedspersonalet, hvis du får bivirkninger, herunder bivirkninger, som ikke fremgår af denne indlægsseddel.

5. OPBEVARING

Opbevar Anastrozol Orifarm utilgængeligt for børn.

Dette lægemiddel kræver ingen særlige forholdsregler vedrørende opbevaringen.

Brug ikke Anastrozol Orifarm efter den udløbsdato, der står på pakningen og blisteren. Udløbsdatoen (Exp) er den sidste dag i den nævnte måned.

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

6. YDERLIGERE OPLYSNINGER

Anastrozol Orifarm indeholder:

Aktivt stof: anastrozol. En filmovertrukket tablet indeholder 1 mg anastrozol.

Øvrige indholdsstoffer:

Tabletterne: Laktosemonohydrat, povidon K 30, natriumstivelsesglycolat (type A), magnesiumstearat.

Filmovertræk: Hypromellose, macrogol 400, titandioxid.

Udseende og pakningsstørrelser

Anastrozol Orifarm er hvide til råhvide, runde filmovertrukne tabletter, præget med "AN1" på den ene side. Blister af PVC/PVDC-folie og aluminiumsfolie i foldeæske.

28, 30, 98 eller 100 filmovertrukne tabletter, 84 filmovertrukne tabletter (hospitalspakning)

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Orifarm Generics A/S
Energivej 15
5260 Odense S
Danmark

Denne indlægsseddel blev senest revideret i 01/2013.