

Листовка: информация за пациента

Анастракон 1 mg филмирани таблетки Anastrocon 1 mg film-coated tablets

анастрозол/anastrozole

Прочетете внимателно цялата листовка, преди да започнете да приемате това лекарство, тъй като тя съдържа важна за Вас информация.

- Запазете тази листовка. Може да имате нужда да я прочетете отново.
- Ако имате някакви допълнителни въпроси, попитайте Вашия лекар или фармацевт.
- Това лекарство е предписано лично на Вас. Не го преотстъпвайте на други хора. То може да им навреди, независимо че признатите на тяхното заболяване са същите като Вашите.
- Ако получите някакви нежелани реакции, уведомете Вашия лекар или фармацевт. Това включва и всички възможни нежелани реакции, неописани в тази листовка. Вижте точка 4.

Какво съдържа тази листовка:

1. Какво представлява Анастракон и за какво се използва
2. Какво трябва да знаете, преди да приемете Анастракон
3. Как да приемате Анастракон
4. Възможни нежелани реакции
5. Как да съхранявате Анастракон
6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

ИЗПЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА	
Листовка - Приложение 2	20160 279
Към Рев. №	Б6/МК7/76-56083
Разрешение №	16. 09. 2021
Срокът №	

1. Какво представлява Анастракон и за какво се използва

Анастракон спада към група лекарства, наречени ароматазни инхибитори. Това означава, че се свързва с действието на ароматазата - ензим в човешкото тяло, който влияе на нивото на женските полови хормони, какъвто е естроген.

Анастракон се използва за лечение на карцином на гърдата при жени след менопауза.

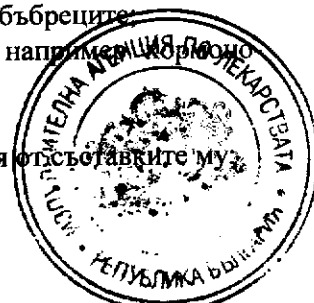
Попитайте Вашия лекар, ако имате някакви въпроси относно това, какво е действието на Анастракон и защо Ви е предписано това лекарство.

2. Какво трябва да знаете, преди да приемете Анастракон

Следвайте внимателно всички инструкции на Вашия лекар. Те може да се различават от общата информация в тази листовка.

Не приемайте Анастракон:

- ако сте преди менопауза;
- ако сте бременна или кърмите;
- ако страдате от нарушение или заболяване, което засяга черния дроб и бърреците;
- ако приемате тамоксифен или естроген-съдържащи медикаменти, например заместваща терапия;
- Анастракон не трябва да бъде даван на деца;
- ако някога сте имали алергична реакция към Анастракон или към някоя от съставките му;
- таблетките са предписани на Вас и не трябва да бъдат давани на друг.



Ако някое от гореизброените важи за Вас, уведомете Вашия лекар, преди да започнете да приемате Анастрокон.

Предупреждения и предпазни мерки

- ако страдате от заболяване, което оказва влияние на здравината на костите;
- ако вземате LHRH аналоги (медикаменти за лечение на карцином на гърдата, някои гинекологични състояния и безплодие);
- ако вземате тамоксифен. Това може да доведе до намаляване ефекта от Анастрокон;
- ако вземате други медикаменти включително и тези, които сте си купили сами;
- ако страдате от заболяване, което оказва влияние на бъбреците и черния дроб;
- ако постъпите в болница уведомете медицинския персонал, че вземате Анастрокон;
- спрете приемането на таблетките само, ако Ви каже Вашия лекар;
- Анастрокон понижава нивото на женски хормони, което може да доведе до загуба на минерално вещество в костите и да отслаби тяхната сила и следователно да увеличи риска от възникване на фрактури. Към този възможен повишен риск би трябвало да се подходи според терапевтичните ръководства за поддържане на костното здраве при жени в менопауза. Препоръчва се пациентките да обсъдят този вероятен риск и възможностите за лечение с техните лекуващи лекари.

Ако някое от тези състояния се отнася за Вас, информирайте Вашия лекар. Той ще го има предвид по време на лечението Ви с Анастрокон.

Други лекарства и Анастрокон

Трябва да кажете на Вашия лекар, ако приемате, наскоро сте приемали или е възможно да приемате други лекарства.

Моля информирайте Вашия лекар или фармацевт, ако приемате или наскоро сте приемали други лекарства като естроген, тамоксифен, аналоги на LHRH, включително и такива, отпускані без рецепт.

Бременност, кърмене и fertилитет

Посъветвайте се с Вашия лекар или фармацевт преди употребата на което и да е лекарство.

Бременност

Не трябва да приемате Анастрокон, ако сте бременна, тъй като това може да навреди на Вашето дете. Ако сте бременна, информирайте Вашия лекар, преди да започнете приема на Анастрокон.

Кърмене

Не трябва да приемате Анастрокон, ако кърмите, тъй като това може да навреди на Вашето дете. Ако кърмите, информирайте Вашия лекар, преди да започнете приема на Анастрокон.

Шофиране и работа с машини

Малко е вероятно Анастрокон да увреди способността за шофиране и работа с машини. Възможно е някои пациенти понякога да се чувстват отпаднали и сънливи. Ако това се случи с Вас, моля посъветвайте се с Вашия лекар.

Анастрокон съдържа лактоза (млечна захар).

Ако знаете, че имате непоносимост към някои захари, свържете се с Вашия лекар преди да приемате това лекарство.



3. Как да приемате Анастрокон

Винаги приемайте това лекарство точно както Ви е казал Вашия лекар. Ако не сте сигурни в нещо, попитайте Вашия лекар.

Препоръчителната доза е:

Една филмирана таблетка веднъж дневно. Приемането на Анастрокон всеки ден по едно и също време ще Ви помогне да не пропускате да вземате таблетката си.

Таблетката трябва да се погълне цяла, с чаша вода или друга течност.

Продължете да приемате Анастрокон всеки ден дотогава, до когато Ви е казал Вашият лекар. Може да се наложи да приемате Анастрокон в продължение на месеци или дори години. Ако имате въпроси за това колко дълго да продължите да приемате Анастрокон, обсъдете ги с Вашия лекар.

Ако сте приели повече от необходимата доза Анастрокон

Ако сте приели прекалено много таблетки Анастрокон или ако някой друг случайно е приел Вашите таблетки, обрънете се незабавно за съвет към Вашия лекар или към най-близката болница. Покажете им опаковката с таблетките. Може да се наложи провеждане на лечение.

Ако сте пропуснали да приемете Анастрокон

- ако наближава времето за следващата доза (напр. 2 до 3 часа), пропуснете дозата, която сте забравили и приемете следващата доза в обичайното време;
- в противен случай приемете дозата веднага, щом се сетите и след това вземете следващата доза в обичайното време;
- не вземайте двойна доза, за да компенсирате пропуснатата.

Ако сте спрели приема на Анастрокон

Не спирайте приема на Анастрокон, докато Вашият лекар не Ви каже.

Ако имате някакви допълнителни въпроси, свързани с употребата на това лекарство, попитайте Вашия лекар или фармацевт.

4. Възможни нежелани реакции

Както всички останали лекарства, това лекарство може да причини някои нежелани реакции, въпреки че не всеки ги получава.

Ако някоя от нежеланите лекарствени реакции стане сериозна, или забележите други нежелани реакции, неописани в тази листовка, моля уведомете Вашия лекар или фармацевт.

Този списък с нежелани реакции не трябва да ви притеснява. Вие може да не изпитате нито една от тях.

Нежеланите събития могат да бъдат:

Много чести (> 1 на 10 пациенти):

- топли вълни;
- гадене;
- отпадналост;
- болки или скованост в ставите;
- главоболие;
- обрив;
- депресия.



Чести (> 1 на 100 пациенти до < 1 на 10 пациенти):

- сухота на влагалището;
- опредяване на косата (алопеция), предимно леко и умерено;
- анорексия (загуба на апетит);
- повишаване или високи нива на липидите в кръвта;
- повръщане;
- диария;
- синдром на карпалния канал (изтъръяване, болка, студенина и слабост в определени области на ръката);
- съниливост;
- вагинално кървене (обикновено в първите седмици на лечението).

Нечести (> 1 на 1 000 пациенти до < 1 на 100 пациенти):

- “щракаш пръст” (състояние, при което един от пръстите на ръката или палеца е в свито положение);
- алергични реакции като уртикария или копривна треска;
- повишение на чернодробните ензими.

Редки (> 1 на 10 000 пациенти до < 1 на 1 000 пациенти):

- възпаление на черния дроб. Симптомите могат да включват общо усещане за дискомфорт, със или без жълтеница, болка в областта на черния дроб или увеличаване на черния дроб

Много редки (< 1 на 10 000 пациенти):

- изключително тежки кожни реакции (синдром на Стивънс-Джонсън) с нарушаване цялостта на кожата, разязяване или мехури
- алергични реакции с подуване на лицето, устните, езика и/или гърлото (ангиоедем), което може да предизвика затруднено прегъщаане и/или дишане

Съобщаване на нежелани реакции

Ако получите някакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вашия лекар. Това включва всички възможни неописани в тази листовка нежелани реакции. Можете също да съобщите нежелани реакции директно чрез националната система за съобщаване:

Изпълнителна агенция по лекарствата
ул. „Дамян Груев“ № 8
1303 София
тел.: +359 2 8903417
уебсайт: www.bda.bg

Като съобщавате нежелани реакции, можете да дадете своя принос за получаване на повече информация относно безопасността на това лекарство.

5. Как да съхранявате Анастрокон

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

Не използвайте това лекарство след срока на годност, отбелязан върху картонена подложка след „Годен до:“ и на всеки блистер след „EXP“. Срокът на годност отговаря на последния ден от посочения месец.

Не се изискват специални условия на съхранение.



Не изхвърляйте лекарствата в канализацията или в контейнера за домашни отпадъци. Попитайте Вашия фармацевт как да изхвърляте лекарствата, които вече не използвате. Тези мерки ще спомогнат за опазване на околната среда.

6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

Какво съдържа Анастрокон

- Активно вещество: анастразол. Всяка филмирана таблетка съдържа 1 mg анастразол;
- Други съставки:
ядро на таблетката: лактозаmonoхидрат, натриев нишестен гликолат, повидон, магнезиев стеарат;
филмово покритие: опадрай бял Y-1-7000 (хипромелоза, титанов диоксид (Е171), макрогол.

Как изглежда Анастрокон и какво съдържа опаковката

Анастрокон 1 mg филмирани таблетки представляват бели, кръгли, двойноизпъкнали, филмирани таблетки, гравирани с „1” от едната страна и „Н” от другата.

Таблетките са опаковани в PVC-AL блистери.

Големина на опаковката: 28, 30 таблетки, в картонена кутия.

Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати в продажба.

Притежател на разрешението за употреба и производител

ФАРМАКОНС АД
бул. „Пейо К. Яворов” № 44 ет.1
София 1164
България

Дата на последно преразглеждане на листовката

07/2021 г.

