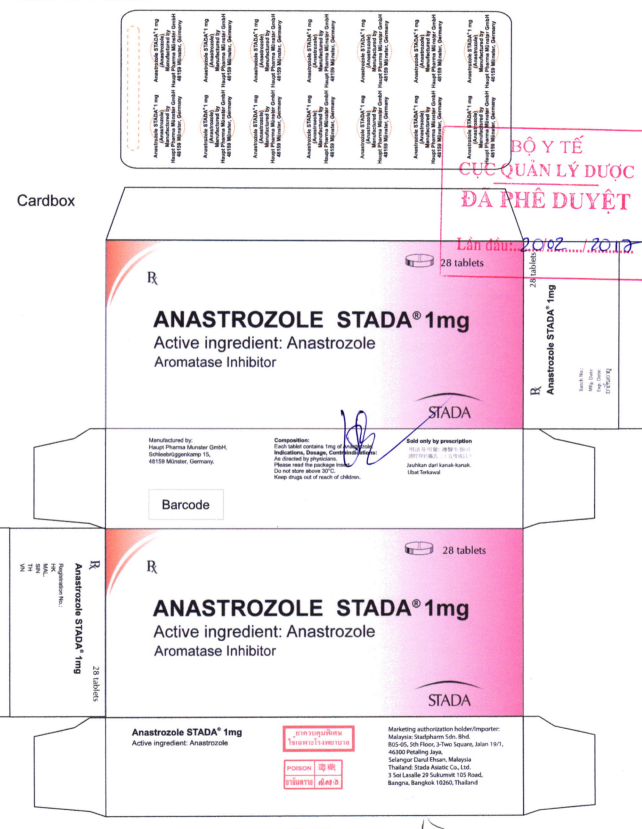
https://healthyungthu.com/

LABEL

23487

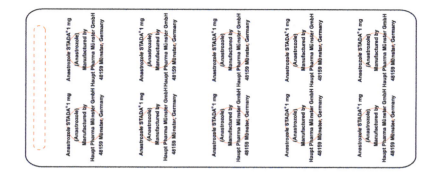
Blister of 14 tablets





LABEL

Blister of 10 tablets



Cardbox

ANASTROZOLE STADA® 1mg
Active ingredient: Anastrozole
Aromatase Inhibitor

K Anastrozole STADA® 1mg

Batch No.: Mfg. Date Exp. Date:

Manufactured by: Haupt Pharma Munster GmbH, Schleebrüggenkamp 15, 48159 Münster, Germany.

Composition:
Each tablet contains 1mg of Anastrozole.
Indications, Dosage, Contraindications
As directed by physicians.
Please read the package insert.
Do not store above 30°C.
Keep drugs out of reach of children.

Sold only by prescription 用法及用量: 遵陽生用於 續門存於攝氏。十五度或以下 Jauhkan darf kanak-kanak. Ubat Terkawal

30 tablets

STADA

30 tablets

Barcode

Anastrozole STADA® 1mg

Registration No.:
HX
NAL.
SIN
TH
VN

R

ANASTROZOLE STADA®1mg

Active ingredient: Anastrozole Aromatase Inhibitor

STADA

Anastrozole STADA® 1mg Active ingredient: Anastrozole ัยาควบคุมพิเศษ ใชเฉพาะโรงพยาบาล

POISON 毒藥 อาลันตราย ฝึงคุนั Marketing authorization holder/Importer: Malaysia: Stadpharm Sdn. Bhd. 805-05, 5th Floor, 3-Two Square, Jalan 19/1, 46300 Petaling Jaya, Selangor Darul Ehsan, Malaysia Thailand: Stada Asiatic Co. Ltd. 3 Soi Lasalle 29 Sukurmkt 105 Road, Bangna, Bangkok 10260, Thailand



000

https://healthyungthu.com/

MẪU NHẪN PHỤ THUỐC

Tên thuốc: Anastrozole STADA® 1mg

Hộp 2 vì x 14 viên

R_x THUỐC BÁN THEO ĐƠN Anastrozole STADA® 1 mg

Hoạt chất, hàm lượng: Anastrozol 1,0 mg

Quy cách đóng gói:

Hộp 2 vi x 14 viên bao phim.

Chỉ định, cách dùng, chống chỉ định và các thông tin khác: Xem "Tờ hướng dẫn sử dụng" kèm theo.

Bảo quản: Không quá 30°C.

Số lô SX, NSX, HD: xem trên bao bì.

Số đăng ký: Số đăng ký: Sân xuất tại: Haupt Pharma Münster GmbH 48159 Münster, Germany. Nhập khẩu bởi:

Để xa tầm tay với của trẻ em. Đọc kỹ HDSD trước khi dùng Hộp 3 vì x 10 viên

 $\mathbf{R}_{\mathbf{x}}$ THUỐC BÁN THEO ĐƠN Anastrozole STADA® 1 mg

Hoạt chất, hàm lượng: Anastrozol 1,0 mg

Quy cách đóng gói:

Hộp 3 vi x 10 viên bao phim.

Chi định, cách dùng, chống chỉ định và các thông tin khác: Xem "Tờ hướng dẫn sử dụng" kèm theo.

Bảo quản: Không quá 30°C.

Số lô SX, NSX, HD: xem trên bao bì.

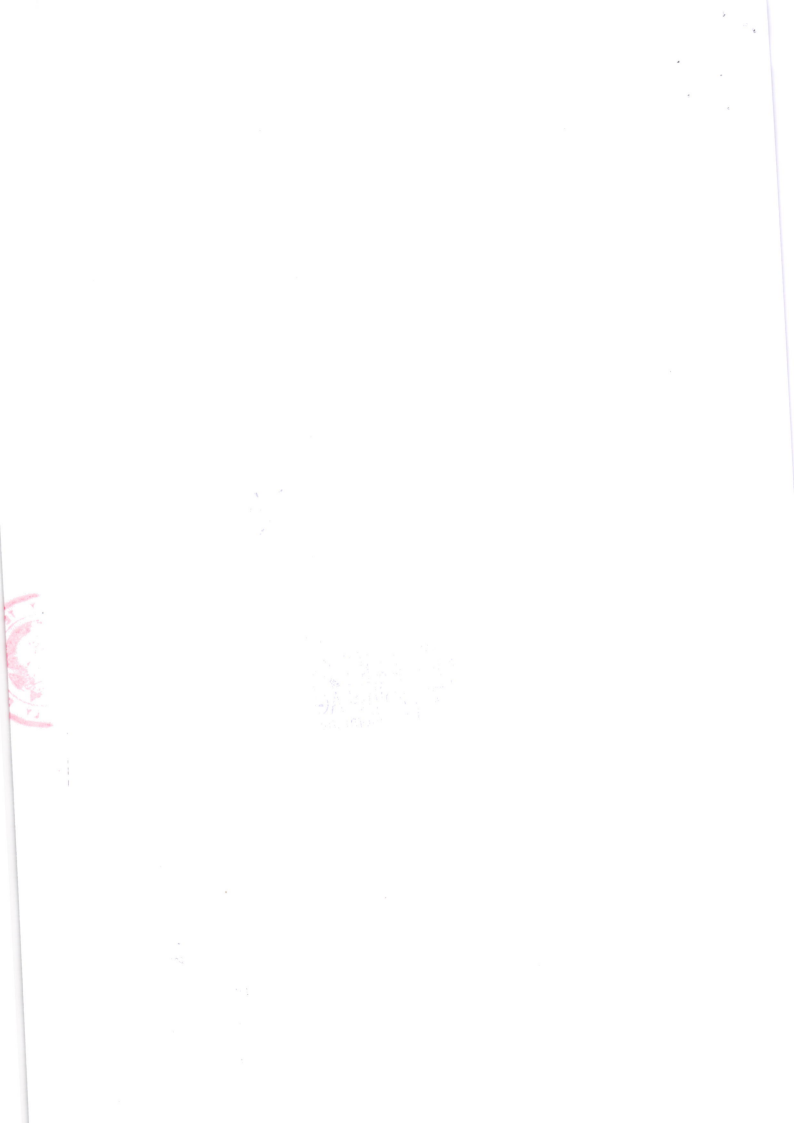
Số đẳng ký: Sốn xuất tại: Haupt Pharma Münster GmbH 48159 Münster, Germany. Nhập khẩu bởi:

Để xa tầm tay với của trẻ em. Đọc kỷ HTMD trước khi dùng

Ngày: 24/09/2014 Giám đốc cơ sở đăng ký

Arzneimittel AG / Bad Vilbel, German Ghoo Yan Ho





TỜ HƯỚNG DẪN SỬ DUNG

Anastrozole STADA® 1 mg

THÀNH PHẨN

Mỗi viên nén bao phim chứa: Anastrozol Tá dược vừa đủ

(Lactose monohydrat, tinh bột natri glycollat, povidon K 25, magnesi stearat, aquapolish white)

Viên nén tròn, bao phim màu trắng, một mặt có khắc vạch chữ A1, hai mặt khum. DƯỢC LỰC

Anastrozol là một thuốc ức chế men aromatase thuộc nhóm không steroid, có tính chọn lọc cao và tác dụng mạnh. Ở phụ nữ sau mãn kinh, estradiol được sinh ra chủ yếu từ quá trình chuyển đối từ androstenedion sang estrone qua enzym có khả năng tổng hợp aromatase trong mô ngoại biên. Sau đó, estron chuyển thành estradiol. Nổng độ estradiol giảm tạo ra tác dụng có lợi cho phụ nữ bị ung thư vú. Ở phụ nữ sau mãn kinh, liểu anastrozol 1 mg dùng hàng ngày tạo ra 1 lượng estradiol lớn hơn 80% sử dụng phương pháp định lượng có độ nhạy cảm cao.

sa dyng pholong parin mong do may can cau. Anastrozak high ga or a progestogen, androgen hay estrogen. Anastrozok liều hàng ngày lên đến 10 mg không gây ảnh hưởng đến quá trình tích trữ cortisol hay aldosterone, được đo trước và sau khi thẩm định phương pháp chuẩn ACTH. Do đó không cần bổ sung

Liệu pháp điều trị hỗ trợ ban đầu cho ung thư vú giai đoạn sớm. Khi đã quyết định điều trị, người mắc bệnh ung thư vú và bác sĩ nên đánh giá ích lợi và ngụy cơ của việc điểu tri

Hiệu quả và tính an toàn khi dùng kết hợp anastrozol và tamoxifen tương tự như khi dùng đơn, không kể đến tình trạng của các thụ thể hormon. Tuy nhiên, nguyên nhân có phải do mức estradiol từ

anastrazol sinh ra giảm hay không vẫn chua rõ ràng.

Bệnh nhi: Anastrozol chống chỉ định cho trẻ em. Các nghiên cứu chua chứng minh được hiệu quả của thuốc ở trẻ em. Số trẻ em tham gia nghiên cứu quá ít không đủ để đưa ra kết luận về độ an toàn của thuốc. Chưa tìm thấy dữ liệu về hiệu quả lâu dài trong điều trị bằng anastrozol cho trẻ em.

DƯỚC ĐÔNG HOC

- Hấp thu: Anastrozol được hấp thu nhanh và đạt nồng độ đỉnh trong huyết tương trong 2 giờ sau khi map the. Anastrozoi duge hag hin dramm và cật nhợng dọi thin thời không làm giảm mộc độ hấp thu của thuốc. Sự thay đổi nhỏ của tốc độ hấp thu không gây ra một tác động đáng kể nào về mặt lâm sàng trên nồng độ thuốc ở pha ổn định trong huyết tương khi đúng liều anastrozoi duy nhất trong nghi Không độ -95% nổng độ của anastrozoi ở phá ổn định trong huyết tương khyểt tượng tượt được sau 7 ngày với liểu duy nhất trong ngày. Không có bằng chứng nào cho thấy các tham số về được động học của
- anastrozol phụ thuộc vào liều dùng hoặc thời gian sử dụng.

 Phân bố: Anastrozol chỉ gắn kết 40% với protein huyết tương
- Phan do: Anastrozod dugc thát với do protein nuyệt tuông.
 Thát trừ: Anastrozod dugc thát từ chậm với thôi gian bán thái là 40-50 giờ.
 Chuyển hóa: Ở các bệnh nhân nữ sau mãn kinh, anastrozol được chuyển hóa mạnh, ít hơn 10% liểu dược bài tiết ra nước tiểu dưới dạng không đổi trong vòng 72 giờ sau khi uổng. Anastrozol được chuyển hóa bàng các họ. N-dealkyl hóa, hydroxy hóa, và glucuronic hóa. Sắn phẩm chuyển hóa dược bài tiết chù yếu ra nước tiểu. Triazole, sản phẩm chuyển hóa chính trong huyết tương, không có hiệu quả ức chế men aromatase.
- Độ thanh thải biểu kiến của anastrozol sau khi uống ở người tình nguyện bị xơ gan ổn định hay tổn thương thần thì tương tư với độ thanh thải ở người tình nguyên khỏe mạnh.
- Dược đồng học của anastrozol không phụ thuộc vào độ tuổi của phụ nữ sau mãn kinh. Dược động học trên trẻ em: Những trẻ trai dậy thì mắc chứng nữ hóa tuyến vú, anastrozol được hấp
- thu nhanh, phần bố rộng, và thải trừ chậm với chu kỳ bán thải khoảng 2 ngày. Độ thanh thải của anastrozol ở trẻ gái thấp hơn ở trẻ trai, và độ phơi nhiễm cao hơn. Ở trẻ gái, anastrozol được phân bố rộng và thải trừ châm với chu kỳ bán thải ước tính khoảng 0,8 ngày.

- Điều trị ung thư vú tiến triển cho phụ nữ sau mãn kinh. Ở những bệnh nhân có thụ thể oestrogen âm tính, hiệu quả của thuốc chưa được chứng minh trừ khi các bệnh nhân này đã có đáp ứng tích cực trên lâm sàng với tamoxifen trước đó.
- Điều trị hỗ trợ cho phụ nữ sau mãn kinh bị ung thư vú giai đoạn sớm có thụ thể hormon dương tính. Điều trị hỗ trợ cho phụ nữ sau mãn kinh bị ung thư vú giai đoạn sớm có thụ thể hormon dương tính và
- đã dùng tamoxifen 2-3 năm.

LIỂU LƯỢNG VÀ CÁCH DÙNG

- Anastrozole STADA* 1 mg được dùng qua đường uống.

 Người lớn, kể cả người cao tuổi: 1 viên 1 mg uống ngày 1 lắn.

- Trẻ em: Không được khuyên dùng. Người bị tổn thương chức năng gan và thận:
- Không cần thay đổi liều lượng ở bệnh nhân có bệnh lý thận nhẹ hoặc vừa. Không cần thay đổi liều lượng ở bệnh nhân có bệnh lý gan nhẹ.
- Đối với các bệnh phát hiện sớm, thời gian điều trị được khuyển cáo trong 5 năm.

CHỐNG CHỈ ĐỊNH

- Bênh nhân tiến mãn kinh,
- Phụ nữ mang thai hoặc cho con bú. Bệnh nhân bị tổn thương chức năng thận nặng (độ thanh thải creatinin < 20 ml/phút).
- Bệnh nhân có bệnh lý gan trung bình hoặc nặng.
- Bệnh nhân quá mẫn cảm với anastrozol hoặc với bất cứ các thành phần nào của thuốc.
- Không nên dùng phối hợp anastrozol với các trị liệu có chứa oestrogen vì chúng có thể làm mất tác dụng dược lý của thuốc.
- Không điểu trị cùng lúc với tamoxifen.

CẢNH BÁO VÀ THẬN TRONG

Ở những bệnh nhân có bệnh tim do thiếu máu cục bộ trước đó, tỉ lệ mắc bệnh tim mạch do thiếu máu

- cục bộ khi dùng anastrozole tặng cao hơn dùng tamoxifen (17% so với 10%). Nên cân nhắc giữa lợi ích
- và nguy cơ khi dùng anastrozol cho bệnh nhân đang mắc bệnh tim do thiếu máu cục bộ. Không nên dùng anastrozol cho trẻ em và thanh thiếu niên do hiệu quả và tính an toàn của thuốc chưa xác định cho nhóm bệnh nhân này.
- Không nên dùng anastrozol cho bé trai bị thiếu hormon tăng trưởng và đang điều trị . Hiệu quả và tính an toàn của thuốc chưa được chứng minh qua thử nghiệm làm sàng. Do làm giảm nồng độ estradiol nên anastrozol không được đùng cho bé gái bị thiếu hormon tăng trưởng và dang điều trị. Dữ liệu về độ an toàn lâu đài của thuốc đối với trẻ em và thanh thiếu niên chưa được thiết lập.
- Tình trạng mãn kinh cần được xác định bằng xét nghiệm sinh hóa ở những bệnh nhân nghi ngờ về tình trạng nội tiết.
- Chưa có đủ dữ liệu chứng minh tính an toàn của anastrozol khi dùng cho bệnh nhân bị tổn thượng gan ở
- chuá có du dù niệd chung thinh an toán của anastrozoi khi dùng cho bạin nhiền lợi chi thường thận ở mức rằng liện khi creatinin < 20 m/phút).
 Phụ nữ bị loặng xương hoặc có nguy cơ loặng xương nên được đánh giá chính thức mặt độ xương bằng máy đo, như máy quét DEXA, trước khi bắt đầu diếu trị bằng anastrozoi và theo định kỳ sau đó. Việc điều trị hoặc dự phòng bệnh loặng xương nên được bắt đầu khi thích hợp và được theo đối cấn thận.
- Chưa có dữ liệu về việc dùng anastrozol với chất có cấu trúc tương tự LHRH. Việc kết hợp này không nên
- được tiến hành trừ khi sử dụng trong các thử nghiệm làm sáng. Do anastrozol làm hạ mức cestrogen lưu thông nên có thể làm loặng mặt độ xương, gây ngụy cơ gãy xương. Có thể xem xét đến việc dùng các bisphosphonat để điều trị chứng loãng xương ở phụ nữ sau mãn kinh đang dùng anastrozol.
- Thuốc này có chứa lactose. Những bệnh nhân có vấn để di truyền hiểm gặp do không dụng nạp galactose, thiếu men Lapp lactase hoặc bị hội chứng kém hấp thu glucose-galactose không nên dùng thuốc này

- Anastrozol ức chế cytochrom P450 1A2, 2C8/9 và 3A4 in vitro, nhưng các nghiên cứu về tương tác thuốc trên lâm sàng với warafin cho thấy dùng anastrozol liều 1 mg không gây ức chế đáng kể đến quá trình chuyển hóa của các chất được chuyển hóa qua cytochrome P450.
- Chưa có bằng chứng nào về tương tác thuốc đáng kể trên lâm sàng giữa anastrozol và các bisphosphonat.
- Không nên dùng đồng thời với tamoxifen vì có thể làm giảm tác động dược lý của anastrozol.
 PHỤ NỮ CÓ THAI VÀ CHO CON Bú

Anastrozol chống chỉ định cho phụ nữ mang thai vàcho con bú. ẢNH HƯỞNG CỦA THUỐC LÊN KHẢ NĂNG LÁI XE VÀ VẬN HÀNH MÁY MÓC

Anastrozol không gây ảnh hưởng đến khả năng lái xe và vận hành máy của bệnh nhân. Tuy nhiên, có báo cáo về trường hợp suy nhược và buổn ngủ khi dùng anastrozol và cần phải thận trọng khi lái xe hoặc vận hành máy trong lúc vẫn còn các triệu chứng trên.

TÁC DUNG PHU

- Rất thường xuyên (>1/10): nhức đầu (nhẹ đến vừa), cơn bốc hỏa, buổn nôn, nổi mắn, đau/cứng khớp, suy
- Thường xuyên (1/100, <1/10): chán ăn (chủ yếu ở mức độ nhẹ), tăng cholesterol máu (chủ yếu ở mức độ nhẹ), buổn ngủ (chủ yếu ở mức độ nhẹ), hội chứng nghên rãnh cổ tay, tiêu chảy, nôn, tăng alkalin phosphat/alanin aminotranferase/aspartat aminotranferase; rung tóc, phản ứng dị ứng, đau xương, khô

- Không thường xuyên (1/1000 đến <1/100): tăng g-GT và bilirubin, viêm gạn, nổi mày day. Hiểm (1/10000 đến <1/1000): hồng ban dạng, phản ứng phản vệ. Rất hiếm (<1/10000): chưa biết (không thể ước đoán trên dữ liệu sắn có): hội chứng Stevens-Jonhson,

QUÁ LIỀU

A LIEU
Triệu chủng: Kinh nghiệm lâm sàng do và vì sử dụng thuốc quá liểu còn giới hạn. Các nghiên cứu ở động vật cho thấy anastrozol có ít độ vịnh cấp.
Các nghiên cứu lâm sàng được thực hiệp với mững liểu apastrozol khác nhau, lên tới 60 mg liểu duy nhất cho nam giới tình nguyện khỏe mạn và lệt dên 10 mg mỗi ngày cho phụ nữ sau mãn kinh bị ung thư vũ tiến triển, cho thấy các liểu này được duy mg mp tốt. Chưa ghi nhận được một liểu đơn nào của anastrozol có thể gây ra các triệu chứng đe dọa tinh mạng bệnh nhân. Không có chất giải độc đặc hiệu để xử lý quá liểu anastrozol và xử trí thường là điểu trị triệu chứng.
Diếu trị: Khi xử trí một trường hợp quá liểu, cấn xem xét đến khả năng có thể đã sử dụng đa trị liệu. Có

thể cho gây nôn sau khi uống than hoạt tính hoặc than. Thẩm phân có thể hữu ích vì anastrozol không gần kết mạnh với protein huyết tương. Cần chẩm sóc hỗ trợ bệnh nhân toàn diện, kể cả theo dõi thường xuyên các dấu hiệu sinh tổn và theo dõi sát bệnh nhân.

Bảo Quản: Bảo quản ở nhiệt độ không quá 30°C. HAN DÙNG: 48 tháng kể từ ngày sản xuất. Vî 14 viên, Hộp 2 vì Vî 10 viên. Hộp 3 vi

TIÊU CHUẨN ÁP DỤNG: Tiêu chuẩn nhà sản xuất.

THUỐC NÀY CHỈ DÙNG THEO ĐƠN CỦA BÁC SĨ

Để xa tầm tay trẻ em Không dùng thuốc quá thời han sử dụng Đọc kỹ hướng dẫn sử dụng trước khi dùng Để biết thêm thông tin chi tiết, xin hỏi ý kiến của bác sĩ Thông báo cho bác sĩ các tác dụng không mong muốn gặp phải khi sử dụng thuốc

Sản xuất bởi Haupt Pharma Munster GmbH, Schleebrüggenkamp 15, 48159 Münster, Germany

Ngày duyệt nội dung toa: 24/09/2014



Arzneimittel AG Bad Vilbel, Germanŷ, Chop Yan Ho

