

PAKENDI INFOLEHT: INFORMATSIOON KASUTAJALE

Nolvadex D, 20 mg tabletid tamoksifeen

Enne ravimi kasutamist lugege hoolikalt infolehte

- Hoidke infoleht alles, et seda vajadusel uuesti lugeda.
- Kui teil on lisaküsimusi, pidage, palun, nõu arsti või apteekriga.
- Ravim on välja kirjutatud isiklikult teile ja seda ei tohi anda kellelegi teisele. Ravim võib olla neile kahjulik isegi, kui haigussümptomid on sarnased.
- Kui ükskõik milline kõrvaltoimetest muutub tõsiseks või kui te märkate mõnda kõrvaltoimet, mida selles infolehes ei ole nimetatud, palun rääkige sellest oma arstile või apteekrile.

Infolehes antakse ülevaade:

1. Mis ravim on Nolvadex ja milleks seda kasutatakse
2. Mida on vaja teada enne Nolvadexi kasutamist
3. Kuidas Nolvadexi kasutada
4. Võimalikud kõrvaltoimed
5. Nolvadexi säilitamine
6. Lisainfo

1. MIS RAVIM ON NOLVADEX JA MILLEKS SEDA KASUTATAKSE

Nolvadexi toimeaine tamoksifeen kuulub ravimite gruppi, mida nimetatakse antiöstrogeenideks.

Nolvadexi kasutatakse rinnanäärmevähi raviks.

2. MIDA ON VAJA TEADA ENNE NOLVADEXi KASUTAMIST

Ärge kasutage Nolvadexi:

- kui te olete ülitundlik (allergiline) tamoksifeeni või Nolvadexi mõne koostisosa suhtes.
- kui te olete rase.
- kui te toidate last rinnapiimaga.

Eriline ettevaatus on vajalik ravimiga Nolvadex:

- kui te kasutate antikoagulante (vere hüübimist vähendavad ravimid).
- kui te kasutate rifampitsiini (tuberkuloosi ravim).

Kasutamine koos teiste ravimitega:

Palun informeerige oma arsti, kui te kasutate või olete hiljuti kasutanud mingeid muid ravimeid, kaasa arvatud ilma retseptita ostetud ravimeid. Kindlasti palun informeerige oma arsti, kui te kasutate trombivastaseid ravimeid, näiteks varfariini (hoiab ära verehüüvete teket). Nolvadexi ei tohi kasutada koos aromataasi inhibiitoritega, näiteks anastroooli, letrosooli või eksemestaaniga.

Rasedus:

Rasedad ei tohi Nolvadexi kasutada. Nolvadexi kasutamise ajal ei tohi te rasestuda. Palun küsige oma arstilt, milliseid rasestumisvastaseid vahendeid kasutada, kuna neist mõnede toimet võib Nolvadex mõjutada. Te peate otsekohe oma arsti poole pöörduma, kui kahtlustate, et olete alates Nolvadexi kasutamise alustamisest rasestunud.

Imetamine:

Imetamise ajal ei tohi Nolvadexi kasutada.

Oluline teave mõningate Nolvadexi koostisainete suhtes:

Ravim sisaldab abiainaena laktoosi. Kui teie arst on teile öelnud, et te ei talu teatud suhkruid, peate te enne ravimi kasutamist konsulteerima arstiga.

3. KUIDAS KASUTADA NOLVADEXI

Võtke Nolvadexi alati vastavalt arstilt saadud juhistele. Kui te ei ole milleski kindel, pidage nõu arsti või apteekriga.

Tavaline annus on 20 mg päevas. Päevase annuse võib võtta iga päev ühekorraga või jagada kaheks ning võtta hommikul ja õhtul.

Kui teil on tunne, et Nolvadexi toime on liiga tugev või liiga nõrk, rääkige sellest arstile või apteekrile.

Kui te kasutate Nolvadexi rohkem, kui ette nähtud:

Võtke kohe ühendust arstiga.

Kui te unustate Nolvadexi võtta:

Ärge võtke kahekordset annust, kui ravim jäi eelmisel korral võtmata. Võtke seda niipea, kui meelde tuleb ning jätkake ravi nagu seni.

4. VÕIMALIKUD KÕRVALTOIMED

Nagu kõik ravimid, võib ka Nolvadex põhjustada kõrvaltoimeid, kuigi kõigil neid ei teki.

Kõrvaltoimetena võivad esineda mao-ja sooletrakti häired, peavalu, pearinglus, menstruaaltsioonihäired, kuumahood, genitaalpiirkonna sügelus, voolus või tupekaudne veritsus, vedelikupeetus, hüpertriglytserideemia (vere rasvasisalduse tõus) vahel koos pankreatiidiga (valu või hellustunne ülakõhus), nahalööbed või naha sügelus ja koorumine, löövet tekitav väikeste veresoonte põletik nahas, juuste väljalangemine või kopsu sidekoe põletik (mis võib sarnaselt tavalise kopsupõletikuga põhjustada õhupuudust ja kõha).

Tamoksifeeniga ravi saavatel patsientidel on täheldatud nägemisnärvide haiguste teket ning üksikutele juhtudel on patsient kaotanud nägemisvõime.

Teised võimalikud kõrvaltoimed on suurenenud oht trombidest ja verehüüvete tekkest, kalduvus verevalumite kergemale tekkele, madal leukotsüütide (valgete vereliblede) sisaldus veres või madal spetsiaalset tüüpi leukotsüütide sisaldus veres (neutropeenia ja agranulotsütoos), munasarjatsüstid või teatud maksakahjustused nagu nt kollasus. Teised võimalikud kõrvaltoimed on mõju endomeetriumi (emaka sisekiht), mis võib väljenduda vereeritusena tupest või fibroidide teke (põhjustab emaka suurenemist), mis võib väljenduda ebamugavustundena vaagnapiirkonnas või tupekaudse vereeritusena.

Oluline on otsekohe arstile teatada, kui teil Nolvadexi kasutamise ajal või ükskõik millisel ajal selle järgselt, esineb ebaharilik vereeritus tupest, menstruaaltsioonihäired, tupevoolus või ebamugavustunne vaagnapiirkonnas, seda nt valu või surumistundena. Teatamine on oluline, kuna võivad tekkida mitmesugused muutused emaka sisekihis (endomeetriumis), millest mõned võivad olla tõsised, k.a vähk.

Rinnanäärmevähi ravi alguses võivad haigussümptomid mõnikord süveneda, nt valu või haigusest haaratud koeosa suurenemine. Teatage oma arstile ka tugevast iiveldusest, oksendamisest või janust, kuna see võib viidata muutustele teie vere kaltsiumisisalduses, mida teie arst võib soovida kontrollida.

Nolvadexi kasutamisel on sagedaseks kõrvaltoimeks jalakrambid.

Nolvadexi kasutamisel võivad tekkida käte ja jalgade äkiline nõrkus või halvatus, äkilised raskused kõnelemisel, käimisel, esemete haaramisel, mõtlemisel. Need sümptomid tekivad ajuverevarustuse häirimisel ning võivad viidata insuldile.

Kui teil tekib mõni loetletud kõrvaltoimetest ning need kõrvaltoimed on püsivad, palun, rääkige sellest oma arstile.

Kui täheldate endal mistahes kõrvaltoimeid, mida ei ole loetletud selles infolehes, informeerige sellest oma arsti.

Ärge laske end häirida võimalike kõrvaltoimete loetelust. Teil ei pruugi neist mitte ühtegi esineda.

Lõpetage Nolvadexi kasutamine ja kontakteeruge oma arstiga otsekohe järgmistel juhtudel:

- kui teil tekivad hingamisraskused, millele kaasneb või ei kaasne näo, huulte, keele ja/või kurgu turse.
- kui teil tekib näo, huulte, keele ja/või kurgu turse, mis võib põhjustada neelamisraskust.
- kui teil tekivad tursed kätele, jalgadele või pahklude piirkonda.
- kui teil tekib urtikaaria (nõgestõbi).

Märkus

Pidage meeles, et see ravim on väljakirjutatud ainult teile. Ärge andke Nolvadex D tablette teistele ka juhul, kui nende sümptomid tunduvad olevat sarnased teie haigusele.

5. NOLVADEXI SÄILITAMINE

Hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Hoida temperatuuril kuni 30 °C.

Hoida originaalpakendis, valguse eest kaitstult.

Kui teie arst lõpetab ravi, visake järelejäänud tabletid ära. Säilitage neid vaid oma arsti korraldusel. Ravimeid ei tohi ära visata kanalisatsiooni kaudu ega koos majapidamisprügiga. Küsige oma apteekrilt, kuidas hävitatakse ravimeid, mida enam ei vajata. Need meetmed aitavad kaitsta keskkonda.

Mitte kasutada pärast pakendil märgitud kõlblikkusaja lõppu. Kõlblikkusaeg viitab kuu viimasele päevale.

6. LISAINFO

Mida Nolvadex D sisaldab

- Toimeaine on tamoksifeen. Üks tablett sisaldab 20 mg tamoksifeeni (tamoksifeentsitraadina).
- Abiained on kroskarmelloosnaatrium, želatiin, laktoos, makrogool, magneesiumstearaat, maisitärklis, metüülhüdrosüpropüültselluloos ja titaandioksiid.

Kuidas Nolvadex D välja näeb ja pakendi sisu

Nolvadex D 20 mg katttega tabletid.

Blisterpakend, mis sisaldab 30 tabletti.

Müügiloa hoidja

AstraZeneca UK Ltd., Stanhope Gate 15, London W1K 1LN, Ühendkuningriik

Tootja

Corden Pharma GmbH, Otto-Hahn Strasse, 68723 Plankstadt, Saksamaa

Lisaküsimuste tekkimisel selle ravimi kohta pöörduge, palun, müügiloa hoidja kohaliku esindaja poole.

AstraZeneca Eesti OÜ
Järvevana tee 9
11314 Tallinn
Tel: 6549 600

Infoleht on viimati koostöölstatud aprillis 2010