

ANASTROZOLE UPC®

Voie orale

Anastrozole

Comprimé pelliculé à 1 mg

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

• Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.

• Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.

• Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.

• Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

1. QU'EST-CE QUE ANASTROZOLE UPC® ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

ANASTROZOLE UPC® contient une substance appelée anastrozole. Il appartient à un groupe de médicaments appelés « inhibiteurs de l'aromatase ». ANASTROZOLE UPC® est utilisé dans le traitement du cancer du sein de la femme ménopausée.

ANASTROZOLE UPC® agit en diminuant la quantité d'une hormone appelée œstrogène que votre corps fabrique. Il effectue cela en bloquant une substance naturelle (un enzyme) de votre corps appelé « aromatase ».

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ANASTROZOLE UPC® ?

Ne prenez jamais ANASTROZOLE UPC®

- si vous êtes allergique à l'anastrozole ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (la rubrique 6).

- si vous êtes enceinte ou si vous allaitez.

Ne prenez pas ANASTROZOLE UPC® si l'une des situations ci-dessus vous concerne. Si vous avez un doute, vérifiez avec votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ANASTROZOLE UPC®.

Mises en garde et précaution d'emploi :

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien ou votre infirmier/ère avant de prendre ANASTROZOLE UPC® :

- si vous avez encore vos règles et si vous n'êtes pas encore ménopausée.

- si vous prenez un médicament qui contient du tamoxifène ou des médicaments qui contiennent un œstrogène.

- si vous avez déjà présenté des conditions qui affectent la solidité de vos os (ostéoporose).

- si vous avez des problèmes avec votre foie ou vos reins.

Si l'une des situations ci-dessus vous concerne, vérifiez avec votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ANASTROZOLE UPC®.

Si vous êtes hospitalisé, informez le personnel de l'hôpital que vous prenez ANASTROZOLE UPC®.

Autres médicaments et ANASTROZOLE UPC®

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez récemment pris tout autre médicament. Cela comprend les médicaments achetés sans ordonnance ou les médicaments à base de plantes. En effet, ANASTROZOLE UPC® peut affecter la façon dont certains médicaments agissent, et certains médicaments peuvent avoir un effet sur ANASTROZOLE UPC®.

Ne prenez pas ANASTROZOLE UPC® si vous prenez déjà un des médicaments suivants :

- Certains médicaments utilisés dans le traitement du cancer du sein tels que les médicaments contenant du tamoxifène. Ces médicaments peuvent empêcher ANASTROZOLE UPC® d'agir correctement.

- Un médicament à base d'œstrogène.

Si vous prenez l'un de ces médicaments, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

Si vous prenez l'un des médicaments suivants, dites-le à votre médecin ou à votre pharmacien :

- Un médicament appelé analogue de la LHRH (Gonadoreline, Buséreline, Goséreline, Leuproréline et Triptoréline). Ces médicaments sont utilisés pour le traitement du cancer du sein, certaines maladies gynécologiques de la femme et la stérilité.

Grossesse et allaitement

ANASTROZOLE UPC® ne doit pas être utilisé en cas de grossesse ou d'allaitement.

Arrêtez ANASTROZOLE UPC® en cas de survenue d'une grossesse et parlez-en à votre médecin.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

ANASTROZOLE UPC® ne devrait pas affecter votre aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des outils ou des machines. Cependant certaines personnes peuvent occasionnellement ressentir une faiblesse ou une somnolence lors de leur traitement par ANASTROZOLE UPC®. Dans ce cas, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

ANASTROZOLE UPC® contient du lactose :

ANASTROZOLE UPC® contient du lactose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de l'adulte ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

3. COMMENT PRENDRE ANASTROZOLE UPC® ?

Veillez toujours à prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

- La dose recommandée est d'un comprimé par jour.

- Essayez de prendre le comprimé chaque jour au même moment.

- Avalez le comprimé entier avec un verre d'eau.

- Vous pouvez prendre le comprimé avec ou sans aliments.

Continuez de prendre ce médicament aussi longtemps que votre médecin ou pharmacien vous le dit. C'est un traitement de longue durée et vous pouvez avoir besoin de le prendre pendant plusieurs années. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Utilisation chez les enfants et les adolescents

ANASTROZOLE UPC® ne doit pas être donné aux enfants et aux adolescents.

Si vous avez pris plus d'ANASTROZOLE UPC® que vous n'auriez dû :

Si vous avez pris plus d'ANASTROZOLE UPC® que vous n'auriez dû, avertissez aussitôt votre médecin.

Si vous oubliez de prendre ANASTROZOLE UPC® :

Si vous oubliez de prendre une dose, prenez juste la dose suivante au moment habituel.

Ne prenez pas deux doses en même temps pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Si vous arrêtez de prendre ANASTROZOLE UPC® :

N'arrêtez pas de prendre vos comprimés sauf si votre médecin vous le dit.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Cessez de prendre ANASTROZOLE UPC® et cherchez un traitement médical urgent si vous ressentez l'un des effets indésirables graves mais très rares suivants :

* Une réaction extrêmement sévère de la peau avec ulcères ou cloques. Cette réaction s'appelle syndrome de Stevens-Johnson.

* Réactions allergiques (hypersensibilité) avec un gonflement de la gorge qui peut entraîner une difficulté à avaler ou à respirer. Cette réaction s'appelle angioedème.

Effets indésirables très fréquents (chez plus de 1 patiente sur 10)

- Mal de tête.

- Bouffées de chaleur.

- Nausée (envie de vomir).

- Eruption cutanée.

- Douleur ou raideur articulaire.

- Inflammation des articulations (arthrite).

- Sensation de faiblesse.

- Perte osseuse (ostéoporose).

Effets indésirables fréquents (chez 1 à 10 patientes sur 100)

- Perte d'appétit.

- Taux augmenté ou élevé dans le sang d'une substance grasse appelée cholestérol. Cette augmentation pourrait être constatée par une analyse de sang.

- Somnolence.

- Syndrome du canal carpien (picotements, douleur, refroidissement, faiblesse dans certaines parties de la main).

- Irritation, picotement ou engourdissement de la peau, perte/manque de goût.

- Diarrhée.

- Vomissement.

- Changement dans les résultats des tests sanguins qui renseignent sur le fonctionnement de votre foie.

- Perte des cheveux.

- Réactions allergiques (hypersensibilité) incluant le visage, les lèvres ou la langue.

- Douleur osseuse.

- Sécheresse vaginale.

- Saignement vaginal (en général lors des toutes premières semaines de traitement - si les saignements persistent, parlez-en à votre médecin).

- Douleur musculaire.

Effets indésirables peu fréquents (chez 1 à 10 patientes sur 1 000)

- Changement dans les résultats de tests sanguins spécifiques qui renseignent sur le fonctionnement de votre foie (gamma-GT et bilirubine).

- Inflammation du foie (hépatite).

- Urticaire.

- Doigt à ressort (un état où l'un de vos doigts ou le pouce se bloque dans une position fléchie).

- Augmentation des quantités de calcium dans votre sang. Si vous présentez des nausées, des vomissements et si vous avez soif, vous devez en informer votre médecin ou votre pharmacien ou votre infirmier/ère car vous devrez peut-être réaliser des tests sanguins.

Effets indésirables rares (chez 1 à 10 patientes sur 10 000)

- Inflammation rare de la peau qui peut inclure des plaques rouges ou des cloques.

- Eruptions cutanées causées par une hypersensibilité (ceci peut être causé par des réactions allergiques ou anaphylactoides).

- Inflammation des petits vaisseaux sanguins provoquant une coloration rouge ou violette de la peau. Très rarement des troubles articulaires, des douleurs au niveau de l'estomac et des reins peuvent apparaître, connus sous le nom de purpura d'Henoch-Schönlein.

Effets sur les os

ANASTROZOLE UPC® agit en réduisant la quantité de l'hormone appelée œstrogène présente dans votre organisme. Cet effet peut diminuer le contenu minéral de vos os. Vos os peuvent devenir moins résistants et plus sensibles aux fractures. Votre médecin prendra en charge ces risques conformément aux recommandations sur les traitements pour le maintien de la santé osseuse chez les femmes ménopausées. Vous devez discuter avec votre médecin sur les risques et les options de traitement.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. COMMENT CONSERVER ANASTROZOLE UPC® ?

Tenir ce médicament hors de la portée et de la vue des enfants. Conservez vos comprimés en lieu sûr hors de la portée et de la vue des enfants. Vos comprimés pourraient leur être nocifs.

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption mentionnée sur la boîte. La date d'expiration fait référence au dernier jour du mois.

A conserver à une température ne dépassant pas 30°C.

Conservez vos comprimés dans l'emballage d'origine.

Ne jetez aucun médicament au tout à l'égoût ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

Composition :

Le principe actif: anastrozole.

Chaque comprimé pelliculé contient 1 mg d'anastrozole.

Excipient à effet notoire : lactose monohydraté 90 mg /comprimé pelliculé.

Les autres excipients : Povidone, Glycolate d'amidon sodique, Stéarate de magnésium, Opardyl blanc, Hypromellose.

Contenu de l'emballage extérieur

Boîte de 30 comprimés pelliculés.

Liste: I

DE N°: 20/09B139/285

Date de dernière révision de la notice : janvier 2019

Détenteur de la décision d'enregistrement /Fabricant / Conditionneur :



UPC, Zone Industrielle Palma, lot n° 7A
25000 Constantine –Algérie.