#### GEBRAUCHSINFORMATION: INFORMATION FÜR DIE PATIENTIN

# 「amoxifen ARiSTO® 10 mg Tabletten

Zur Anwendung bei Erwachsenen

#### Wirkstoff: Tamoxifen

## Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, bevor Sie mit der Einnahme dieses Arzneimittels beginnen, denn sie enthält wichtige Informa-

- Heben Sie die Packungsbeilage auf. Vielleicht möchten Sie diese später noch-
- Wenn Sie weitere Fragen haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. • Dieses Arzneimittel wurde Ihnen persönlich verschrieben. Geben Sie es nicht an
- Dritte weiter. Es kann anderen Menschen schaden, auch wenn diese die gleichen Beschwerden haben wie Sie. • Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apo-
- theker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Siehe Abschnitt 4.

#### Was in dieser Packungsbeilage steht 1. Was ist Tamoxifen Aristo® und wofür

- wird es angewendet? 2. Was sollten Sie vor der Einnahme
- von Tamoxifen Aristo® beachten?
- men?
- lich? 5. Wie ist Tamoxifen Aristo® aufzube-

4. Welche Nebenwirkungen sind mög-

- 6. Inhalt der Packung und weitere Infor-
- mationen

Die Wirkung nachfolgend genannter Arz-

neistoffe bzw. Präparategruppen kann

bei gleichzeitiger Behandlung mit Tamoxifen Aristo® beeinflusst werden.

Verstärkung der Wirkung bis hin zum er-

tel: Kombinieren Sie Tamoxifen Aristo®

mit solchen Mitteln nur, wenn Ihr Arzt

Ihnen die ausdrückliche Anweisung

hierzu gegeben hat. Aufgrund der hierdurch erhöhten Blutungsneigung soll-

ten Labortermine sehr sorgfältig einge-

- gleichzeitige Chemotherapie: Es gibt

Hinweise, dass während der Behand-lung mit Tamoxifen Aristo® vermehrt

Blutgerinnsel (thromboembolische Er-

eignisse, einschließlich tiefer Venen-

thrombosen und Lungenembolien) auf-

treten können. Die Häufigkeit ist bei

gleichzeitiger Chemotherapie erhöht.

- Hormonpräparaten, insbesondere ös-

trogenhaltigen (z. B. "die Pille"). Eine gegenseitige Wirkungsminderung ist

möglich. Während der Behandlung mit

Tamoxifen Aristo® sollten daher diese

Präparate nicht eingenommen werden.

Wenn Sie schwanger sind oder stillen,

oder wenn Sie vermuten, schwanger zu

sein oder beabsichtigen, schwanger zu

werden, fragen Sie vor der Einnahme

dieses Arzneimittels Ihren Arzt oder Apo-

Es liegen keine ausreichenden Erfahrun-

Abschwächung der Wirkung von

Schwangerschaft und Stillzeit

theker um Rat.

Schwangerschaft

höhten Nebenwirkungsrisiko

- blutgerinnungshemmende

halten werden.

# Tamoxifen Aristo® ist ein Arzneimittel zur

Behandlung von Brustkrebs (Mammakarzinom).

#### - unterstützenden Behandlung nach der

- Erstbehandlung eines Brustdrüsentumors (Mammakarzinom);
- (Mammakarzinom).

#### von Tamoxifen Aristo® beachten? Tamoxifen Aristo® darf nicht eingenommen werden, - wenn Sie allergisch gegenüber Tam-

- genannten sonstigen Bestandteile des Arzneimittels sind; - wenn Sie schwanger sind oder stillen.

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

einnehmen. Besondere Vorsicht ist erforderlich, - wenn Sie eine stark verminderte Anzahl

Kalziumgehalt im Blut haben. Unter die-

- sen Umständen müssen Sie besonders sorgfältig ärztlich überwacht werden. wenn bei Ihnen unter der Behandlung mit Tamoxifen Aristo® die Werte be-
- Notwendigkeit einer jährlichen frauenärztlichen Untersuchung zur Feststellung von Veränderungen der Gebärmutterschleimhaut oder sonstiger Kontrolluntersuchungen mit Ihrem Arzt - wenn sich während der Behandlung mit Tamoxifen Aristo® Ihre Sehkraft verändert. In diesem Fall müssen Sie sich drin-
- Generell sollten Sie vor Behandlungsbeginn mit Tamoxifen Aristo® eine augenärztliche Untersuchung durchführen - wenn Sie eine zeitversetzte Operation
  - Formung einer neuen Brust eingesetzt wird). Tamoxifen Aristo® kann das Risiko zur Bildung von Blutgerinnseln in kleinen Gefäßen des Gewebelappens erhöhen. Dies kann zu Komplikationen führen.

ziumgehalt im Blut sowie die Leberfunktion regelmäßig vom Arzt kontrollieren lassen. Eine Kontrolle der Triglyceride im Serum kann sinnvoll sein. Auswirkungen bei Fehlgebrauch zu Do-

Die Anwendung von Tamoxifen kann bei Dopingkontrollen zu positiven Ergebnissen führen. Die gesundheitlichen Folgen

pingzwecken

#### einer Anwendung von Tamoxifen als Dopingmittel können nicht abgesehen werden, schwerwiegende Gesundheitsgefährdungen sind nicht auszuschließen.

Eine gleichzeitige Gabe von Arzneimitteln mit folgenden Wirkstoffen sollte vermieden werden, da eine Reduzierung der Wirksamkeit von Tamoxifen nicht Paroxetin, Fluoxetin (z. B. zur Behand-

ausgeschlossen werden kann: lung von Depressionen), Bupropion (zur Behandlung von Depressionen oder zur Unterstützung der Raucherentwöhnung),

Herzrhythmusstörung) und Cinacalcet (zur Behandlung von Erkrankungen der Nebenschilddrüse). Informieren Sie Ihren Arzt, wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen/anwenden,

Dauer der Behandlung kürzlich andere Arzneimittel eingenommen/angewendet haben oder beabsichtigen andere Arzneimittel einzunehmen/

- te/Wirkstoffe einnehmen: - Paroxetin, Fluoxetin (z. B. zur Behand-5 Jahren empfohlen.
  - fen Aristo® eingenommen haben, als Sie sollten

- gen mit der Anwendung von Tamoxifen fen Aristo® verursachte ausgeprägte Aristo® während der Schwangerschaft Blutfettstoffwechselstörung (Hypertrivor. Sie dürfen Tamoxifen Aristo® daher glyceridämie) vorliegen. während der Schwangerschaft nicht einnehmen. Die Möglichkeit einer Schwan-- falls Sie Blutungen nach den Wechseljahren oder unregelmäßige Blutungen gerschaft sollte vor Behandlungsbeginn ausgeschlossen werden. Frauen in gevor den Wechseljahren haben. Die Ur
  - bärfähigem Alter sollten während und bis zu zwei Monate nach Beendigung der Behandlung eine zuverlässige, monelle Verhütungsmethode (nicht die "Pille", sondern Spirale, Kondome o. ä.) anwenden (siehe auch unter Abschnitt 2. "Einnahme von Tamoxifen Aristo® zusammen mit anderen Arzneimitteln"). Bei Patientinnen vor den Wechseljahren kann durch die Einnahme von Tamoxifen Aristo® die monatliche Regelblutung unterdrückt werden (siehe Abschnitt 4. "Welche Nebenwirkungen sind mög-

Stillzeit In höherer Dosierung hemmt Tamoxifen Aristo® beim Menschen die Milchproduktion vollständig. Diese setzt dann auch nach Beendigung der Behandlung innerhalb der Stillperiode nicht wieder ein. Darüber hinaus ist nicht bekannt, ob der Wirkstoff aus Tamoxifen Aristo<sup>®</sup> in die Muttermilch übergeht. Sie dürfen Tamoxifen Aristo® daher während der Still-

zeit nicht einnehmen. Ist eine Behand-

Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum

Es ist unwahrscheinlich, dass Tamoxifen Aristo® einen Einfluss auf die Verkehrs-

tüchtigkeit und die Fähigkeit zum Bedie-

lung erforderlich, müssen Sie abstillen.

Bedienen von Maschinen

#### nen von Maschinen hat. Es ist jedoch unter der Behandlung mit Tamoxifen Aristo® über Erschöpfung, Benommenheit

und Beeinträchtigung des Sehvermögens berichtet worden. Wenn bei Ihnen diese Symptome auftreten, sollten Sie beim Führen eines Fahrzeugs oder beim Bedienen von Maschinen vorsichtig sein. 3. Wie ist Tamoxifen Aristo® Nehmen Sie dieses Arzneimittel immer genau nach Absprache mit Ihrem Arzt ein. Fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht sicher sind.

#### 20-40 mg Tamoxifen täglich (entsprechend 2 bis 4 Tabletten Tamoxifen Aris-

ist die übliche Dosis

to® 10 mg pro Tag). In der Regel ist eine Dosis von 20 mg Tamoxifen ausreichend wirksam.

Die Tablette kann in gleiche Dosen ge-

Falls vom Arzt nicht anders verordnet,

Art der Anwendung Zum Einnehmen.

Nehmen Sie Tamoxifen Aristo® Tabletten

bitte mit ausreichend Flüssigkeit (z.B. 1 Glas

# Wasser) unzerkaut zu einer Mahlzeit ein.

teilt werden.

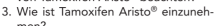
Sie müssen Tamoxifen Aristo® in der Regel über einen langen Zeitraum einnehmen. Über die Dauer der Einnahme ent-

scheidet der behandelnde Arzt. Zur unterstützenden Behandlung des frühen Brustdrüsentumors wird zurzeit eine Behandlungsdauer von mindestens

# Wenn Sie eine größere Menge Tamoxi-

Benachrichtigen Sie bitte Ihren Arzt. Dieser kann entsprechend der Schwere der Vergiftung über die gegebenenfalls

erforderlichen Maßnahmen entscheiden.



# 1. Was ist Tamoxifen Aristo® und wofür wird es angewendet?

Tamoxifen Aristo® wird angewendet zur

- Behandlung von Tochtergeschwülsten (Metastasen) eines Brustdrüsentumors
- 2. Was sollten Sie vor der Einnahme

# oxifen oder einen der in Abschnitt 6.

- Kinder dürfen nicht mit Tamoxifen Aris-
- to® behandelt werden.
- Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, bevor Sie Tamoxifen Aristo®

#### an Blutplättchen oder einen erhöhten

- stimmter Blutfette (Triglyceride) stark
- ansteigen. Es kann eine durch Tamoxi-
- sache solcher Blutungen müssen Sie umgehend frauenärztlich abklären las-Darüber hinaus müssen Sie die
- gend augenärztlich untersuchen lassen, da sich manche im Frühstadium erkannte Veränderungen nach dem Absetzen von Tamoxifen Aristo® zurückbilden.
- zur Brustrekonstruktion haben (Wochen oder Jahre nach der ersten Brustoperation, wenn Ihr eigenes Gewebe zur
- Während der Anwendung von Tamoxifen Aristo® sollten Sie das Blutbild, den Kal-

#### Einnahme von Tamoxifen Aristo® zusammen mit anderen Arzneimitteln

Chinidin (z. B. zur Behandlung einer

anzuwenden. Insbesondere sollten Sie Ihren Arzt informieren, wenn Sie folgende Medikamen-

- lung von Depressionen) - Bupropion (zur Behandlung von Depressionen oder zur Unterstützung der
- Chinidin (z. B. zur Behandlung einer Herzrhythmusstörung) - Cinacalcet (zur Behandlung von Erkran-

kungen der Nebenschilddrüse)

Raucherentwöhnung)





#### Wenn Sie die Einnahme von Tamoxifen Aristo® vergessen haben

Nehmen Sie nicht die doppelte Dosis ein, wenn Sie die vorherige Einnahme vergessen haben.

#### Wenn Sie die Einnahme von Tamoxifen Aristo® abbrechen

Brechen Sie die Behandlung nicht ohne vorherige Rücksprache mit Ihrem Arzt ab, der Behandlungserfolg kann gefährdet werden.

Wenn Sie weitere Fragen zur Einnahme dieses Arzneimittels haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.

#### 4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?

Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arzneimittel Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen.

#### Mögliche Nebenwirkungen sehr häufige Nebenwirkungen (bei mehr als 1 von 10 Behandelten)

- Übelkeit
- Hautausschlag (selten mit runden, scheibenförmigen Hautrötungen, unter Umständen mit Beteiligung der Schleimhaut und hohem Fieber sowie mit schweren Störungen des Allgemeinbefindens oder großen, teils blutgefüllten Hautblasen)
- Flüssigkeitsanreicherung im Gewebe
- Ausfluss aus der Scheide, Unregelmäßigkeiten bei der monatlichen Regelblutung bis hin zur völligen Unterdrückung bei Patientinnen vor den Wechseljahren, Blutungen aus der Scheide
- Hitzewallungen, Erschöpfung

#### häufige Nebenwirkungen (bis zu 1 von 10 Behandelten)

- vorübergehende Blutarmut (Anämie) - Anstieg bestimmter Blutfette (Serumtri-
- glyceride)
- Benommenheit, Kopfschmerzen, Stö-Sinneswahrnehmungen rungen der (einschließlich Geschmacksstörungen und Taubheit oder Kribbeln der Haut) - Erbrechen, Durchfall, Verstopfung
- Juckreiz im Genitalbereich, Vergröße-
- rung von gutartigen Geschwülsten der Gebärmutter (Myome), Wucherungen und Polypen der Gebärmutterschleimhaut sowie in seltenen Fällen gutartige Wucherungen der Gebärmutterschleimhaut mit Auswandern von Gewebe aus der Gebärmutter - nur z. T. rückbildungsfähige Sehstörun-
- gen durch Trübungen der Augenlinse oder der Hornhaut (selten) und/oder Netzhautveränderungen (Retinopathien), Linsentrübungen (bei langer Tamoxifeneinnahme). - Durchblutungsstörungen der Hirngefäße, Muskelkrämpfe in den Beinen,
- Blutgerinnsel in den Venen (Thrombose, in deren Folge es zur Minderdurchblutung von Organen kommen kann, wie z.B. tiefe Beinvenenthrombose und Lungenembolie, einschließlich Gerinnseln in kleinen Gefäßen. Die Häufigkeit von Thrombosen und Embolien ist bei gleichzeitiger Chemotherapie erhöht.) - Haarausfall, Überempfindlichkeitsreaktionen, einschließlich seltener Fälle ei-
- ner Gewebeschwellung (angioneurotisches Odem) - Muskelschmerzen - Änderungen der Leberenzymwerte, Entwicklung einer Fettleber

#### gelegentliche Nebenwirkungen (bis zu 1 von 100 Behandelten)

- Lungenentzündungen

Pneumonitis)

- Verminderung der Anzahl an weißen Blutkörperchen (Leukopenie), vorübergehende Verminderung der Blutplättchen (Thrombozytopenie)

(interstitielle

- Erhöhung des Kalziumgehaltes im Blut bei Patientinnen mit Tochtergeschwülsten in den Knochen, vor allem zu Beginn der Behandlung
- Schlaganfall - schwere chronische Lebererkrankung (Leberzirrhose) (einige Fälle der schwerwiegenden Lebererkrankungen verliefen tödlich)
- seltene Nebenwirkungen (bis zu 1 von 1.000 Behandelten) - vollständiger Verlust bestimmter wei-

ßer Blutkörperchen (Agranulozytose),

Verminderung der Zahl bestimmter

- bösartige Tumore der Gebärmutterschleimhaut (Endometriumkarzinome)

#### Blutzellen (Neutropenie) - Schädigung oder Entzündung des Seh-

nervs (bei einer geringen Anzahl von Patientinnen kann es zur Erblindung kommen)

- Entzündung kleiner Gefäße in der Haut, die zu Hautausschlag führt (kutane Vaskulitis)
- zu Therapiebeginn Knochenschmerzen und Schmerzen im Bereich des erkrankten Gewebes
  - Störungen des Gallenabflusses, Leberentzündung, Gelbsucht, ausgeprägter Zerfall von Leberzellen (Leberzellnekrose), Schädigung der Leberzellen, Leberversagen (einige Fälle der schwerwiegenden Lebererkrankungen verliefen
- Zysten an den Eierstöcken, bösartige Tumore der Gebärmutter (Uterussarkome), gutartige Gewebswucherungen (Polypen) im Bereich der Scheide

#### sehr seltene Nebenwirkungen (bis zu 1 von 10.000 Behandelten) - schwere Blutbildveränderungen (Neu-

- tropenien, Panzytopenien) - Entzündung der Haut, die mit Haut-
- ausschlag und Rötung einhergeht und üblicherweise Hautbereiche betrifft, die dem Sonnenlicht ausgesetzt sind (kutaner Lupus erythematodes) - ausgeprägte Erhöhung bestimmter
- Blutfette (Hypertriglyzeridämie), gelegentlich mit einer Bauchspeicheldrüsenentzündung - Stoffwechselstörung mit
- Produktion bestimmter Zellfarbstoffe (genannt Porphyrine) in der Leber, einhergehend mit Hautblasen auf Hautbereichen, die dem Licht ausgesetzt sind (Porphyria cutanea tarda)

#### Meldung von Nebenwirkungen Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken,

wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Sie können Nebenwirkungen auch direkt dem Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte, Abt. Pharmakovigilanz, Kurt-Georg-Kiesinger-Allee 3, D-53175 Bonn, Website: www.bfarm.de, anzeigen. Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

#### 5. Wie ist Tamoxifen Aristo® aufzubewahren? Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kin-

der unzugänglich auf. Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem

auf der Faltschachtel und auf dem Blister nach "Verwendbar bis:" angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats. Nicht über 30 °C lagern. In der Originalverpackung aufbewahren, um den Inhalt

vor Licht zu schützen. Entsorgen Sie Arzneimittel nicht im Abwasser oder Haushaltsabfall. Fragen Sie

Ihren Apotheker, wie das Arzneimittel zu entsorgen ist, wenn Sie es nicht mehr verwenden. Sie tragen damit zum Schutz der Umwelt bei. 6. Inhalt der Packung und

### Was Tamoxifen Aristo® 10 mg Tablet-Der Wirkstoff ist Tamoxifen.

weitere Informationen

#### Jede Tablette enthält 10 mg Tamoxifen (als Tamoxifencitrat).

Die sonstigen Bestandteile sind: Calciumhydrogenphosphat-Dihydrat, Povidon K 25, Carboxymethylstärke-Nat-

rium (Typ A) (Ph.Eur.), Magnesiumstearat (Ph.Eur.), Hochdisperses Siliciumdioxid, Mikrokristalline Cellulose. Wie Tamoxifen Aristo® 10 mg Tabletten aussehen und Inhalt der Packung Weiße bis cremefarbene, runde gewölb-

#### te Tablette mit Bruchkerbe und Prägung TN10.

Tamoxifen Aristo® 10 mg Tabletten sind in Packungen mit 30 und 100 Tabletten erhältlich.

Es werden möglicherweise nicht alle Pa-

ckungsgrößen in den Verkehr gebracht.

#### Wallenroder Straße 8 – 10 13435 Berlin Telefon: + 49 30 71094 - 4200

Aristo Pharma GmbH

und Hersteller

**ARISTO** 

# Telefax: + 49 30 71094 - 4250

Pharmazeutischer Unternehmer