

ALIMOLOTINI

Generic name: Mometotinib hydrochloride Tablets

Brand Name: ALIMOLOTINI

Composition:

Mometotinib hydrochloride200 mg

Indications:

- Mometotinib is a kinase inhibitor indicated for the treatment of intermediate or high-risk myelofibrosis (MF), including primary MF or secondary MF [post polycythemia vera (PV) and post-essential thrombocythemia (ET)], in adults with anemia.

Dosage:

- Recommended dosage: 200 mg orally once daily with or without food.
- Severe hepatic impairment (Child-Pugh Class C): Reduce the starting dose to 150 mg orally once daily.

Contraindications:

None.

Warning:

- Risk of Infections: Do not initiate Mometotinib in patients with an active infection.
- Thrombocytopenia and Neutropenia: Manage by dose reduction or interruption.
- Hepatotoxicity: Obtain liver tests before initiation of and periodically throughout treatment with Mometotinib.
- Major Adverse Cardiovascular Events (MACE): Monitor for symptoms, evaluate and treat promptly.
- Thrombosis: Evaluate and treat symptoms of thrombosis promptly.
- Malignancies: Monitor for development of secondary malignancies, particularly in current or past smokers.

Adverse Effects:

- Thrombocytopenia, hemorrhage, bacterial infection, fatigue, dizziness, diarrhea, and nausea.

Dosage form: Brown oval tablets.

Expiry date: 36 months from the date of manufacture.

Packaging: 30 tablets/bottle.

Storage:

- Store at room temperature not exceeding 30°C.
- Please keep out of the reach of children.

Manufactured by:

Laos Alliance Pharmaceutical Group Factory

Saysettha Development Zone, Vientiane Capital, Lao PDR

Tel: +856-21-737 051

www.alliancepharmagroup.com

ເອກະສານກຳກັບຢາ ALIMOLOTINI

ຊື່ທົ່ວໄປ: Momelotinib hydrochloride Tablets

ຊື່ການຄ້າ: ALIMOLOTINI

ສ່ວນປະກອບ:

Momelotinib hydrochloride200 mg

ຂໍ້ບັງໃຊ້:

- Momelotinib ເປັນຢາທີ່ຢັບຢັງ Kinase (kinase inhibitor) ໃຊ້ສຳລັບການປິ່ນປົວຄົນເຈັບທີ່ເປັນມະເຮັງໄຂກະດູກ (myelofibrosis – MF) ລະດັບປານກາງ ຫຼື ລະດັບສູງ ລວມທັງ MF ຂັ້ນຕົ້ນ (primary MF) ຫຼື MF ຂັ້ນສອງ (secondary MF) ທີ່ເກີດຫຼັງຈາກພາວະເມັດເລືອດແດງຫຼາຍຂຶ້ນຜິດປົກກະຕິ post polycythemia vera (PV) ແລະ ຫຼັງພາວະເມັດເລືອດຕ່ຳ (post-essential thrombocythemia (ET)) ໃນຜູ້ໃຫຍ່ທີ່ມີພາວະເລືອດຈາງ.

ວິທີໃຊ້:

- ປະລິມານຢາທີ່ແນະນຳ: 200mg ຕໍ່ມື້, ກິນຢາພ້ອມ ຫຼື ບໍ່ພ້ອມກັບອາຫານກໍໄດ້.
- ໃນກໍລະນີຕັບຊຸດໂຊມຮຸນແຮງ (Child-Pugh Class C): ໃຫ້ຫຼຸດປະລິມານຢາລົງຄື ເລີ່ມຕົ້ນເປັນ 150mg 1 ເມັດຕໍ່ມື້.

ຂໍ້ຫ້າມໃຊ້:

- ບໍ່ມີ.

ຄຳເຕືອນ:

- ຄວາມສ່ຽງຕໍ່ການຕິດເຊື້ອ: ບໍ່ໃຫ້ໃຊ້ Momelotinib ໃນຄົນເຈັບທີ່ມີການຕິດເຊື້ອຢູ່.
- ເມັດເລືອດຕ່ຳ ແລະ ເມັດເລືອດຂາວຕ່ຳ: ໃຫ້ຄວບຄຸມ ໂດຍການຫຼຸດປະລິມານຢາລົງ ຫຼື ຢຸດຢາ.
- ຄວາມເປັນພິດຕໍ່ຕັບ: ກວດໝ້າທີ່ການທຳງານຂອງຕັບກ່ອນເລີ່ມໃຊ້ຢາ ແລະ ກວດເປັນໄລຍະຕະຫຼອດການປິ່ນປົວ.
- ອາການສົນກະວັງກັບເສັ້ນເລືອດຫົວໃຈ (MACE): ຕິດຕາມອາການ, ມີການປະເມີນ ແລະ ປິ່ນປົວໃຫ້ທັນເວລາ.
- ລົມເລືອດອຸດຕັນ: ປະເມີນ ແລະ ປິ່ນປົວອາການຂອງພາວະລົມເລືອດອຸດຕັນ ໃຫ້ທັນເວລາ.
- ມະເຮັງ: ຕິດຕາມການພັດທະນາຂອງມະເຮັງ ໃນຄົນເຈັບ ຜູ້ທີ່ເຄີຍສູບຢາ ໃນປະຈຸບັນ ຫຼື ໃນອາດີດຜ່ານມາ.

ຜົນຂ້າງຄຽງ:

- ເມັດເລືອດຕ່ຳ, ມີເລືອດອອກ, ຕິດເຊື້ອແບັກທີເລຍ, ອ່ອນເພຍ, ວິນຫົວ, ຖອກຫ້ອງ ແລະ ປວດຮາກ.

ຮູບແບບຂອງຢາ: ຢາເມັດມົນ ສີນ້ຳຕານ.

ຂະໜາດບັນຈຸ: ບັນຈຸໃນກ່ອງ, 1 ກ່ອງມີ 30 ເມັດ.

ວັນໝົດອາຍຸ: 36 ເດືອນ ນັບຫຼັງຈາກວັນທີຜະລິດ.

ການເກັບຮັກສາ:

- ເກັບຮັກສາໄວ້ໃນອຸນຫະພູມຫ້ອງບໍ່ໃຫ້ເກີນ 30°C.
- ເກັບຮັກສາໄວ້ໃຫ້ຫ່າງໄກຈາກມືເດັກ.

ຜະລິດໂດຍ:

ໂຮງງານຜະລິດຢາ ລາວພັນທະມິດ ຟາກມາ ກຣຸບ ຈຳກັດ

ສະຖານທີ່: ຕັ້ງຢູ່ເຂດ ພັດທະນາກວມລວມ ໄຊເສດຖາ, ນະຄອນຫຼວງວຽງຈັນ, ສປປ ລາວ

ໂທລະສັບ: +856-21-737 051

www.alliancepharmagroup.com