

ALIOLAPARIB

Generic name: Olaparib

Brand Name: ALIOLAPARIB

Composition:

Olaparib.....150mg

Indications:

- Ovarian cancer: BRCAm or HRD-positive advanced or BRCAm recurrent.
- Breast cancer: gBRCAm, HER2-negative early or metastatic.
- Pancreatic cancer: gBRCAm metastatic.
- Prostate cancer: HRRm or BRCAm metastatic castration resistant.

Dosage:

- Use under the guidance of a physician.
- The recommended dosage of ALIOLAPARIB is 300 mg taken orally twice daily, with or without food. Do not crush or chew tablets.

Contraindications:

- Those who are allergic to the active ingredients or any excipients in the formulation.

Warnings:

- Hematologic toxicities, If the patient develops severe or transfusion-dependent haematological toxicity, Treatment should be interrupted.
- Myelodysplastic syndrome / acute myeloid leukemia, if diagnosed after an examination for a longer period of hematologic toxicity MDS/AML, Discontinue Olaparib.
- Pneumonia: If non-infectious pneumonitis is confirmed, treatment should be discontinued.
- Embryo-fetal toxicity: Contraindicated in pregnancy and breastfeeding. Women of childbearing potential must use effective contraception.

Adverse Effects:

- Nausea, fatigue, anemia, vomiting, diarrhea, decreased appetite, headache, cough, difficulty breathing, neutropenia, dizziness, indigestion.

Dosage form: Green tablets

Packaging: 120 tablets/bottle.

Expiry date: 36 months from the date of manufacture.

Storage:

- Store sealed in original packaging below 30°C.
- Keep out of 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 ALIOLAPARIB

ຊື່ທົ່ວໄປ: Olaparib

ຊື່ການຄ້າ: ALIOLAPARIB

ສ່ວນປະກອບ:

Olaparib.....150mg

ຂໍ້ບົງໃຊ້:

- ປົນປົວມະເຮັງຮວຍໄຂ່: ທີ່ມີການກາຍພັນຂອງຈຸລັງ (BRCAm: Breast Cancer mutation) ຫຼື ມີພາວະ Homologous recombination deficiency-positive (HRD-positive) ໃນໄລຍະແຜ່ລາມ ຫຼື ກໍລະນີທີ່ກັບມາເປັນຊ້າຄືນອີກ.
- ປົນປົວມະເຮັງເຕົ້ານົມ: ທີ່ມີການກາຍພັນຂອງຈຸລັງ (genes Breast Cancer mutation (gBRCAm)) ຫຼື (Homologous recombination deficiency-negative) ໃນໄລຍະເລີ່ມຕົ້ນ ຫຼື ໄລຍະທີ່ມີເຊື້ອແຜ່ລາມແລ້ວ.
- ມະເຮັງມ້າມ ຫຼື ຕັບອ່ອນ: ທີ່ມີການກາຍພັນຂອງຈຸລັງ (genes Breast Cancer mutation (gBRCAm)) ໄລຍະແຜ່ລາມ.
- ມະເຮັງຕ່ອມລູກໝາກ: ທີ່ມີການປ່ຽນແປງທາງດ້ານກຳມະພັນ Homologous recombination repair mutations (HRRm) ຫຼື ທີ່ມີການກາຍພັນຂອງຈຸລັງ (BRCAm) ໃນໄລຍະແຜ່ລາມ ແລະ ມີການຕີຢາພາຍຫຼັງໄດ້ຮັບການຜ່າຕັດ.

ວິທີໃຊ້:

- ນຳໃຊ້ຕາມຄຳແນະນຳຂອງແພດ
- ໃຊ້ກິນໃນປະລິມານ 300 mg, 2 ເທື່ອ/ມື້, ກິນກ່ອນ ຫຼື ຫຼັງອາຫານ, ຫ້າມຫຍ້າ ຫຼື ປິດເມັດຢາ.

ຂໍ້ຫ້າມໃຊ້:

- ຫ້າມໃຊ້ໃນຜູ້ທີ່ແຜ່ຢານີ ຫຼື ແຜ່ສ່ວນປະກອບອື່ນໆໃນຕົວຢາ.

ຄຳເຕືອນ:

- ເປັນພິດຕໍ່ລະບົບເມັດເລືອດ: ອາດເກີດອາການເລືອດເປັນພິດ ຖ້າພົບເຫັນອາການດັ່ງກ່າວ ແມ່ນຄວນຢຸດການນຳໃຊ້, ເຊິ່ງຂຶ້ນກັບລະດັບຄວາມຮຸນແຮງຂອງອາການເລືອດເປັນພິດ ຫຼື ໃນກໍລະນີທີ່ຄົນເຈັບຕ້ອງໄດ້ໃສ່ເລືອດ.
- ໃນກຸ່ມທີ່ມີອາການຜິດປົກກະຕິຂອງເມັດເລືອດ ຫຼື ຖ້າໄດ້ຮັບການກວດເລືອດ ແລະ ບົ່ງມະຕິວ່າເປັນມະເຮັງເມັດເລືອດຂາວແບບກະທັນຫັນ ເປັນເວລາດົນນານກວ່າປົກກະຕິ, ເນື່ອງຈາກວ່າມີພິດຕໍ່ລະບົບເລືອດ, ພາໃຫ້ເກີດອາການເລືອດຈາກ ສາເຫດຂອງໄຂກະດູກເຊື້ອມ (Myelodysplastic syndrome(MDS)) ມະເຮັງເມັດເລືອດຂາວແບບກະທັນຫັນ (Acute myeloid leukemia (AML)) ໃຫ້ຢຸດການນຳໃຊ້ຢາ.
- ພະຍາດປອດອັກເສບ: ຖ້າກວດພົບວ່າມີອາການອັກເສບປອດ ທີ່ບໍ່ມີການຕິດເຊື້ອ ໃຫ້ພິຈາລະນາຢຸດການນຳໃຊ້ຢາ.
- ຫ້າມໃຊ້ໃນແມ່ຍິງຖືພາ ແລະ ແມ່ຍິງກຳລັງລ້ຽງລູກດ້ວຍນົມແມ່, ແມ່ຍິງໃນໄວຈະເລີ່ມພັນຕ້ອງໃຊ້ມາດຕະການໃນການຄຸມກຳເນີດຢ່າງມີປະສິດທິພາບ.

ຜົນຂ້າງຄຽງ:

- ປວດຮາກ, ອິດເມືອຍ, ເລືອດຈາງ, ຮາກ, ຖອກຫ້ອງ, ເບືອອາຫານ, ເຈັບຫົວ, ໄອ, ຫາຍໃຈຍາກ, ເມັດເລືອດຂາວຕ່ຳ, ເປັນວິນ, ອາຫານບໍ່ອ່ອຍ.

ຮູບແບບຂອງຢາ: ເມັດຢາສີຂຽວ.

ຂະໜາດບັນຈຸ: ບັນຈຸໃນກ່ອງ, 1 ກ່ອງ 120 ເມັດ.

ວັນໝົດອາຍຸ: 36 ເດືອນ ຫຼັງຈາກວັນທີ່ຜະລິດ.

ການເກັບຮັກສາ:

- ຮັກສາໄວ້ໃນກັບກ່ອງເດີມ ທີ່ປິດຟາສະໝິດ, ເກັບຮັກສາໄວ້ໃນອຸນຫະພູມ ຕ່ຳກວ່າ 30°C.

- ເກັບຮັກສາຢາໃຫ້ຫ່າງໄກຈາກມືເດັກ.

ຜະລິດໂດຍ:

ໂຮງງານຜະລິດຢາ ລາວພັນທະມິດ ຟາກມາ ກຮູບ ຈຳກັດ

ສະຖານທີ່: ຕັ້ງຢູ່ເຂດ ພັດທະນາກວມລວມ ໄຊເສດຖາ, ນະຄອນຫຼວງວຽງຈັນ, ສປປ
ລາວ

ໂທລະສັບ: +856-21-737 051

www.alliancepharmagroup.com