

ALIPEMETINIB

Generic name: Pemigatinib

Brand Name: ALIPEMETINIB

Composition:

Pemigatinib.....4.5mg

Indications:

- For the treatment of adults with previously treated, unresectable locally advanced or metastatic cholangiocarcinoma with a fibroblast growth factor receptor 2 (FGFR2) fusion or other rearrangement as detected.
- For the treatment of adults with relapsed or refractory myeloid/lymphoid neoplasms (MLNs) with FGFR1 rearrangement.

Dosage:

- Cholangiocarcinoma: Recommended dosage is 13.5 mg orally once daily for 14 consecutive days followed by 7 days off therapy in 21-day cycles. Continue treatment until disease progression or unacceptable toxicity occurs.
- Myeloid/lymphoid neoplasms with FGFR1 rearrangement: Recommended dosage is 13.5 mg orally once daily. Continue treatment until disease progression or unacceptable toxicity.
- Patients with severe renal and liver dysfunction: The recommended dosage is 9mg per dose, once daily.
- May take both with or without meals. Take the entire tablet orally and do not break or crush it.

Contraindications: None.

Warning:

- Eye toxicity: This product can cause detachment of retinal pigment epithelium.
- Hyperphosphatemia and soft tissue mineralization.
- Embryo-Fetal Toxicity: Can cause fetal harm.

Adverse Effects:

- Hyperphosphatemia, hair loss, diarrhea, nail toxicity, fatigue, dry eyes, serous retinal detachment, dry skin, decreased appetite, etc.

Dosage form: White tablets.

Expiry date: 24 months from the date of manufacture.

Packaging: 7 tablets/ blister, 2 blisters/box.

- Protected from light, sealed in original packaging, and stored at 20°C- 25°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 ALIPMETINIB

ຊື່ທົ່ວໄປ: Pemigatinib

ຊື່ການຄ້າ: ALIPMETINIB

ສ່ວນປະກອບ:

Pemigatinib4.5mg

ຂ້ອງໃຊ້:

- ໃຊ້ສຳລັບປິ່ນປົວມະເຮັງ ທໍ້ນ້ຳບີ ໃນຜູ້ໃຫຍ່ທີ່ ເຄີຍຮັບການປິ່ນປົວມາແລ້ວ ຫລື ຍັງບໍ່ທັນຮັບການປິ່ນປົວຜ່ານມາ, ລວມທັງໃນໄລຍະທີ່ເຊື່ອແຜ່ລາມແລ້ວທີ່ບໍ່ສາມາດຜ່າຕັດໄດ້ ເຊິ່ງຈະກວດພົບ Fibroblast growth factor receptor 2 (FGFR2) ຫລື ກວດພົບປັດໃຈອື່ນຮ່ວມນຳ.
- ຍັງນຳໃຊ້ປິ່ນປົວຜູ້ໃຫຍ່ ທີ່ພົບເນື່ອງອກ Myeloid/lymphoid neoplasms (MLNs) ເຊິ່ງຈະມີການພົບ FGFR1 ຮ່ວມນຳ.

ຂະໜາດ ແລະ ວິທີການນຳໃຊ້:

- ສຳລັບປິ່ນປົວມະເຮັງທໍ້ນ້ຳບີ: ແນະນຳໃຫ້ໃຊ້ໃນປະລິມານ 13.5 mg ດ້ວຍການຮັບປະທານມື້ລະຄັ້ງ ເປັນຊຸດ ຕິດຕໍ່ກັນເປັນເວລາ 14 ວັນ ພັກ 7 ວັນ ໃນຮອບການປິ່ນປົວໜຶ່ງ ແລະໃຫ້ສືບຕໍ່ປິ່ນປົວ ຈົນກວ່າການປິ່ນປົວຈະມີຄວາມຄືບໜ້າ ຫລື ຢຸດການນຳໃຊ້ ຫາກພົບວ່າມີອາການຂ້ອງຄຽງ ຮ້າຍແຮງທີ່ບໍ່ສາມາດຮັບໄດ້.
- ສຳລັບການປິ່ນປົວ Myeloid/lymphoid neoplasms ທີ່ມີ FGFR1: ແນະນຳໃຫ້ໃຊ້ໃນປະລິມານ 13.5 mg ດ້ວຍການຮັບປະທານ ມື້ລະຄັ້ງ. ສືບຕໍ່ປິ່ນປົວ ຈົນກວ່າຈະມີຜົນຄືບໜ້າ ຫລື ພົບການເກີດພິດເບື້ອຮ້າຍແຮງທີ່ບໍ່ສາມາດຮັບໄດ້ ໃຫ້ຢຸດການປິ່ນປົວດ້ວຍຢາ.
- ສຳລັບຄົນເຈັບຫືມີບັນຫາການທຳງານຂອງຕັບ ແລະ ໄຂ່ຫລັງແນະນຳໃຫ້ນຳໃຊ້ ດ້ວຍປະລິມານ 9 mg ຕໍ່ຄັ້ງ, ຮັບປະທານ ມື້ລະຄັ້ງ.
- ຢານີສາມາດກິນກ່ອນ ຫລື ຫລັງອາຫານໄດ້. ຄວນກິນຢາທັງເມັດບໍ່ໃຫ້ຫຍ້າ ຫລື ຄ້ຽວເມັດຢາ.

ຂ້ອຍໃຊ້: ປະຈຸບັນຍັງບໍ່ທັນມີຂໍ້ມູນ.

ຄຳເຕືອນ:

- ລະວັງພິດເບື້ອຕໍ່ຕາ: ຢານີສາມາດເຮັດໃຫ້ທຳລາຍ retinal pigment epithelium ເຊິ່ງເຮັດໃຫ້ການສູນເສຍຄວາມສາມາດການເບິ່ງເຫັນໄດ້.
- ເຮັດໃຫ້ເພີ່ມສານ phosphate ໃນກະແສເລືອດ ແລະ ເຮັດໃຫ້ເນື້ອເຍື່ອອ່ອນຖືກທຳລາຍ.
- ເປັນພິດເບື້ອຕໍ່ຕິວອ່ອນ ແລະ ເດັກໃນຄັນ, ສາມາດເປັນອັນຕະລາຍຕໍ່ເດັກໃນລະຫວ່າງຖືພາ.

ຜົນຂ້ອງຄຽງ:

- ພົບສານ phosphate ໃນເລືອດ ໃນປະລິມານສູງ, ຜົມຫລິ້ນ, ຖອກຫ້ອງ, ເປັນຜິດຕໍ່ເລັບມີເລັບຕີນ, ເມືອຍ, ຕາແຫ້ງ, ທຳລາຍປະສາດຕາ, ຜິວໜັງແຫ້ງ, ບໍ່ຢາກອາຫານ ແລະ ອື່ນໆ.

ຮູບແບບຂອງຢາ: ເປັນເມັດສີຂາວ.

ວັນຫມົດອາຍຸ: 24 ເດືອນ ນັບຈາກວັນທີ່ຜະລິດ.

ຂະໜາດບັນຈຸ: ບັນຈຸໃນກັບ, 1 ກັບ 2 ແຜງ, 1 ແຜງ 7 ເມັດ.

ການເກັບຮັກສາ:

- ເກັບຮັກສາໄວ້ໃນກັບກ່ອງບັນຈຸເດີມ, ບໍ່ໃຫ້ຖືກແສງແດດ, ເກັບໄວ້ໃນອຸນຫະພູມລະຫວ່າງ 20°C-25°C.
- ເກັບຮັກສາຢາໃຫ້ຫ່າງໄກຈາກມືເດັກ.

ຜະລິດໂດຍ:

ໂຮງງານຜະລິດຢາ ລາວພັນທະມິດ ຝາກມາ ກຽບ ຈຳກັດ

ສະຖານທີ່: ຕັ້ງຢູ່ເຂດ ພັດທະນາກວມລວມ ໄຊເສດຖາ, ນະຄອນຫຼວງວຽງຈັນ, ສປປ ລາວ

ໂທລະສັບ: +856-21-737 051

www.alliancepharmagroup.com