

ALITRAMETINIB

Generic name: Trametinib dimethyl sulfoxide

Brand Name: ALITRAMETINIB

Composition: Trametinib dimethyl sulfoxide.....2mg.

Indications:

- Trametinib is a kinase inhibitor indicated as a single agent for the treatment of BRAF-inhibitor treatment-naïve patients with unresectable or metastatic melanoma with BRAF V600E or V600K mutations.

Or in combination with dabrafenib:

- To treat unresectable or metastatic melanoma patients with BRAF V600E or V600K mutation positivity.
- For postoperative adjuvant treatment of BRAF V600E or V600K mutation positive melanoma.
- Used to treat metastatic non-small cell lung cancer caused by BRAF V600E mutation.

Dosage:

- Adult patients: 2mg orally once daily.
- Pediatric patients:

Body weight 26-37kg: 1mg orally once a day.

Body weight 38-50kg: 1.5mg orally once a day.

Body weight 51kg and above: 2mg orally once daily.

- Take this product at least 1 hour before meals or 2 hours after meals.
- Continue medication, until disease progression or unacceptable toxicity.

Contraindications: None.

Warning:

- New Primary Malignancies, Cutaneous and Non-Cutaneous.
- Be alert to bleeding events when combined with Dabrafenib and stop taking this product if the situation is serious.
- It may cause venous thromboembolism.
- Cardiomyopathy should be monitored during treatment.
- Embryo-Fetal Toxicity: Can cause fetal harm. Advise females of reproductive potential of potential risk to a fetus and to use effective contraception.

Adverse Effects:

- Fever, nausea, rash, chills, diarrhea, vomiting, etc.

Dosage form: Yellow tablets

Expiry date: 24 months from the date of manufacture.

Packaging: 30 tablets/bottle.

Storage:

- 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 ALITRAMETINIB

ຊື່ທົ່ວໄປ: Trametinib dimethyl sulfoxide

ຊື່ການຄ້າ: ALITRAMETINIB

ສ່ວນປະກອບ: Trametinib dimethyl sulfoxide.....2mg.

ຂໍ້ບົ່ງໃຊ້:

- Trametinib ມີກິນໂກການອອກລິດ ຕໍ່ກັບ Kinase inhibitor ທີ່ລະບຸໃຫ້ນຳໃຊ້ແທນຢ່າງດຽວໃນການປິ່ນປົວຄົນເຈັບທີ່ບໍ່ເຄີຍໄດ້ຮັບການຮັກສາດ້ວຍສານຍັບຍັງ BRAF ທີ່ເປັນມະເຮັງຜິວໜັງຊະນິດ Melanoma ທີ່ບໍ່ສາມາດຜ່າຕັດໄດ້ ຫຼື ມີການແຜ່ກະຈາຍໂດຍມີການກາຍພັນຂອງ BRAF V600E ຫຼື V600K.

ນຳໃຊ້ຮ່ວມກັນກັບ Dabrafenib:

- ເພື່ອປິ່ນປົວຄົນເຈັບທີ່ເປັນມະເຮັງຜິວໜັງຊະນິດ Melanoma ທີ່ສາມາດຜ່າຕັດໄດ້ ຫຼື ແຜ່ກະຈາຍ ແລະ ມີການກາຍພັນ ຂອງ BRAF V600E ຫຼື V600K.
- ໃຊ້ປິ່ນປົວມະເຮັງ ຊະນິດ non-small cell lung ທີ່ແຜ່ກະຈາຍ ແລະ ກວດພົບເຊື້ອກາຍພັນ BRAF V600E mutation.

ວິທີໃຊ້:

- ໃຊ້ໃນຜູ້ໃຫຍ່: 2mg ດ້ວຍການຮັບປະທານ ວັນລະຄັ້ງ.
- ໃຊ້ໃນເດັກ:
 - ນ້ຳໜັກຮ່າງກາຍ 26-37kg: ໃຊ້ໃນປະລິມານ 1mg ຮັບປະທານວັນລະຄັ້ງ.
 - ນ້ຳໜັກຮ່າງກາຍ 38-50kg: ໃຊ້ 1.5mg ຮັບປະທານວັນລະຄັ້ງ.
 - ນ້ຳໜັກຮ່າງກາຍ 51kg ຫລື ຫລາຍກວ່າ: ໃຊ້ 2mg ຮັບປະທານວັນລະຄັ້ງ.
- ແນະນຳໃຫ້ກິນຢາກ່ອນອາຫານ 1 ຊົ່ວໂມງ ຫລື ຫລັງຮັບປະທານອາຫານ 2 ຊົ່ວໂມງ.
- ສືບຕໍ່ກິນຢາຈົນກວ່າຈະເຫັນຜົນໃນການປິ່ນປົວ ຫລື ພິຈາລະນາຢຸດໃຊ້ ກໍລະນີເກີດຜິດທີ່ບໍ່ສາມາດຮັບໄດ້.

ຂັ້ນຕອນໃຊ້: ປະຈຸບັນບໍ່ທັນມີຂໍ້ມູນ.

ຄຳເຕືອນ:

- ລະວັງການນຳໃຊ້ຢາປິ່ນປົວມະເຮັງຜິວໜັງ ຫລື ບໍ່ແມ່ນມະເຮັງຜິວໜັງທີ່ຫາກໍເປັນ.
- ບັນຫາເລືອດໄຫລບໍ່ຢຸດກໍລະນີໃຊ້ຮ່ວມກັບ Dabrafenib ຖ້າພົບເຫັນບັນຫາດັ່ງກ່າວຮ້າຍແຮງ ໃຫ້ຢຸດໃຊ້ທັນທີ.
- ສາມາດເກີດອາການລືມເລືອດ ອຸດຕັນເສັ້ນເລືອດ.
- ໃນລະຫວ່າງການນຳໃຊ້ ຄວນຕິດຕາມການທ່າງານຂອງຫົວໃຈ ແລະ ຫລອດເລືອດ.
- ການເປັນພິດເປືອດຕໍ່ເດັກໃນຄັນ, ກ່ອນນຳໃຊ້ຢາຄວນພິຈາລະນາ ການວາງແຜນຄອບຄົວ ຫລື ຫລີກລ່ຽງການໃຊ້ຢານີ້ ໃນແມ່ຍິງຖືພາ.

ຜົນຂ້າງຄຽງ:

- ເປັນໄຂ້, ປຸ້ນທ້ອງ, ເປັນຜົນຕາມຕົນໂຕ, ເປັນໄຂ້, ຖອກທ້ອງ, ຮາກ ອື່ນໆ.

ຮູບແບບຂອງຢາ: ຢາເມັດສີເຫຼືອງ.

ວັນຫມົດອາຍຸ: 24 ເດືອນ ນັບຈາກວັນຜະລິດ.

ການບັນຈຸມັດຫໍ່: ບັນຈຸໃນກ່ອງ, 1 ກ່ອງມີ 30 ເມັດ.

ການເກັບຮັກສາ:

- ເກັບຮັກສາໄວ້ໃນກັບກ່ອງບັນຈຸເດີມ, ບໍ່ໃຫ້ຖືກແສງແດດ, ເກັບໄວ້ໃນຫ້ອງທີ່ມີອຸນຫະພູມລະຫວ່າງ 20°C-25°C.
- ເກັບຮັກສາ ຢາໃຫ້ຫ່າງໄກຈາກມືເດັກ.

ຜະລິດໂດຍ:

ໂຮງງານຜະລິດຢາ ລາວພັນທະມິດ ຟາກມາ ກຣຸບ ຈຳກັດ

ສະຖານທີ່: ຕັ້ງຢູ່ເຂດ ພັດທະນາກວມລວມ ໄຊເສດຖາ, ນະຄອນຫຼວງວຽງຈັນ, ສປປ ລາວ

ໂທລະສັບ: +856-21-737 051

www.alliancepharmagroup.com