

17×21 cm

دانوميتروز ٥٠، ١٠٠، ٢٠٠ محافظ

تحذيرات:

يمنع استخدام الدانازول في الحمل، بوصى بإجراء اختبار حساس قادر على تحديد الحمل المبكر قبل بدء العلاج مباشرة (على سبيل المثال، اختبار بوليا الفوعة إذا كان متاحاً). بالإضافة إلى ذلك، يجب استخدام طريقة غير هرمونية لمنع الحمل أثناء العلاج. إذا حدثت المريضة أثناء تناول الدانازول، فيجب التوقف عن تناول الدواء ويجب إبلاغ الرضعة بالحمية الخاصة. قد يؤدي التعرض للدانازول في الرحم إلى تأثيرات اندروجينية على الجنين المولود؛ تم نقل تقارير عن تضخم البظر، والاندماج الشفوي، وعيب الجيوب البولية التامسالية، رقق العجل، والأعضاء التناسلية المبهمة. تم الإبلاغ عن الانصمام الخثري والحوادث الانصمامية والتهاب الوريد الخثاري بما في ذلك خثار الجيب الوريدي المخي والشككتات الدماغية المهددة للحياة أو المميتة. التجارب العلاجية طويلة الأمد بالدانازول محدودة. لوحظ بعد استخدامه على المدى الطويل حدوث الصمة الغرفرية الكبدية والورم الغدي الكبدية. الحد من تقي الصمة الغرفرية الكبدية والورم الغدي الكبدية الحميد صماماً حتى حدوث تعقيدات بسبب النزيف الحاد داخل البطن الذي يحدث في بعض الحالات. لذلك يجب أن يكون الطبيب متيقظاً لهذا الاحتمال. وينبغي بذل محاولات لتدخل أقل جراحة توفر الحماية الكافية. عند البدء باستخدام الدواء في وقت تقاقم الوذمة الوراثية الوعائية الناتجة عن الصمة أو التوتر أو سبب آخر، فيجب النظر في المحاولات الدورية لتقليل العلاج أو سحبه. ارتبط استخدام الدانازول بالعديد من حالات ارتفاع ضغط الدم داخل الحفص المعروف أيضاً باسم الورم الزرقاء الدماغية. تشمل العلامات والأعراض المبكرة لارتفاع ضغط الدم داخل الجمجمة الوذمة الطليعية والصاعق والغثاين والإقيام والاضطرابات البصرية. يجب فحص المرضى الذين يعانون من هذه الأعراض بحثاً عن الوذمة الطليعية، وفي حال وجودها، يجب نصح المرضى بالتوقف عن تناول الدانازول على الفور وإحالتهم إلى طبيب الأعصاب لمزيد من التشخيص والرعاية.

التوكيد:

كل محبظة دانوميتروز تحتوي على ٥٠ ملغ أو ١٠٠ ملغ أو ٢٠٠ ملغ من الدانازول.

المواصفات: نشارة الزئبق، لاكتوز، شمعات المغنيزيوم، تلك.

المقاوماتولوجية الدوائية:

يقوم دانازول بتنشيط محور الغدة النخامية والمبيض. ربما يكون هذا التنشيط مزيحاً من استجابة تنشيط محور الغدة النخامية - الوطاء لخضض إنتاج هرمون الاستروجين، وتغيير استقلاب السيترونيديات الجنسية، وتفاعل الدانازول مع مستقبلات الهرمونات الجنسية. التأثير الهرموني الداني الوحيد الذي يمكن إلهائه هو النشاط الاندروجيني الضعيف. يخضع الدانازول إنتاج كل من الهرمون المنبئ بالغدة الكظرية (FSH) والهرمون اللوتيني (LH) تنشير الأندلة الحثية إلى وجود تأثير مباشر في مواقع الفعل التناسلية وعلى ربط الدانازول مع مستقبلات السيترونيديات الجنسية في الأعضاء المستهدفة. يقلل الدانازول أيضاً بشكل كبير من مستويات IGF و IGF و IGF، بالإضافة إلى الأجسام المضادة الذاتية لتغاير الفوسفوليبيد IGF وIGF المرضى الذين يعانون من الانتباذ البطاني الرحمي وارتفاعات الأجسام المضادة الذاتية المرتبطة به، مما يشير إلى أن هذه قد تكون آلية أخرى تسهم في نتائجها المرضية.

في علاج الانتباذ البطاني الرحمي، يعتبر الدانازول نسيج بطانة الرحم الطبيعي والمنبذ بحيث يصبح غير نشط وسرور. تمكن التجارب في علم الخلايا المعبر عن الدانازول أن توضح التأثير القوي للدانازول على محور الغدة النخامية والمبيض، وتحدث تغيرات في نمط الدورة الشهرية. بشكل عام، يمكن عكس عمل دانازول النعيمي للغدة النخامية. عادة ما يعود التبويض والنزيف الدوري في غضون ٦٠ إلى ٩٠ يوماً بعد توقف العلاج بالدانازول. في علاج الوذمة الوعائية الوراثية، يمنع الدانازول بجرعات فعالة نوبات المرض التي تتميز بوذمة عرقية في أحشاء البطن والأطراف والوجه ومجرى الهواء والتي قد تكون معطلة، وإذا كان مجرى الهواء متورفاً، فهي قاتلة. بالإضافة إلى ذلك، يصبح الدانازول جريباً أو كلاً الشذوذ الكيمائي الجوبي الأولي للوذمة الوعائية الوراثية عن طريق زيادة مستويات منبسط استراز C1 الناقص (C1EI). نتيجة لهذا الإجراء تزداد مستويات معمل المكون C4 من المكمّل.

الحرائك الدوائية:

الامتصاص: يتناول جرعة ٤٠٠ ملغ يوميا لممتنع ذكر أوصاهم، يتم الوصول إلى ذروة تراكيز البلازما من الدانازول بين ٢ و٣ ساعات، متوسط عمر النصف ٤٠٠ ساعة. يتم الوصول إلى طرف حالة الاستقرار بعد ٦ أيام من تناول الجرعة اليومية من محافظ دانوميتروز مرتين.

تتأثر الجرعة: تشير دراسات التوافر البيولوجي إلى عدم زيادة مستويات الدم بشكل يتناسب مع زيادة الجرعة. إعطاء جرعة واحدة من محافظ دانوميتروز تملطوع عات إثاث أوصاه، زيادة أربعة أضعاف تؤدي لزيادة AUC بمقدار ١,٦ و ٢,٥ ضعف وزاوية C ١,٣ و ٢,٢ ضعف في حالة الصيام وتناول الطعام، على التوالي.

تأثير الغذاء: أظهر إعطاء جرعة واحدة من محافظ دانوميتروز ١٠٠ ملغ مع لمطوعات اثاث أن كلا من مدى التوافر وأقصى تركيز البلازما زاد بمقدار ٣ إلى ٤ أضعاف، على التوالي. بعد تناول وجبة (> ٣٠ ع من الدون)، مقارنة بوجبة الصيام. علاوة على ذلك، يخضع الطعام أيضاً متوسط زمن الوصول إلى ذروة تركيز دانازول بحوالي ٣٠ دقيقة. حتى بعد الجرعات المتعددة في ظل ظروف الطعام / الصيام أقل شدة، يبقى هناك فرقاً يقارب ٢ و ٢,٥ ضعف في التوافر البيولوجي بين حالة الطعام والصيام.

التوزع: دانازول محب للدهون ويمكن أن يتوزع ضمن أغشية الخلايا، مما يشير إلى احتمال التوزع في جحرات الأسيجة المعوية.

الاستقلاب والإخراج: يبدو أن دانازول يتم استقلابه ويتم التخلص من المستقبلات عن طريق مسارات الكلى والبراز. المستقبلات الأسيجية اللذان يفرزان في البول هما 2-hydroxymethyl danazol و ethisterone. تم تحديد ما لا يقل عن عشرة مستقبلات ناتجة مختلفة في البراز. إن نصف عمر الإخراج المبلغ عنه من دانازول متغير عن الدراسات، متوسط نصف عمر الدانازول عند الذكور الأصحاء هو ٩,٧ ساعات. بعد ٦ أشهر من تناول ٢٠٠ ملغ ثلاث مرات في اليوم من الدانازول من قبل مرضى الانتباذ البطاني الرحمي، بلغ نصف عمر دانازول ٢٣٠ ساعة.

الاستقلاب:

الانتباذ البطاني الرحمي: يستعمل محافظ دانوميتروز لعلاج الانتباذ البطاني الرحمي القابل للمعالجة الهرمونية الوذمة الوعائية الوراثية. يستعمل محافظ دانوميتروز للوقاية من نوبات الوذمة الوعائية بجميع أنواعها (جلدية، بطنية، جراحية) عند الذكر والإناث.

مضادات الاستطباب:

لا تعطي للدانازول دانوميتروز لمرضى:

١. نزيف تناسلي غير طبيعي غير مشخص.

٢. اختلال واضع في وظائف الكبد أو الكلى أو القلب.

٣. الحمل (انظر التحذيرات).

٤. الرضاعة الطبيعية.

٥. البرفيرية - يمكن أن تخفز محافظ دانوميتروز نشاط أنزيم ALA synthetase وبالتالي استقلاب الليفورين.

٦. الورم المعتمد على الاندروجين.

٧. الخثار النشط أو مرض الانصمام الخثاري وتاريخ من هذه الأحداث.

٨. فرط الحساسية لمؤقت الدواء.

تم الإبلاغ عن تغيير مؤثر للبروتينات الجنسية بشكل انخفاض البروتينات الجنسية عالية الكثافة وربما زيادة البروتينات الجنسية منخفضة الكثافة خلال المعالجة بدانازول. يمكن لهذه التغييرات أن تكون ملحوظة، ويجب على الواسفين النظر في التأثير المحتمل على خطر الإصابة بتصلب الشرايين ومرض الشريان التاجي وفقاً للفائدة المحتملة للعلاج عند المرضى.

يجب مراقبة المرضى عن كثب بحثاً عن علامات التأثيرات الأندروجينية التي قد لا تكون عكوسة حتى عند التوقف عن تناول الدواء.

التحذيرات:

لا يحفظ دانوميتروز قد تسبب درجة معينة من احتباس السوائل، فإن الحالات التي قد تتأثر بهذا العامل، مثل الصرع أو الانصمام الضعفي أو ضعف القلب أو الكلى، وكثرة الحمر وارتفاع ضغط الدم تتطلب مراقبة دقيقة. ينصح بحد من مرضى السكري. نظراً لأنه تم الإبلاغ عن اختلال وظيفي كبدى يتجلى من خلال زيادات بسيطة في مستويات الترانس أميناز

المضادة لدى المرضى الذين عولجوا بحفظ دانوميتروز، يجب إجراء اختبارات وظائف الكبد الدورية (انظر التحذيرات والتأثيرات الجانبية).

تم الإبلاغ عن أن إعطاء دانازول بسبب تقادم مظاهر البرفيرية الحادة المتقطعة (انظر مضادات الاستطباب). تجدر المراقبة المخبرية للحالة الدموية.

التفاعلات الدوائية:

يحدث إبطاء في زمن البروثرومين عند المرضى المستقرين على الوارفارين. قد يتسبب العلاج بدانازول في زيادة مستويات الكاربامازيبين لدى المرضى الذين يتناولون كلا الدواءين. يمكن أن يسبب دانازول مقاومة الأسبرولين. يجب توخي الحذر عند استخدامه مع خافضات السكر. قد يرفع دانازول مستويات البلازما من السكرسولين والتاكرويموس، مما يؤدي إلى زيادة السمية الكلوية لهذه الأدوية. قد تكون هناك حاجة إلى مراقبة التراكيز الجهارية لهذه الأدوية وتعديلات الجرعة المناسبة عند استخدامها بالتزامن مع دانازول. يمكن أن يزيد دانازول من الاستجابة الكلوية لتغاير فيتامين د الصنعية في قصور جارات الدرقية الأولى. يزداد خطر الإصابة بالاغثايل العنصلي والتهاب البريبات عند تناول دانازول بشكل متزامن مع الستاتين مثل سيفماتاستاتين وأتورفاستاتين وفلوفاستاتين. يجب توخي الحذر إذا تم استخدام دانازول راجع ملصق المنتج الخاص بأدوية الستاتين لفحص على معلومات محددة حول قيود الدواء بوجود دانازول.

الفحوص المخبرية:

قد يتداخل علاج دانازول مع المعامل المختبرية لهرمون التستوستيرون والأندروستيوني وديهدرو إيبي أندروستيرون. تشمل الأحداث الاستقلابية الأخرى انخفاضاً في هرمون الدرق المرتبط بالغلوبيولين T4 و زيادة امتصاص T3، ولكن دون حدوث اضطراب في الهرمون المنبئ للغدة الدرقية أو مؤثر الترويكسين الحر.

الحمل والتأثيرات مشوهة للجنين:

لم يعد إعطاء دانازول فموياً للفران الحوامل من اليوم السادس حتى اليوم الخامس عشر من الحمل بجرعات تصل إلى ٢٥٠ ملغ/كغ/يوم (١٥-٢٠ مرة من الجرعة الشهرية) إلى النساء اللواتي لا تتناولن الحبوب، ولا اختلاف في حجم النسل أو عتبة القباء أو وزن النسل مقارنة بالضوابط في الاربعة، إذا إعطاء دانازول في الأيام ١٨-٦ من الحمل بجرعات ٦٠ ملغ/كغ/يوم وما فوق (٤-٦ أضعاف الجرعة الشهرية) إلى تنشيط نمو الجنين.

الاستخدام للمرضعات:

(انظر مضادات الاستطباب).

الاستخدام عند الأطفال:

لا يمكن استخدام دانوميتروز عند الأطفال: لم تتضمن الدراسات السريرية لمحافظة دانوميتروز أعداداً كافية من الأشخاص الذين تبلغ أعمارهم ٦٥ عاماً أو أكثر لتحديد سلامة وفعالية محافظ دانوميتروز عند المرضى المستين.

الأثار الجانبية:

تم الإبلاغ عن الآثار التالية بالاشتراك مع استخدام محافظ دانوميتروز:

تشمل التأثيرات المشابهة لاندروجين زيادة الوزن وجب الشباب والإسهال في بعض الحالات، وقد تكونت كثرة شعر خفيفة، وذمة، وتساقط شعر، وتغير في الصوت، والتي قد تأخذ شكل بحة في الصوت، أو التهاب في الحلق أو عدم استقرار أو اشتداد حدة الصوت، وقد تستمر بعد توقف من العلاج. من الدثار حدوث تضخم في البطن. التأثيرات الأخرى المحتملة للغدد الصماء هي اضطرابات الدورة الشهرية بما في ذلك تغييع وتغيير توقيت الدورة وانقطاع الطمث. على الرغم من أن النزيف الدوري والإباضة عادة ما يعودان في غضون ٩٠-٦٠ يوماً بعد التوقف عن العلاج بمحافظ دانازول، فقد تم الإبلاغ أحياناً عن انقطاع الطمث المستمر. قد يحدث التوجع والتعرق وجفاف المهبل وتبييع وتراجع حجم الثدي انخفاض هرمون الاستروجين. تم الإبلاغ عن العصبية والتوتر العاطفي. عند الذكر قد يظهر انخفاض طفيف في تكوين الحيوانات المنوية أثناء العلاج. قد تحدث اضطرابات في حجم السائل المنوي، والزوج، وقد حدث الحيوانات المنوية، ورعكتها لدى المرضى الذين يتلقون علاجاً طويل الأمد. تم الإبلاغ عن اختلال وظيفي كبدى، كما قد ينضج من ارتفاع الضغط الشفوية المشفلة بشكل عكس و/أو اليرقان لدى المرضى الذين يتلقون جرعة يومية من محافظ دانازول ٤٠٠ ملغ أو أكثر. بوصى بمراقبة اختلال وظائف الكبد عند المرضى الذين يتلقون محافظ دانوميتروز عن طريق الحفظ المخبرية والأعراض السريرية. تم الإبلاغ عن سمية كبدية خطيرة بما في ذلك اليرقان الكرودى، فرعية كبدية، والورم الكبدى الحميد، وإصابة الخلايا الكبدية، واليرقان الكبدى والفشل الكبدى (انظر التحذيرات والاحتياطات).

قد تحدث شذوئات في الفحوص المخبرية أثناء العلاج بمحافظ دانوميتروز بما في ذلك CPK، وتحمل الغلوكرز، والغلوكرز، هرمون الدرق المرتبط بالغلوبيولين، البروتينات الجنسية المرتبطة بالغلوبيولين، وبروتينات البلازما الأخرى، والدمون وبروتينات الدم. تم الإبلاغ عن ردود الفعل التالية، لم يتم تأكيد أو حفض العلاقة السببية باصطاً محافظ دانوميتروز.

تسمسية شري، حكة ونادراً، احتقان الأنف.

تأثيرات الطاني العصبي المركزي: الصداع، العصبية، التوتر العاطفي، الدوخة، الإغماء، الاكتئاب، التعب، اضطرابات النوم، الرعشة، التشنج، الضعف، الاضطرابات المعسرية، ونادراً ما يحدث ارتفاع ضغط الدم الحميد داخل الحفص، اللق، تغيرات في الشهية، قشعريرة، واختلاجات نادرة، متلازمة غيلان باري.

الجهاز الهضمي: التهاب المعدة والأمعاء، الغثاين، الإقيام، الإسهال، الإغماء، الاكتئاب، التعب، اضطرابات العضلات الهيكلية: تقيصصات أو تشنجات عضلية، أو آلام في المفاصل، الغثايل المفصل، تورم في المفاصل، ألم في الظهر، الرقبة، أو الأطراف، متلازمة النقص الرغسي التي قد تكون ناتجة عن احتباس السوائل.

الجهاز البولي التناسلي: زيادة نمو، انقطاع الطمث الفترات طويلة بعد المعالجة.

عند المهوريات: زيادة في عدد الخلايا الحمراء والصفائح الدموية. قد يتم تضرير كثرة الكريات الحمراء القابلة للاتعساك أو كثرة الكريات البيضاء أو كثرة الحمر. كما لوحظ وجود فرط الحمضات وكثرة الكريات البيضاء والصفائح.

الجهاز الطلع الجذدي (القيحي الحطاطي، الحطاطي، الورفوري، الجري)، ونادراً ما يكون حساسية الشمس، متلازمة ستيفن جونسون والحمامي متعددة الأشكال.

أخرى: زيادة مستويات الأميونين عند مرضى السكري، التغير في الرغبة الجنسية، احتشاء عضلة القلب، الحفقاين، تسرع القلب، ارتفاع ضغط الدم، التهاب الرئة الخلالي، ونادراً، السد، نزيف اللثة، الحمى، الأم الحوض، وتفرغ الحلمة. في حالات نادرة، تم أورام الكبد الخبيثة بعد الاستخدام طويل الأمد.

الجرعة وطريقة الاستطباب:

الانتباذ البطاني الرحمي: في الحالات المتوسطة إلى الشديدة من المرض، أو عند مرضى العقم بسبب الانتباذ البطاني الرحمي، بوصى بجرعة يديئة ٨٠٠ ملغ مقسمة على جرعتين. يتم الوصول لانقطاع الطمث والاستجابة السريعة للأعراض المؤلمة بالتشكل الأمثل عند هذه الجرعة. يعتمد الخفض التدريجي للجرعة لتأكيقة الحفاظ على انقطاع الطمث على المرضى. بالنسبة للحالات الخفيفة، بوصى بجرعة يومية أقلية من ٢٠٠ ملغ إلى ٤٠٠ ملغ تعطي على جرعتين ويمكن تعميلها اعتماداً على استجابة المريض. يجب أن يبدأ العلاج أثناء الحيض. بخلاف ذلك، يجب إجراء الاختبارات المناسبة لتلكاد من المرصعة ليست حاملاً أثناء العلاج بمحافظ دانوميتروز. من الضروري أن يستمر العلاج عن انقطاع لمدة ٣ أشهر ولكن يمكن تجديد إلى ٤ أشهر إذا أراد الأمر. بعد إنهاء العلاج، لا تكرر العلاج، إلا أعراض، يمكن إعادة العلاج. الوذمة الوعائية الوراثية: يجب أن تكون مستويات الجرعة للعلاج المستمر للوذمة الوعائية الوراثية بمحافظ دانوميتروز قريبة على أساس استجابة السريرية للمريض. بوصى بأن يبدأ المريض ب ٢٠٠ ملغ، مرتين أو ثلاث مرات في اليوم. بعد الحصول على استجابة أولية ملائمة من حيث التوافق من النويات المنوية، يجب تحديد الجرعة الواجب الاستمرار بها المناسبة عن طريق تقليل الجرعة بنسبة ٥٠٪ أو أقل على فترات من شهر إلى ثلاث أشهر أو أكثر إذا كان تواتر التغيرات الجوارض غير ضار. في حالة حدوث نوبة، يمكن زيادة الجرعة اليومية بما يصل إلى ٢٠٠ ملغ. خلال فترة تعديل الجرعة، يتم الإشارة إلى المراقبة الدقيقة لاستجابة المريض، خاصة إذا كان المريض يعاني من انسداد مجرى الهواء.

شروط الحفظ: يحفظ في درجة حرارة الغرفة ١٥-٣٠ درجة مئوية.

التعبئة: دانوميتروز ١٠٠، ٢٠٠، شريطان كل منهما يحتوي على ١٠ محافظ ضمن عبوة كرتونية.

ان هذا دواء
الدواء مستحضر ولكن ليس كغرم من المستحضرات.
الدواء مستحضر يؤخذ عن فحلت، واستهلاكه خلاا للتعليمات بعرضت الحفظ.
لا يباع دواء الطبيب بطريقة استعماله المخصوص عليه، وتعليمات الصيدلاني الذي يرفق معه ذلك، فائتدب الصيدلاني هذا الخبرات بالاداء وطريقة استخدامه.
لا تطعم دواء المحدث من تلقا نفسك.
لا تكرر صرف الدواء بدون مشورة الطبيب.
لا تكرر صرف الدواء أبدا في مشاوشا في المختل

الدولية للدواء - سورية - حلب



17x21 cm

DANOMETROS 50, 100, 200 capsules

WARNINGS:

Use of danazol in pregnancy is contraindicated. A sensitive test (e.g., beta subunit test if available) capable of determining early pregnancy is recommended immediately prior to start of therapy. Additionally, a nonhormonal method of contraception should be used during therapy. If a patient becomes pregnant while taking danazol, administration of the drug should be discontinued and the patient should be apprised of the potential risk to the fetus. Exposure to danazol in utero may result in androgenic effects on the female fetus; reports of clitoral hypertrophy, labial fusion, urogenital sinus defect, vaginal atresia, and ambiguous genitalia have been received. Thromboembolism, thrombotic and thrombolytic events including sagittal sinus thrombosis and life-threatening or fatal strokes have been reported. Experience with long-term therapy with danazol is limited. Peliosis hepatis and benign hepatic adenoma have been reported with long-term use. Peliosis hepatis and hepatic adenoma may be silent until complicated by acute, potentially life-threatening intraabdominal hemorrhage. The physician therefore should be alert to this possibility. Attempts should be made to determine the lowest dose that will provide adequate protection. If the drug was begun at a time of exacerbation of hereditary angioneurotic edema due to trauma, stress or other cause, periodic attempts to decrease or withdraw therapy should be considered. Danazol has been associated with several cases of benign intracranial hypertension also known as pseudotumor cerebri. Early signs and symptoms of benign intracranial hypertension include papilledema, headache, nausea and vomiting, and visual disturbances. Patients with these symptoms should be screened for papilledema and, if present, the patients should be advised to discontinue danazol immediately and be referred to a neurologist for further diagnosis and care.

Composition:

Each danometros capsules capsule contains:
Danazol 50, 100 or 200 mg.

Excipients: Maize Starch, Lactose, Magnesium Stearate, Talc.

Clinical Pharmacology:

Danazol suppresses the pituitary-ovarian axis. This suppression is probably a combination of depressed hypothalamic-pituitary response to lowered estrogen production, the alteration of sex steroid metabolism, and interaction of danazol with sex hormone receptors. The only other demonstrable hormonal effect is weak androgenic activity. Danazol depresses the output of both follicle-stimulating hormone (FSH) and luteinizing hormone (LH). Recent evidence suggests a direct inhibitory effect on gonadal sites and a binding of danazol to receptors of gonadal steroids at target organs. In addition, danazol has been shown to significantly decrease IgG, IgM and IgA levels, as well as phospholipid and IgG isotope autoantibodies in patients with endometriosis and associated elevations of autoantibodies, suggesting this could be another mechanism by which it facilitates regression of the disease.

In the treatment of endometriosis, danazol alters the normal and ectopic endometrial tissue so that it becomes inactive and atrophic. Changes in vaginal cytology and cervical mucus reflect the suppressive effect of danazol on the pituitary-ovarian axis. Changes in the menstrual pattern may occur. Generally, the pituitary-suppressive action of danazol is reversible. Ovulation and cyclic bleeding usually return within 60 to 90 days when therapy with danazol is discontinued. In the treatment of hereditary angioedema, danazol at effective doses prevents attacks of the disease characterized by episodic edema of the abdominal viscera, extremities, face, and airway which may be disabling and, if the airway is involved, fatal. In addition, danazol corrects partially or completely the primary biochemical abnormality of hereditary angioedema by increasing the levels of the deficient C1 esterase inhibitor (C1E). As a result of this action the serum levels of the C4 component of the complement system are also increased.

Pharmacokinetics:

Absorption: After oral administration of a 400 mg dose to healthy male volunteers, peak plasma concentrations of danazol are reached between 2 and 8 hours, with a median T_{max} value of 4 hours. Steady state conditions are observed following 6 days of twice daily dosing of danometros capsules. Dose proportionality: Bioavailability studies indicate that blood levels do not increase proportionally with increases in the administered dose. Single dose administration of danometros capsules in healthy female volunteers found that a 4-fold increase in dose produced only a 1.6 and 2.5-fold increase in AUC and a 1.3 and 2.2-fold increase in C_{max} in the fasted and fed state, respectively. A similar degree of non-dose proportionality was observed at steady state.

Food Effect: Single dose administration of 100 mg and 200 mg capsules of danometros to female volunteers showed that both the extent of availability and the maximum plasma concentration increased by 3 to 4-fold, respectively, following a meal (> 30 g of fat), when compared to the fasted state. Further, food also delayed mean time to peak concentration of danazol by about 30 minutes. Even after multiple dosing under less extreme food/fasting conditions, there remained approximately a 2 to 2.5-fold difference in bioavailability between the fed and fasted states.

Distribution: Danazol is lipophilic and can partition into cell membranes, indicating the likelihood of distribution into deep tissue compartments.

Metabolism and Excretion: Danazol appears to be metabolized and the metabolites are eliminated by renal and fecal pathways. The two primary metabolites excreted in the urine are 2-hydroxymethyl danazol and ethisterone. At least ten different products were identified in feces. The reported elimination half-life of danazol is variable across studies. The mean half-life of danazol in healthy males is 9.7 h. After 6 months of 200 mg three times a day dosing in endometriosis patients, the half-life of danazol was reported as 23.7 hours.

Indications:

Endometriosis, danometros capsules is indicated for the treatment of endometriosis amenable to hormonal management.

Hereditary Angioedema, danometros capsules is indicated for the prevention of attacks of angioedema of all types (cutaneous, abdominal, laryngeal) in males and females.

Contraindications:

Danometros capsules should not be administered to patients with:

1. Undiagnosed abnormal genital bleeding.
2. Markedly impaired hepatic, renal, or cardiac function.
3. Pregnancy (see WARNINGS).
4. Breast feeding.
5. Porphyria - danometros capsules can induce ALA synthetase activity and hence porphyria metabolism.
6. Androgen-dependent tumor.
7. Active thrombosis or thromboembolic disease and history of such events.
8. Hypersensitivity to danazol.
9. Temporary alteration of lipoproteins in the form of decreased high density lipoproteins and possibly increased low density lipoproteins has been reported during danazol therapy. These alterations may be marked, and prescribers should consider the potential impact on the risk of atherosclerosis and coronary artery disease in accordance with the potential benefit of the therapy to the patient. Patients should be watched closely for signs of androgenic effects some of which may not be reversible even when drug administration is stopped.

Precautions:

Because danometros capsules may cause some degree of fluid retention, conditions that might be influenced by this factor, such as epilepsy, migraine, or cardiac or renal dysfunction, polycythemia and hypertension require careful observation. Use with caution in patients with diabetes mellitus. Since hepatic dysfunction manifested by modest increases in serum transaminases levels has been reported in patients treated with danometros capsules, periodic liver function tests should be performed (see warnings and adverse reactions).

Administration of danazol has been reported to cause exacerbation of the manifestations of acute intermittent porphyria (see contraindications). Laboratory monitoring of the hematologic state should be considered.

Drug Interactions:

Prolongation of prothrombin time occurs in patients stabilized on warfarin. Therapy with danazol may cause an increase in carbamazepine levels in patients taking both drugs. Danazol can cause insulin resistance. Caution should be exercised when used with antidiabetic drugs. Danazol may raise the plasma levels of cyclosporin and tacrolimus, leading to an increase of the renal toxicity of these drugs. Monitoring of systemic concentrations of these drugs and appropriate dose adjustments may be needed when used concomitantly with danazol. Danazol can increase the calcemic response to synthetic vitamin D analogs in primary hyperparathyroidism. The risk of myopathy and rhabdomyolysis is increased by concomitant administration of danazol with statins such as simvastatin, atorvastatin and lovastatin. Caution should be exercised if used concomitantly. Consult the product labeling for statin drugs for specific information on dose restrictions in presence of danazol.

Laboratory Tests:

Danazol treatment may interfere with laboratory determinations of testosterone, androstenedione and dehydroepiandrosterone. Other metabolic events include a reduction in thyroid binding globulin and T4 with increased uptake of T3, but without disturbance of thyroid stimulating hormone or of free thyroxin index.

Pregnancy, Teratogenic Effects: (See Contraindications).

Danazol administered orally to pregnant rats from the 6th through the 15th day of gestation at doses up to 250 mg/kg/day (7-15 times the human dose) did not result in drug-induced embryotoxicity or teratogenicity, nor difference in litter size, viability or weight of offspring compared to controls. In rabbits, the administration of danazol on days 6-18 of gestation at doses of 60 mg/kg/day and above (2-4 times the human dose) resulted in inhibition of fetal development.

Nursing Mothers: (See Contraindications).

Pediatric Use: Safety and effectiveness in pediatric patients have not been established.

Geriatric Use: Clinical studies of Danazol capsules did not include sufficient numbers of subjects aged 65 and over to determine the safety and effectiveness of danometros capsules in elderly patients.

Adverse Reactions:

The following events have been reported in association with the use of danometros capsules: Androgen like effects include weight gain, acne and seborrhea. Mild hirsutism, edema, hair loss, voice change, which may take the form of hoarseness, sore throat or of instability or deepening of pitch, may occur and may persist after cessation of therapy. Hypertrophy of the clitoris is rare. Other possible endocrine effects are menstrual disturbances including spotting, alteration of the timing of the cycle and amenorrhea. Although cyclical bleeding and ovulation usually return within 60-90 days after discontinuation of therapy with Danazol capsules, persistent amenorrhea has occasionally been reported. Flushing, sweating, vaginal dryness and irritation and reduction in breast size, may reflect lowering of estrogen. Nervousness and emotional lability have been reported. In the male a modest reduction in spermatogenesis may be evident during treatment. Abnormalities in semen volume, viscosity, sperm count, and motility may occur in patients receiving long-term therapy. Hepatic dysfunction, as evidenced by reversibly elevated serum enzymes and/or jaundice, has been reported in patients receiving a daily dosage of danometros capsules of 400 mg or more. It is recommended that patients receiving danometros capsules be monitored for hepatic dysfunction by laboratory tests and clinical observation. Serious hepatic toxicity including cholestatic jaundice, peliosis hepatis, hepatic adenoma, hepatocellular injury, hepatocellular jaundice and hepatic failure have been reported (see warnings and precautions).

Abnormalities in laboratory tests may occur during therapy with danometros capsules including CPK, glucose tolerance, glucagon, thyroid binding globulin, sex hormone binding globulin, other plasma proteins, lipids and lipoproteins. The following reactions have been reported, a causal relationship to the administration of danometros capsules have neither been confirmed nor refuted; allergic: urticaria, pruritus and rarely, nasal congestion; CNS effects: headache, nervousness and emotional lability, dizziness and fainting, depression, fatigue, sleep disorders, tremor, paresthesias, weakness, visual disturbances, and rarely, benign intracranial hypertension, anxiety, changes in appetite, chills, and rarely convulsions, Guillain-Barre syndrome, gastrointestinal: gastroenteritis, nausea, vomiting, constipation, and rarely, pancreatitis and splenic peliosis.

musculoskeletal: muscle cramps or spasms, or pains, joint pain, joint lockup, joint swelling, pain in back, neck, or extremities, and rarely, carpal tunnel syndrome which may be secondary to fluid retention.

genitourinary: hematuria, prolonged posttherapy amenorrhea.

hematologic: an increase in red cell and platelet count. Reversible erythrocytosis, leukocytosis or polycythemia may be provoked. Eosinophilia, leukopenia and thrombocytopenia have also been noted. Skin: rashes (maculopapular, vesicular, papular, purpuric, petechial), and rarely, sun sensitivity, Stevens-Johnson syndrome and erythema multiforme.

other: increased insulin requirements in diabetic patients, change in libido, myocardial infarction, palpitation, tachycardia, elevation in blood pressure, interstitial pneumonitis, and rarely, cataracts, bleeding gums, fever, pelvic pain, nipple discharge. Malignant liver tumors have been reported in rare instances, after long-term use.

Dosage and administration:

Endometriosis. In moderate to severe disease, or in patients infertile due to endometriosis, a starting dose of 800 mg given in two divided doses is recommended. Amenorrhea and rapid response to painful symptoms is best achieved at this dosage level. Gradual downward titration to a dose sufficient to maintain amenorrhea may be considered depending upon patient response. For mild cases, an initial daily dose of 200 mg to 400 mg given in two divided doses is recommended and may be adjusted depending on patient response. Therapy should begin during menstruation. Otherwise, appropriate tests should be performed to ensure that the patient is not pregnant while on therapy with danometros capsules. It is essential that therapy continue uninterrupted for 3 to 6 months but may be extended to 9 months if necessary. After termination of therapy, if symptoms recur, treatment can be reinstituted.

Hereditary Angioedema. The dosage requirements for continuous treatment of hereditary angioedema with danometros capsules should be individualized on the basis of the clinical response of the patient.

It is recommended that the patient be started on 200 mg, two or three times a day. After a favorable initial response is obtained in terms of prevention of episodes of edematous attacks, the proper continuing dosage should be determined by decreasing the dosage by 50% or less at intervals of one to three months or longer if frequency of attacks prior to treatment dictates. If an attack occurs, the daily dosage may be increased by up to 200 mg. During the dose adjusting phase, close monitoring of the patient's response is indicated, particularly if the patient has a history of airway involvement.

Storage conditions: store at room temperature (15 - 30°C).

Packaging: DANOMETROS 50, 100, 200: Two blister of PVC/Alu each blister contain 10 capsules in cardboard box.

THIS IS A MEDICATION

- A medication is a product but unlike any other products
- A medication is a product which affects your health, and its consumption contrary to instructions is dangerous for you.
- Only strictly the doctor's prescription, the method of use and the instructions of the pharmacist who sold the medication. The doctor and the pharmacist are experts in medicine, its benefits and risks.
- Do not by yourself interrupt the period of treatment prescribed for you.
- Do not repeat the same prescription without consulting your doctor.

KEEP MEDICATIONS OUT OF REACH OF CHILDREN
(Council of Arab Health Ministers) (Arab Pharmacists Association)



International Drug Manufacturing - Syria - Aleppo

