

Pakendi infoleht: teave kasutajale

Sunitinib Teva, 12,5 mg kõvakapslid **Sunitinib Teva, 25 mg kõvakapslid** **Sunitinib Teva, 50 mg kõvakapslid** sunitiniib

Enne ravimi võtmist lugege hoolikalt infolehte, sest siin on teile vajalikku teavet.

- Hoidke infoleht alles, et seda vajadusel uuesti lugeda.
- Kui teil on lisaküsimusi, pidage nõu oma arsti või apteekriga.
- Ravim on välja kirjutatud üksnes teile. Ärge andke seda kellelegi teisele. Ravim võib olla neile kahjulik, isegi kui haigusnähud on sarnased.
- Kui teil tekib ükskõik milline kõrvaltoime, pidage nõu oma arstiga. Kõrvaltoime võib olla ka selline, mida selles infolehes ei ole nimetatud. Vt lõik 4.

Infolehe sisukord

1. Mis ravim on Sunitinib Teva ja milleks seda kasutatakse
2. Mida on vaja teada enne Sunitinib Teva võtmist
3. Kuidas Sunitinib Teva't võtta
4. Võimalikud kõrvaltoimed
5. Kuidas Sunitinib Teva't säilitada
6. Pakendi sisu ja muu teave

1. Mis ravim on Sunitinib Teva ja milleks seda kasutatakse

Sunitinib Teva sisaldab toimeainet sunitiniibi, mis on proteiini kinaasi inhibiitor. Seda kasutatakse vähi raviks, et blokeerida spetsiifilist valkude rühma, mida vähirakud teadaolevalt vajavad kasvamiseks ja edasilevimiseks.

Sunitinib Teva't kasutatakse täiskasvanutel järgmiste vähitüüpide raviks:

- Gastrointestinaalne strooma kasvaja (GIST), on mao ja soolestiku vähi tüüp. Kasutatakse kui imatiniib (üks teine vähivastane ravim) ei toimi enam või te ei saa imatiniibi võtta.
- Metastaatiline neerurakuline vähk (MRCC) on neeruvähi tüüp, mis on edasi levinud teistesse kehaosadesse.
- Pankrease neuroendokriinsed kasvaja (pNET) (pankrease hormoone tootvate rakkude kasvaja), mis on progresseerunud või mida ei saa kirurgiliselt eemaldada.

Kui teil on küsimusi selle kohta, kuidas Sunitinib Teva toimib või miks see ravim on teile kirjutatud, pidage nõu oma arstiga.

2. Mida on vaja teada enne Sunitinib Teva võtmist

Sunitinib Teva't ei tohi võtta

- kui olete sunitiniibi või selle ravimi mis tahes koostisosade (loetletud lõigus 6) suhtes allergiline.

Hoiatused ja ettevaatusabinõud

Enne Sunitinib Teva võtmist pidage nõu oma arstiga:

- **kui teil on kõrge vererõhk.** Sunitinib Teva võib tõsta vererõhku. Teie arst võib ravi ajal Sunitinib Teva'ga kontrollida teie vererõhku ja vajadusel määrata teile raviks vererõhku langetavad ravimid.

- **kui teil on praegu või on varem olnud verehaigus, veritsemisprobleeme või verevalumeid.** Ravi ajal Sunitinib Teva'ga võib suurenda oht verejooksude tekkeks või muutuda mõnede vererakkude arvud, mis võib põhjustada aneemiat või mõjutada vere hüübivust. Kui te võtate verehüüvete vältimiseks varfariini või atsenokumarooli, mis vedeldavad verd, võib teil olla suurem risk verejooksu tekkeks. Kui teil tekib ravi ajal Sunitinib Teva'ga verejooks, rääkige sellest oma arstile.
- **kui teil on probleeme südamega.** Sunitinib Teva võib põhjustada südameprobleeme. Rääkige oma arstile, kui te tunnete end väga väsinuna, hingeldate või kui teie jalalabad ja pahklud on turses.
- **kui teil on ebanormaalseid südamerütmi muutusi.** Sunitinib Teva võib põhjustada südamerütmis kõrvalekaldeid. Ravi ajal Sunitinib Teva'ga võib teie arst teha elektrokardiogramme nende probleemide hindamiseks. Rääkige oma arstile, kui teil esineb Sunitinib Teva võtmise ajal pearinglust, jõuetust või ebanormaalseid südamelööke.
- **kui teil on hiljuti olnud probleeme verehüüvetega veenides ja/või arterites (veresoonte tüübid), sh insult, südameinfarkt, emboolia või tromboos.** Helistage **otsekohe** oma arstile, kui teil tekivad ravi ajal Sunitinib Teva'ga sellised sümptomid, nagu valu või survetunne rinnus, valu käsvartes, seljas, kaelas või lõuas, hingeldus, ühe kehapoole tuimus või nõrkus, kõnetakistus, peavalu või pearinglus.
- **kui teil on praegu või on varem olnud aneurüsm** (veresoone seina laienemine ja nõrgenemine) **või arteriseina rebend.**
- **kui teil on või on olnud kõige peenemate veresoonte kahjustus, mida nimetatakse trombootiliseks mikroangiopaatiaks (TMA).** Rääkige oma arstile, kui teil tekivad palavik, kurnatus, väsimus, verevalumid, verejooks, turse, segasus, nägemiskaotus ja krambihood.
- **kui teil on probleeme kilpnäärmelega.** Sunitinib Teva võib põhjustada kilpnäärmeprobleeme. Rääkige oma arstile, kui te Sunitinib Teva võtmise ajal väsite kiiremini, olete külmakartlikum kui teised inimesed või kui teie hääl muutub madalamaks. Teie kilpnäärme tööd tuleb kontrollida enne Sunitinib Teva võtmist ja regulaarselt selle võtmise ajal. Kui teie kilpnääre ei tooda piisavalt kilpnäärme hormooni, võite te saada kilpnäärme hormooni asendusravi.
- **kui teil on praegu või on varem olnud kõhunäärme või sapipõie häireid.** Rääkige oma arstile, kui teil tekib ükskõik milline järgnevatest nähtudest ja sümptomitest: valu mao piirkonnas (ülakõhus), iiveldus, oksendamine ja palavik. Need võivad olla põhjustatud kõhunäärme või sapipõie põletikust.
- **kui teil on praegu või on varem olnud probleeme maksaga.** Rääkige oma arstile, kui teil tekib ravi ajal Sunitinib Teva'ga ükskõik milline järgnevatest maksaprobleemide nähtudest ja sümptomitest: sügelus, naha või silmade kollasus, tume uriin ja valu või ebamugavustunne paremal ülakõhus. Teie arst peab kliiniliste näidustuste alusel tegema vereanalüüse teie maksafunktsiooni kontrollimiseks nii enne ravi alustamist Sunitinib Teva'ga kui ka ravi ajal.
- **kui teil on praegu või on varem olnud probleeme neerudega.** Teie arst jälgib teie neerude tööd.
- **kui te lähete operatsioonile või kui teile on hiljuti tehtud operatsioon.** Sunitinib Teva võib halvendada haavade paranemist. Tavaliselt tuleb Sunitinib Teva võtmine enne operatsiooni katkestada. Teie arst otsustab, millal te Sunitinib Teva't uuesti võtma hakkate.

- **Enne ravi algust Sunitinib Teva'ga võidakse teil soovitada lasta oma hambaid kontrollida**
 - kui teil on praegu või on varem olnud valu suus, hammastes ja/või lõualuus, paistetust või haavandid suus, lõualuu tuimus või raskustunne või hamba loksumine, rääkige sellest **kohe** oma arstile ja hambaarstile.
 - kui teile on vaja teha invasiivset hambaravi või hambaoperatsioon, rääkige oma hambaarstile, et saate ravi Sunitinib Teva'ga. Eriti oluline on see siis, kui te saate või olete saanud ka intravenoosseid bisfosfonaate. Bisfosfonaadid on ravimid, mida võidakse manustada mõne muu haigusseisundi tõttu luutüüsiuste ennetamiseks.
- **kui teil on praegu või on varem olnud naha ja nahaaluskoehaigusi.** Ravimi kasutamise ajal võib tekkida gangrenoosne püodermia (valulikud nahahaavandid) või nekrotiseeriv fastsiit (kiiresti leviv naha/pehmete kudede infektsioon, mis võib olla eluohtlik). Pöörduge kohe oma arsti poole, kui nahavigastuse ümber tekivad infektsiooni sümptomid, sealhulgas palavik, valu, punetus, turse või mäda või vere immitsemine. Tavaliselt on see toime pöörduv sunitiniibi ravi lõpetamisel. Sunitiniibi kasutamisel on teatatud rasketest nahalöövetest (Stevensi-Johnsoni sündroom, epidermise toksiline nekrolüüs, multiformne erüteem), mis avalduvad kehatüvel alul punakate täppide või ümmarguste laikudena, mille keskel on tihti villid. Lööve võib progresseeruda ulatusliku villide tekkimise või naha koorumiseni ja võib olla eluohtlik. Kui teil tekib lööve või mainitud nahasümptomid, pöörduge **otsekohe** arsti poole.
- **kui teil on praegu või on varem olnud krampid.** Teavitage võimalikult kiiresti oma arsti, kui teil tekib kõrge vererõhk, peavalu või nägemiskaotus.
- **kui teil on suhkurtõbi.** Suhkurtõvega patsientidel tuleb veresuhkru taset regulaarselt kontrollida, et hinnata, kas on tarvis kohandada suhkurtõve ravimi annust, et vähendada riski veresuhkru liiga madalale langemiseks. Teavitage võimalikult kiiresti oma arsti, kui teil tekivad madala veresuhkrusisalduse mis tahes nähud ja sümptomid (väsimus, südamepekslemine, higistamine, nälg ning teadvusekaotus).

Lapsed ja noorukid

Sunitinib Teva't ei ole soovitatav kasutada alla 18-aastastel isikutel.

Muud ravimid ja Sunitinib Teva

Teatage oma arstile või apteekrile, kui te võtate, olete hiljuti võtnud või kavatsete võtta mis tahes muid ravimeid, kaasa arvatud ilma retseptita ostetud ravimeid, ka siis, kui arst ei ole neid määranud.

Mõned ravimid võivad mõjutada Sunitinib Teva sisaldust teie organismis. Teatage oma arstile, kui te kasutate ravimeid, mis sisaldavad järgmisi toimeaineid:

- ketokonasool, itrakonasool - kasutatakse seeninfektsioonide raviks;
- erütromütsiin, klaritromütsiin, rifampitsiin - kasutatakse infektsioonide raviks;
- ritonaviir - kasutatakse HIV raviks;
- deksametasoon - kortikosteroid, mida kasutatakse mitmesuguste seisundite raviks (nt allergilised/hingamisprobleemid või nahahaigused);
- fenütoiin, karbamasepiin, fenobarbitaal - kasutatakse epilepsia ja teiste neuroloogiliste seisundite raviks;
- taimsed preparaadid, mis sisaldavad naistepuna ürti (*Hypericum perforatum*) - kasutatakse depressiooni ja ärevuse raviks.

Sunitinib Teva koos toidu ja joogiga

Ravi ajal Sunitinib Teva'ga ei tohi juua greibimahla.

Rasedus ja imetamine

Kui te olete rase või imetate, arvate end olevat rase või kavatsete rasestuda, pidage enne selle ravimi kasutamist nõu oma arsti või apteekriga.

Kui te võite rasestuda, peate te ravi ajal Sunitinib Teva'ga kasutama usaldusväärset rasestumisvastast meetodit.

Kui te toidate rinnaga last, rääkige sellest oma arstile. Ravi ajal Sunitinib Teva'ga on imetamine keelatud.

Autojuhtimine ja masinatega töötamine

Kui teil esineb peeringlust või olete ebatavaliselt väsinud, siis peate autojuhtimisel või masinatega töötamisel olema eriti ettevaatlik.

Sunitinib Teva sisaldab naatriumi

Ravim sisaldab vähem kui 1 mmol (23 mg) naatriumi igas kõvakapslis, see tähendab põhimõtteliselt „naatriumivaba“.

3. Kuidas Sunitinib Teva't võtta

Võtke seda ravimit alati täpselt nii, nagu arst on teile selgitanud. Kui te ei ole milleski kindel, pidage nõu oma arstiga.

Teie arst määrab teile sobiva annuse sõltuvalt vähitüübist, mida tuleb ravida. Kui teil ravitakse:

- **GIST** või **MRCC**, siis on tavaline annus 50 mg üks kord ööpäevas, mida võetakse 6-nädalaste tsükklitena: 28 päeva (4 nädalat) ning seejärel 14-päevane paus (2 nädalat ilma ravimita).
- **pNET**, siis on tavaline annus 37,5 mg üks kord ööpäevas ilma vahepausita.

Teie arst otsustab, milline on teile sobiv annus ning kas ja millal te peate ravi Sunitinib Teva'ga lõpetama.

Sunitinib Teva't võib võtta koos toiduga või ilma.

Kui te võtate Sunitinib Teva't rohkem, kui ette nähtud

Kui olete kogemata võtnud liiga palju kapsleid, rääkige sellest **kohe** oma arstile. Te võite vajada arstiabi.

Kui te unustate Sunitinib Teva't võtta

Ärge võtke kahekordset annust, kui annus jäi eelmisel korral võtmata.

4. Võimalikud kõrvaltoimed

Nagu kõik ravimid, võib ka see ravim põhjustada kõrvaltoimeid, kuigi kõigil neid ei teki.

Pöörduge **kohe** oma arsti poole, kui teil tekib mõni järgmistest tõsistest kõrvaltoimetest (vt ka lõik „Mida on vaja teada enne Sunitinib Teva võtmist“):

Südameprobleemid. Rääkige oma arstile, kui olete väga väsinud, hingeldate või kui teie jalalabad ja pahklud on turses. Need sümptomid võivad olla tingitud südameprobleemidest, sh südamepuudulikkus ja südamelihase probleemid (kardiomiopaatia).

Kopsu- või hingamisprobleemid. Rääkige oma arstile, kui teil tekib köha, valu rinnus, järsku algav hingeldus või veriköha. Need sümptomid võivad olla tingitud seisundist, mida nimetatakse kopsuembooliaks; see tekib, kui verehüübed liiguvad teie kopsudesse.

Neeruhäired. Rääkige oma arstile, kui teie urineerimissagedus on muutunud või urineerimine lakkab. Need võivad olla neerupuudulikkuse sümptomid.

Veritsus. Rääkige oma arstile, kui teil esineb ravi ajal Sunitinib Teva'ga mõni nendest sümptomitest või tõsine veritsusprobleem: valulik, turses kõht, vere oksendamine, musta värvi ja kleepuv väljaheide,

veri uriinis, peavalu või vaimse seisundi muutus, vere või verise röga köhimine kopsust või hingamisteedest.

Kasvaja lagunemine, mille tagajärjel tekib sooleseina mulgustus (auk). Rääkige oma arstile, kui teil on tugev kõhuvalu, palavik, iiveldus, oksendamine, veri väljaheites või muutused roojamise sageduses.

Teised kõrvaltoimed Sunitinib Teva kasutamisel võivad olla järgmised:

Väga sage: võivad esineda rohkem kui 1 inimesel 10-st

- Vereliistakute, punaste vereliblede ja/või valgete vereliblede (nt neutrofiilide) arvu vähenemine.
- Hingeldus.
- Kõrge vererõhk.
- Äärmine väsimus, jõukaotus.
- Naha alla ja silmade ümbrusse kogunenud vedelikust põhjustatud tursed, raske allergiline lööve.
- Suuvalu/ärritus, suu haavandid/põletik/kuivus, maitsetundlikkushäired, maoärritus, iiveldus, oksendamine, kõhulahtisus, kõhukinnisus, kõhuvalu/-turse, söögiisu kaotus või vähenemine.
- Kilpnäärme aktiivsuse vähenemine (hüpotüreoidism).
- Pearinglus.
- Peavalu.
- Ninaverejooks.
- Seljavalu, liigesevalu.
- Jalgade ja käte valu.
- Naha kollasus/naha värvuse muutus, naha liigipigmentatsioon, juuksevärvi muutus, lööve peopesadel ja jalataldadel, lööve, kuiv nahk.
- Köha.
- Palavik.
- Raskused uinumisel.

Sage: võivad esineda kuni 1 inimesel 10-st

- Verehüüvete teke veresoontes.
- Südamelihase verevarustuse puudulikkus, mida põhjustab südame pärgarterite ummistumine või ahenemine.
- Valu rinnus.
- Südame vähenenud võime pumbata verd.
- Vedelikupeetus, sealhulgas kopsude ümber.
- Infektsioonid.
- Rasket nakkusest (vereringes esinevast infektsioonist) tingitud tüsistus, millega võivad kaasneda koekahjustus, organpuudulikkus ja surm.
- Veresuhkru sisalduse langus (vt lõik 2).
- Valgu kaotus uriiniga, mis võib põhjustada turseid.
- Gripitaoline sündroom.
- Kõrvalekalded vereanalüüsides, sh pankrease ja maksa ensüümide aktiivsuses.
- Kõrge kusihappe tase veres.
- Hemorroidid, valu pärasooles, igeme veritsus, neelamisraskused või neelamisvõimetus.
- Põletav või valulik tunne keelel, seedetrakti limaskestast põletik, rohked gaasid maos või soolestikus.
- Kaalulangus.
- Lihas-skeleti valu (valu lihastes ja luudes), lihaskrampid, lihaste väsimus, lihasvalu, lihasspasmid.
- Nina kuivus, ninakinnisus.
- Tugev pisaravool.
- Ebatavalised aistingud nahal, sügelus, naha ketendus ja põletik, villid, akne, küünte värvuse muutus, juuste väljalangemine.
- Ebatavalised aistingud jäsemetes.
- Ebanormaalselt vähenenud/suurenenud tundlikkus, eriti puuetundlikkus.
- Kõrvetised.
- Dehüdratsioon.

- Kuumahood.
- Uriini ebanormaalne värv.
- Depressioon.
- Külma värinad.

Aeg-ajalt: võivad esineda kuni 1 inimesel 100-st

- Eluohulik pehmete kudede infektsioon, sh pära- ja suguelundite piirkonnas (vt lõik 2).
- Insult.
- Südamelihaseinfarkt, mida põhjustab südame verevarustuse katkemine või vähenemine.
- Muutused südame elektrilises aktiivsuses või südame rütmihäired.
- Vedelik südame ümber (perikardi efusioon).
- Maksapuudulikkus.
- Pankreasepõletikust põhjustatud valu kõhus.
- Kasvaja lagunemine, mis viib soole mulgustumiseni (perforatsioon).
- Sapipõiepõletik (paistetus ja punetus) koos sapikividega või ilma.
- Ebanormaalsed torusarnased ühendused (fistulid) ühest normaalsest kehaõõnest teise kehaõõnde või nahapinnale.
- Suu, hammaste ja/või lõualuu valu, turse või haavandid suus, tuimus või raskustunne lõualuus või hammaste loksumine. Need võivad olla lõualuu luukahjustuse (osteonekroosi) nähud ja sümptomid, (vt lõik 2).
- Kilpnäärmehormoonide ületootmine, mis suurendab organismi puhkeolekus tarbitava energia hulka.
- Haavade kehvem paranemine pärast kirurgilist operatsiooni.
- Veres ensüüm kreatiinfosfokinaasi taseme tõus (eritub lihastest).
- Ülemäärane reaktsioon allergeenile, muu hulgas heinapalavik, nahalööve, naha sügelus, nõgestõbi, kehaosade turse ja hingamisraskused.
- Käärsoole põletik (koliit, isheemiline koliit).

Harv: võivad esineda kuni 1 inimesel 1000-st

- Naha ja/või limaskestade raske reaktsioon (Stevensi-Johnsoni sündroom, toksiline epidermise nekrolüüs, multiformne erüteem).
- Tuumorilahustussündroom (TLS) - TLS puhul esineb rühm ainevahetusega seotud tüsistusi, mis võivad tekkida vähivähi ajal. Need tüsistused, mida põhjustavad lagunevate vähivähi rakkude jääkproduktid, võivad väljenduda järgmiste nähtudena: iiveldus, hingeldus, ebaregulaarsed südamelöögid, lihaskrambid, krambid, hägune uriin ja väsimus koos kõrvalekalletega laboratoorsete testide tulemustes (suur kaaliumi, kusi- ja fosfori sisaldus ning väike kaltsiumi sisaldus veres), mis võivad viia neerufunktsiooni muutuste ja ägeda neerupuudulikkuseni.
- Lihaste ebanormaalne lagunemine, mis võib viia neeruprobleemideni (rabdomüolüüs).
- Kõrvalekalded aju töös, mis võivad põhjustada sümptomite kombinatsiooni, sh peavalu, segasus, krambihood ja nägemiskaotus (pöörduv posterioorse leukoentsefalopaatia sündroom).
- Valusad nahahaavandid (gangrenoosne püodermia).
- Maksapõletik (hepatiit).
- Kilpnäärme põletik.
- Kõige peenemate veresoonte kahjustus, mida nimetatakse trombootiliseks mikroangiopaatiks (TMA).

Teadmata (sagedust ei saa hinnata olemasolevate andmete alusel):

- Veresoone seinade laienemine ja nõrgenemine või rebend (aneurüsmid ja arteridissektsioonid).

Kõrvaltoimetest teatamine

Kui teil tekib ükskõik milline kõrvaltoime, pidage nõu oma arsti. Kõrvaltoime võib olla ka selline, mida selles infolehes ei ole nimetatud. Kõrvaltoimetest võite ka ise teatada www.ravimiamet.ee kaudu. Teatades aitate saada rohkem infot ravimi ohutusest.

5. Kuidas Sunitinib Teva't säilitada

- Hoidke seda ravimit laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.
- Ärge kasutage seda ravimit pärast kõlblikkusaega, mis on märgitud karbil ja pudelil ning blisteril pärast „EXP:“. Kõlblikkusaeg viitab selle kuu viimasele päevale.
- Hoida temperatuuril kuni 30 °C. Hoida originaalpakendis, niiskuse eest kaitstult.
- Ärge kasutage seda ravimit, kui täheldate, et pakend on rikutud või sellel on avamise jälgi.

Ärge visake ravimeid kanalisatsiooni ega olmejäätmete hulka. Küsige oma apteekrilt, kuidas visata ära ravimeid, mida te enam ei kasuta. Need meetmed aitavad kaitsta keskkonda.

6. Pakendi sisu ja muu teave

Mida Sunitinib Teva sisaldab

Sunitinib Teva 12,5 mg kõvakapslid

Toimeaine on sunitiniib. Üks kapsel sisaldab 12,5 mg sunitiniibi.

Teised koostisosad on:

- *Kapsli sisu:* mannitool, povidoon K-25, naatriumkroskarmelloos, magneesiumstearaat.
- *Kapsli kest:* želatiin, titaandioksiid (E171), punane raudoksiid (E172) ja kollane raudoksiid (E172).
- *Trükitint:* šellak, must raudoksiid (E172), propüleenglükool, kontsentreeritud ammoniaagilahus ja kaaliumhüdroksiid.

Sunitinib Teva 25 mg kõvakapslid

Toimeaine on sunitiniib. Üks kapsel sisaldab 25 mg sunitiniibi.

Teised koostisosad on:

- *Kapsli sisu:* mannitool, povidoon K-25, naatriumkroskarmelloos, magneesiumstearaat.
- *Kapsli kest:* želatiin, titaandioksiid (E171), punane raudoksiid (E172) ja kollane raudoksiid (E172).
- *Trükitint:* šellak, must raudoksiid (E172), propüleenglükool, kontsentreeritud ammoniaagilahus ja kaaliumhüdroksiid.

Sunitinib Teva 50 mg kõvakapslid

Toimeaine on sunitiniib. Üks kapsel sisaldab 50 mg sunitiniibi.

Teised koostisosad on:

- *Kapsli sisu:* mannitool, povidoon K-25, naatriumkroskarmelloos, magneesiumstearaat.
- *Kapsli kest:* želatiin, titaandioksiid (E171), punane raudoksiid (E172) ja kollane raudoksiid (E172).
- *Trükitint:* šellak, must raudoksiid (E172), propüleenglükool, kontsentreeritud ammoniaagilahus ja kaaliumhüdroksiid.

Kuidas Sunitinib Teva välja näeb ja pakendi sisu

Sunitinib Teva 12,5 mg kõvakapslid

Oranži läbipaistmatu kapslikaane ja oranži läbipaistmatu kapslikehaga želatiinist kõvakapslid, mille kaanel on musta tindiga märgistus „12.5“. Iga suurus 4 kapsel (üldpikkus suletuna ligikaudu 14,2 mm) sisaldab oranži granuleeritud pulbrit.

Sunitinib Teva 25 mg kõvakapslid

Heleoranži läbipaistmatu kapslikaane ja oranži läbipaistmatu kapslikehaga želatiinist kõvakapslid, mille kaanel on musta tindiga märgistus „25“. Iga suurus 3 kapsel (üldpikkus suletuna ligikaudu 15,8 mm) sisaldab oranži granuleeritud pulbrit.

Sunitinib Teva 50 mg kõvakapslid

Heleoranži läbipaistmatu kapslikaane ja heleoranži läbipaistmatu kapslikehaga želatiinist kõvakapslid, mille kaanel on musta tindiga märgistus „50“. Iga suurus 2 kapsel (üldpikkus suletuna ligikaudu 17,6 mm) sisaldab oranži granuleeritud pulbrit.

Sunitinib Teva on saadaval valgetes HDPE pudelites, mis sisaldavad 30 kapslit, blisterpakendites, milles on 28 või 30 kõvakapslit või üheannuselistes blistrites, milles on 28 x 1 või 30 x 1 kõvakapslit.

Kõik pakendi suurused ei pruugi olla müügil.

Müügiloa hoidja ja tootja

Müügiloa hoidja

Teva B.V.
Swensweg 5
Haarlem
2031GA
Holland

Tootjad

TEVA UK Ltd
Brampton Road, Hampden Park
Eastbourne
BN22 9AG
Ühendkuningriik

Teva Operations Poland Sp. z.o.o
ul. Mogilska 80
Kraków 31-546
Poola

Merckle GmbH
Ludwig-Merckle-Strasse 3, Blaubeuren
Baden-Wuerttemberg 89143
Saksamaa

PLIVA Hrvatska d.o.o. (PLIVA Croatia Ltd.)
Prilaz baruna Filipovića 25
Zagreb 10000
Horvaatia

Actavis International Ltd
4 Sqaq tal-Gidi off Valletta Road
Luqa LQA 6000
Malta

Balkanpharma-Dupnitsa AD
3 Samokovsko Shosse Str.
Dupnitsa 2600
Bulgaria

Lisaküsimuste tekkimisel selle ravimi kohta pöörduge palun müügiloa hoidja kohaliku esindaja poole:

UAB Teva Baltics Eesti filiaal
Hallivanamehe 4
11317 Tallinn
Tel: +372 6610 801

Infoleht on viimati uuendatud septembris 2021.