

## Písomná informácia pre používateľa

### Sunitinib Sandoz 12,5 mg tvrdé kapsuly Sunitinib Sandoz 25 mg tvrdé kapsuly Sunitinib Sandoz 50 mg tvrdé kapsuly

sunitinib

**Pozorne si prečítajte celú písomnú informáciu predtým, ako začnete užívať tento liek, pretože obsahuje pre vás dôležité informácie.**

- Túto písomnú informáciu si uschovajte. Možno bude potrebné, aby ste si ju znova prečítali.
- Ak máte akékoľvek ďalšie otázky, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika.
- Tento liek bol predpísaný iba vám. Nedávajte ho nikomu inému. Môže mu uškodiť, dokonca aj vtedy, ak má rovnaké prejavy ochorenia ako vy.
- Ak sa u vás vyskytne akýkoľvek vedľajší účinok, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika. To sa týka aj akýchkoľvek vedľajších účinkov, ktoré nie sú uvedené v tejto písomnej informácii. Pozri časť 4.

**V tejto písomnej informácii sa dozviete:**

1. Čo je Sunitinib Sandoz a na čo sa používa
2. Čo potrebujete vedieť predtým, ako užijete Sunitinib Sandoz
3. Ako užívať Sunitinib Sandoz
4. Možné vedľajšie účinky
5. Ako uchovávať Sunitinib Sandoz
6. Obsah balenia a ďalšie informácie

#### **1. Čo je Sunitinib Sandoz a na čo sa používa**

Sunitinib Sandoz obsahuje liečivo sunitinib, ktorý je inhibítorm proteínkinázy. Používa sa na liečbu rakoviny tým, že zabraňuje aktivite určitej skupiny proteínov, o ktorých je známe, že sa zúčastňujú na raste a šírení rakovinových buniek.

Sunitinib Sandoz sa používa na liečbu dospelých s nasledujúcimi druhmi rakoviny:

- Gastrointestinálny stromálny tumor (gastrointestinal stromal tumor, GIST), druh rakoviny žalúdka a črev, pri ktorom imatinib (iný liek proti rakovine) už viac neúčinkuje, alebo keď nemôžete užívať imatinib.
- Metastatický karcinóm z obličkových buniek (metastatic renal cell carcinoma, MRCC), druh rakoviny obličiek, ktorý sa rozšíril do iných častí tela.
- Pankreatické neuroendokrinné nádory (pancreatic neuroendocrine tumours, pNET) (nádory buniek pankreasu tvoriacich hormóny), ktoré pokračujú v raste alebo sa nedajú odstrániť chirurgicky.

Ak máte akékoľvek ďalšie otázky, ako Sunitinib Sandoz pôsobí, alebo prečo vám bol tento liek predpísaný, obráťte sa na svojho lekára.

#### **2. Čo potrebujete vedieť predtým, ako užijete Sunitinib Sandoz**

##### **Neužívajte Sunitinib Sandoz**

- ak ste alergický na sunitinib alebo na ktorúkoľvek z ďalších zložiek tohto lieku (uvedených v časti 6).

##### **Upozornenia a opatrenia**

Predtým, ako začnete užívať Sunitinib Sandoz, obráťte sa na svojho lekára:

- **Ak máte vysoký krvný tlak.** Sunitinib Sandoz môže zvyšovať krvný tlak. Váš lekár môže počas liečby Sunitinibom Sandoz kontrolovať váš krvný tlak a ak to bude potrebné, možno sa budete liečiť liekmi na zníženie krvného tlaku.
- **Ak máte alebo ste mali ochorenie krvi, problémy s krvácaním alebo podliatiny.** Liečba Sunitinibom Sandoz môže viesť k vyššiemu riziku krvácania alebo k zmenám počtu určitých buniek v krvi, čo môže viesť k malokrvnosti alebo ovplyvneniu schopnosti vašej krvi zrážať sa. Ak užívate warfarín alebo acenokumarol, lieky, ktoré zriedkajú krv na prevenciu krvných zrazenín, riziko krvácania môže byť vyššie. Oznámte svojmu lekárovi, ak máte akékoľvek krvácanie počas liečby Sunitinibom Sandoz.
- **Ak máte problémy so srdcom.** Sunitinib Sandoz môže spôsobiť problémy so srdcom. Oznámte svojmu lekárovi, ak sa cítite veľmi unavený, trpite dýchavičnosťou alebo máte opuchnuté chodidlá a členky.
- **Ak máte nezvyčajné zmeny srdcového rytmu.** Sunitinib Sandoz môže spôsobiť poruchy srdcového rytmu. Váš lekár vám môže urobiť elektrokardiogram (EKG) na posúdenie týchto problémov počas vašej liečby Sunitinibom Sandoz. Oznámte svojmu lekárovi, ak počas užívania Sunitinibu Sandoz pocitujete závrat, mdlobu alebo máte nezvyčajný srdcový rytmus.
- **Ak ste nedávno mali problém s krvnými zrazeninami vo vašich žilách a/alebo tepnách (druhy krvných ciev), vrátane mozgovej príhody, srdcového infarktu, embolie alebo trombózy.** Okamžite zavolajte svojmu lekárovi, ak sa počas liečby Sunitinibom Sandoz u vás objavia príznaky, ako je bolesť alebo tlak na hrudi, bolesť vo vašich rukách, chrbte, krku alebo čeľusti, dýchavičnosť, necitlivosť alebo slabosť 1 strany vášho tela, problémy s rečou, bolesť hlavy alebo závrat.
- **Ak máte alebo ste mali aneuryzmu** (zväčšenie a oslabenie steny krvnej ciev) alebo trhlinu v stene krvnej cievky.
- **Ak máte alebo ste mali poškodenie najmenších krvných ciev známe ako trombotická mikroangiopatia (TMA).** Oznámte svojmu lekárovi, ak sa u vás objaví horúčka, malátnosť, únava, modriny, krvácanie, opuch, zmätenosť, strata zraku a záchvaty.
- **Ak máte problémy so štítnou žľazou.** Sunitinib Sandoz môže spôsobiť problémy so štítnou žľazou. Oznámte svojmu lekárovi, ak sa ľahšie unavíte, celkovo pocitujete väčší chlad ako iní ľudia, alebo váš hlas počas liečby Sunitinibom Sandoz zhrubne. Skôr, ako začnete užívať Sunitinib Sandoz a pravidelne počas jeho užívania vám musia kontrolovať funkciu štítnej žľazy. Ak vaša štítna žľaza neprodukuje dostatok hormónov štítnej žľazy, možno budete liečený náhradami hormónov štítnej žľazy.
- **Ak máte alebo ste mali poruchy pankreasu (podžalúdkovej žľazy) alebo žlčníka.** Oznámte svojmu lekárovi, ak sa u vás vyvinie ktorýkoľvek z nasledujúcich prejavov a príznakov: bolesť v oblasti žalúdka (nadbrušku), nevoľnosť, vracanie a horúčka. Môžu byť spôsobené zápalom pankreasu alebo žlčníka.
- **Ak máte alebo ste mali problémy s pečeňou.** Oznámte svojmu lekárovi, ak sa u vás počas liečby Sunitinibom Sandoz vyvinie ktorýkoľvek z nasledujúcich prejavov a príznakov problémov s pečeňou: svrbenie, zožltnutie očí alebo kože, tmavý moč a bolesť alebo neprijemný pocit v pravej hornej časti žalúdka. Váš lekár vám pred liečbou a počas liečby Sunitinibom Sandoz, a v prípade, ak je to klinicky potrebné, musí robiť krvné vyšetrenia, aby skontroloval funkciu vašej pečene.
- **Ak máte alebo ste mali problémy s obličkami.** Váš lekár bude sledovať funkciu vašich obličiek.
- **Ak sa chystáte na operáciu alebo ste boli na operácii nedávno.** Sunitinib Sandoz môže ovplyvniť spôsob hojenia vašich rán. Ak sa chystáte na operáciu, zvyčajne vám Sunitinib Sandoz vysadia. Váš lekár rozhodne, kedy máte Sunitinib Sandoz znova začať užívať.

- **Možno vám lekár odporučí, aby ste sa pred liečbou Sunitinibom Sandoz dali vyšetriť u zubára.**
- Ak máte, alebo ste mali bolest' v ústach, bolesti zubov a/alebo čeľuste, opuch alebo zápal vo vnútri úst, znečitlivenie alebo pocit ťažoby v čeľusti alebo uvoľnený zub, povedzte to ihned svojmu lekárovi a zubárovi.
- Ak potrebujete podstúpiť invazívny (prenikajúci do zuba, d'asná) zubný zákrok alebo chirurgický zákrok na zuboch, povedzte svojmu zubárovi, že ste liečený Sunitinibom Sandoz, zvlášť ak zároveň dostávate alebo ste dostávali intravenózne (do žily) bisfosfonáty. Bisfosfonáty sú lieky používané na prevenciu kostných komplikácií, ktoré sa môžu užívať na iné ochorenie.
- **Ak máte alebo ste mali poruchy kože a podkožného tkaniva.** Pri užívaní tohto lieku sa môže vyskytnúť „pyoderma gangrenosum“ (bolestivé vredy na koži) alebo „nekrotizujúca fasciitída“ (rýchlo sa šíriaca a život ohrozujúca infekcia kože alebo mäkkého tkaniva). Okamžite kontaktujte svojho lekára, ak sa u vás vyskytnú príznaky infekcie v okolí poranenej kože, vrátane horúčky, bolesti, začervenania, opuchu alebo výtoku hnisu alebo krvi. Vo všeobecnosti je táto udalosť po prerušení liečby sunitinibom vratná. Pri použíti sunitinibu boli hlásené závažné kožné reakcie (Stevensov-Johnsonov syndróm, toxicá epidermálna nekrolýza, multiformný erytém), objavujúce sa spočiatku ako červené terčíkovité škvŕny alebo okrúhle flaky často s centrálnymi pľuzgiermi na trupe. Vyrážky môžu narastať do rozsiahlej tvorby pľuzgierov alebo olupovania kože a môžu byť život ohrozujúce. Ak sa u vás rozvinú vyrážky alebo tieto kožné príznaky, okamžite vyhľadajte pomoc lekára.
- **Ak máte alebo ste mali záchvaty.** Čo najskôr oznamte svojmu lekárovi, ak máte vysoký krvný tlak, bolest' hlavy alebo stratu videnia.
- **Ak máte cukrovku.** U pacientov s cukrovkou sa majú hladiny cukru v krvi pravidelne sledovať, aby sa zhodnotilo, či je na zníženie rizika nízkej hladiny cukru v krvi potrebná úprava dávkowania lieku na liečbu cukrovky. Čo najskôr oznamte svojmu lekárovi, ak sa u vás vyskytnú akékoľvek prejavy a príznaky nízkej hladiny cukru v krvi (únava, búšenie srdca, potenie, hlad a strata vedomia).

### **Deti a dospevajúci**

Sunitinib Sandoz sa neodporúča užívať pacientom mladším ako 18 rokov.

### **Iné lieky a Sunitinib Sandoz**

Ak teraz užívate alebo ste v poslednom čase užívali, či práve budete užívať ďalšie lieky, povedzte to svojmu lekárovi alebo lekárikovi.

Niektoré lieky môžu ovplyvňovať hladiny Sunitinibu Sandoz vo vašom tele. Informujte svojho lekára, ak užívate lieky obsahujúce nasledujúce liečivá:

- ketokonazol, itrakonazol – používané na liečbu hubových infekcií
- erytromycín, klaritromycín, rifampicín – používané na liečbu infekcií
- ritonavir – používaný na liečbu HIV
- dexametazón – kortikosteroid používaný na rôzne stavy (ako sú alergické/dýchacie poruchy alebo kožné ochorenia)
- fenytoín, karbamazepín, fenobarbital – používané na liečbu epilepsie a iných neurologických stavov
- rastlinné lieky obsahujúce ľubovník bodkovaný (*Hypericum perforatum*) – používané na liečbu depresie a úzkosti

### **Sunitinib Sandoz a jedlo a nápoje**

Počas liečby Sunitinibom Sandoz sa vyhýbajte pitiu grapefruitovej šťavy.

### **Tehotensť a dojčenie**

Ak ste tehotná alebo dojčite, ak si myslíte, že ste tehotná alebo ak plánujete otehotniť, porad'te sa so svojím lekárom alebo lekárnikom predtým, ako začnete užívať tento liek.

Ak by ste mohli otehotniť, musíte počas liečby Sunitinibom Sandoz používať spoľahlivú metódu antikoncepcie.

Ak dojčite, povedzte to svojmu lekárovi. Počas liečby Sunitinibom Sandoz nesmiete dojčiť.

### **Vedenie vozidiel a obsluha strojov**

Ak sa u vás vyskytne závrat alebo neprimeraná únava, bud'te obzvlášť opatrný počas vedenia vozidla alebo obsluhy strojov.

### **Sunitinib Sandoz obsahuje sodík**

Tento liek obsahuje menej ako 1 mmol sodíka (23 mg) v jednotke dávkovania, t.j. v podstate zanedbateľné množstvo sodíka.

## **3. Ako užívať Sunitinib Sandoz**

Vždy užívajte tento liek presne tak, ako vám povedal váš lekár. Ak si nie ste niečím istý, overte si to u svojho lekára alebo lekárnika.

Váš lekár vám predpíše dávku lieku vhodnú pre vás v závislosti od druhu rakoviny, ktorý sa má liečiť.

Ak ste liečený na

- GIST alebo MRCC: zvyčajná dávka je 50 mg jedenkrát denne užívaných 28 dní (4 týždne), po ktorých nasleduje 14 dní (2 týždne) prestávky (bez liečby) v 6-týždňových cykloch.
- pNET: zvyčajná dávka je 37,5 mg jedenkrát denne bez prestávky v liečbe.

Váš lekár určí vhodnú dávku, ktorú potrebujete užívať, ako aj to, či a kedy máte ukončiť liečbu Sunitinibom Sandoz.

Sunitinib Sandoz sa môže užívať s jedlom alebo bez jedla.

### **Ak užijete viac Sunitinibu Sandoz, ako máte**

Ak ste náhodne užili príliš veľa kapsúl, informujte o tom okamžite svojho lekára. Možno budete potrebovať lekársku starostlivosť.

### **Ak zabudnete užiť Sunitinib Sandoz**

Neužívajte dvojnásobnú dávku, aby ste nahradili vynechanú dávku.

Ak máte akékoľvek ďalšie otázky týkajúce sa použitia tohto lieku, opýtajte sa svojho lekára alebo lekárnika.

## **4. Možné vedľajšie účinky**

Tak ako všetky lieky, aj tento liek môže spôsobovať vedľajšie účinky, hoci sa neprejavia u každého.

Musíte okamžite kontaktovať svojho lekára, ak sa u vás vyskytne ktorýkoľvek z týchto závažných vedľajších účinkov (pozri tiež **Čo potrebujete vedieť predtým, ako užijete Sunitinib Sandoz**):

**Problémy so srdcom.** Oznámite svojmu lekárovi, ak sa cítite veľmi unavený, trpíte dýchavičnosťou alebo máte opuchnuté chodidlá a členky. Môžu to byť príznaky problémov so srdcom, ktoré môžu zahŕňať zlyhanie srdca a problémy so srdcovým svalom (kardiomyopatiu).

**Problémy s plúcami alebo dýchaním.** Oznámite svojmu lekárovi, ak sa u vás vyvinie kašeľ, bolest' na hrudi, náhly nástup dýchavičnosti alebo vykašliavanie krvi. Môžu to byť príznaky ochorenia

nazývaného pľúcna embólia, ktorá sa vyskytne vtedy, keď krvné zrazeniny prejdú do pľúc.

**Problémy s obličkami.** Oznámte svojmu lekárovi, ak zaznamenáte zmenu častoti močenia alebo nemáte potrebu močiť, čo môžu byť príznaky zlyhania obličiek.

**Krvácanie.** Oznámte svojmu lekárovi, ak sa u vás počas liečby Sunitinibom Sandoz vyskytne ktorýkoľvek z týchto príznakov alebo závažný problém s krvácaním: bolestivý, opuchnutý žalúdok (bricho); vracanie krví; čierna, lepkavá stolica; krv v moči; bolest' hlavy alebo zmenený duševný stav; vykašliavanie krví alebo krvavých hlienov z pľúc alebo dýchacích ciest.

**Rozpad nádoru, ktorý spôsobí prederavenie čreva.** Oznámte svojmu lekárovi, ak máte závažnú bolest' brucha, horúčku, nutkanie na vracanie, vracanie, krv v stolici alebo zmeny v návyku na stolicu.

Ďalšie vedľajšie účinky Sunitinibu Sandoz môžu zahŕňať:

Veľmi časté: môžu postihovať viac ako 1 z 10 osôb

- Zniženie počtu krvných doštičiek, červených krviniek a/alebo bielych krviniek (napr. neutrofilov).
- Dýchavičnosť.
- Vysoký krvný tlak.
- Výrazná únava, úbytok sily.
- Opuch spôsobený tekutinou pod kožou a v okolí oka, silná alergická vyrážka.
- Bolesť/podráždenie v oblasti úst, pocit pálenia v ústach/zápal/suchosť, poruchy chuti, ľažkosti so žalúdkom, nevoľnosť, vracanie, hnačka, zápcha, bolesť/nafúknutie brucha, strata/znižená chuť do jedla.
- Znížená činnosť štítnej žľazy (hypotyreóza).
- Závrat.
- Bolesť hlavy.
- Krvácanie z nosa.
- Bolesť chrbta, bolesť klíbov.
- Bolesť v ramenách a nohách.
- Žltá koža/zmeny sfarbenia kože, nadmerné množstvo kožného farbiva v pokožke, zmeny sfarbenia vlasov, vyrážky na dlaniach a chodidlach, vyrážka, suchá koža.
- Kašeľ.
- Horúčka.
- Ľažkosti so zaspávaním.

Časté: môžu postihovať menej ako 1 z 10 osôb

- Krvné zrazeniny v cievach.
- Nedostatočné zásobovanie srdcového svalu krvou z dôvodu upchatia alebo zúženia vencovitých tepien.
- Bolesť hrudníka.
- Zniženie množstva krvi prečerpanej srdcom.
- Zadržiavanie tekutín, vrátane tekutiny v okolí pľúc.
- Infekcie.
- Komplikácia závažnej infekcie (infekcia je prítomná v krvnom riečisku), čo môže viesť k poškodeniu tkaniva, zlyhaniu orgánov a smrti.
- Znižená hladina cukru v krvi (pozri časť 2).
- Vylučovanie bielkovín močom, ktoré niekedy vedie k opuchu.
- Súbor príznakov podobných chrípke.
- Nezvyčajné výsledky vyšetrení krvi vrátane výsledkov pankreatických a pečeňových enzýmov.
- Vysoká hladina kyseliny močovej v krvi.
- Hemoroidy (rozšírené žily v oblasti konečníka), bolesť v konečníku, krvácanie z d'asien, ľažkosti pri prehlitaní alebo neschopnosť prehlitať.
- Pocit pálenia a bolesti na jazyku, zápal sliznice tráviaceho traktu, nadmerná tvorba plynov

- v žalúdku alebo v čreve.
- Úbytok telesnej hmotnosti.
- Muskuloskeletálna bolest' (bolest' svalov a kostí), svalová slabosť, svalová únava, bolest' svalov, svalové kŕče.
- Sucho v nose, upchatý nos.
- Nadmerné slzenie.
- Neobvyklé pocity na koži, svrbenie, olupovanie a zápal kože, pľuzgiere, akné, zmena sfarbenia nechtorov, vypadávanie vlasov.
- Neobvyklé pocity v končatinách.
- Neobvykle znížená/ zvýšená citlivosť, zvlášť na dotyk.
- Pálenie záhy.
- Dehydratácia.
- Návaly tepla.
- Neobvykle sfarbený moč.
- Depresia.
- Zimnica.

Menej časté: môžu postihovať menej ako 1 zo 100 osôb

- Život ohrozujúca infekcia mäkkého tkaniva vrátane tkaniva v oblasti análneho otvoru a pohlavných orgánov (pozri časť 2).
- Mŕtvica.
- Srdcový záchvat spôsobený prerušením alebo znížením prívodu krvi do srdca.
- Zmeny elektrickej aktivity alebo nezvyčajný srdcový rytmus.
- Tekutina okolo srdca (perikardiálny výpotok).
- Zlyhanie pečene.
- Bolest' v žalúdku (bruchu) spôsobená zápalom pankreasu.
- Rozpad tumoru (zhubného nádoru) vedúci k prederaveniu čreva (perforácia).
- Zápal (opuch a sčervenenie) žľčníka s alebo bez súvisiacich žľčových kameňov.
- Nezvyčajné prepojenie jednej bežnej telesnej dutiny s druhou telesnou dutinou alebo s kožou v podobe kanálika.
- Bolest' v ústach, bolesti zubov a/alebo čeľuste, opuch alebo zápal vo vnútri úst, znecitlenie alebo pocit ťažoby v čeľusti alebo uvoľnený zub. Toto môžu byť prejavy a príznaky poškodenia čeľustnej kosti (osteonekroza) (pozri časť 2).
- Nadmerná tvorba hormónov štítnej žľazy, ktorá zvyšuje množstvo energie, ktorú telo využíva v pokoji.
- Problémy s hojením rán po operačnom zákroku.
- Zvýšená hladina enzýmu (kreatinfosfokinázy) zo svalov.
- Nadmerná reakcia na alergén, vrátane sennej nádchy, kožnej vyrážky, svrbivej pokožky, žihľavky, opuchu častí tela a ťažkostí s dýchaním.
- Zápal čreva (kolitída, ischemická kolitída).

Zriedkavé: môžu postihovať menej ako 1 z 1 000 osôb

- Závažná reakcia kože a/alebo slizníc (Stevensov-Johnsonov syndróm, toxicá epidermálna nekrolýza, multiformný erytéma).
- Syndróm nádorového rozpadu (Tumour Lysis Syndrome, TLS) – TLS pozostáva zo skupiny metabolických komplikácií, ktoré sa môžu vyskytnúť počas liečby rakoviny. Tieto komplikácie sú spôsobené látkami, ktoré vznikajú v dôsledku rozpadu odumierajúcich rakovinových buniek a môžu zahŕňať nasledujúce: nevoľnosť, dýchavičnosť, nepravidelný srdcový rytmus, svalové kŕče, záchvat, zakalenie moču a únava v spojení s nezvyčajnými výsledkami laboratórnych vyšetrení (vysoké hladiny draslíka, kyseliny močovej a fosforu a nízke hladiny vápnika v krvi), ktoré môžu viest' k zmenám funkcie obličiek a k náhlemu zlyhaniu obličiek.
- Nezvyčajný rozpad svalovej hmoty, ktorý môže viest' k problémom s obličkami (rabdomiolýza).
- Neobvyklé zmeny v mozgu, ktoré môžu spôsobiť súbor príznakov vrátane bolesti hlavy,

- zmätenosti, záхватov a straty zraku (syndróm reverzibilnej posteriórnej leukoencefalopatie).
- Tvorba bolestivých vredov na pokožke (pyoderma gangrenosum).
- Zápal pečene (hepatitída).
- Zápal šítnej žľazy.
- Poškodenie najmenších krvných ciev známe ako trombotická mikroangiopatia (TMA).

Neznáme (častosť sa nedá odhadnúť z dostupných údajov):

- Zväčšenie a oslabenie steny krvnej ciev alebo trhlina v stene krvnej ciev (aneuryzmy a arteriálne disekcie).

### **Hlásenie vedľajších účinkov**

Ak sa u vás vyskytne akýkoľvek vedľajší účinok, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika. To sa týka aj akýchkoľvek vedľajších účinkov, ktoré nie sú uvedené v tejto písomnej informácii. Vedľajšie účinky môžete hlásiť aj priamo na národné centrum hlásenia uvedené v Prílohe V. Hlásením vedľajších účinkov môžete prispieť k získaniu ďalších informácií o bezpečnosti tohto lieku.

## **5. Ako uchovávať Sunitinib Sandoz**

Tento liek uchovávajte mimo dohľadu a dosahu detí.

Nepoužívajte tento liek po dátume exspirácie, ktorý je uvedený na škatuľke, flăashi a blistri po EXP. Dátum exspirácie sa vzťahuje na posledný deň v danom mesiaci.

Tento liek nevyžaduje žiadne zvláštne podmienky na uchovávanie.

Nepoužívajte tento liek, ak zistíte, že škatuľka je poškodená alebo sa s ňou manipulovalo.

Nelikvidujte lieky odpadovou vodou alebo domovým odpadom. Nepoužitý liek vráťte do lekárne. Tieto opatrenia pomôžu chrániť životné prostredie.

## **6. Obsah balenia a ďalšie informácie**

### **Čo Sunitinib Sandoz obsahuje**

- Liečivo je sunitinib.

#### Sunitinib Sandoz 12,5 mg tvrdé kapsuly

Každá kapsula obsahuje 12,5 mg sunitinibu.

#### Sunitinib Sandoz 25 mg tvrdé kapsuly

Každá kapsula obsahuje 25 mg sunitinibu.

#### Sunitinib Sandoz 50 mg tvrdé kapsuly

Každá kapsula obsahuje 50 mg sunitinibu.

- Ďalšie zložky sú:

*Obsah kapsuly:* celulóza, mikrokryštalická (E460); manitol (E421); kroskarmelóza, sodná soľ; povidón (E1201); stearát horečnatý (E470b)

#### Sunitinib Sandoz 12,5 mg tvrdé kapsuly

*Telo kapsuly:* červený oxid železitý (E172), oxid titaničitý (E171), želatína

*Potlačová farba, biela:* šelak, oxid titaničitý (E171), propylénglykol (E1520)

#### Sunitinib Sandoz 25 mg tvrdé kapsuly

*Telo kapsuly:* čierny oxid železitý (E172), červený oxid železitý (E172), žltý oxid železitý (E172), oxid titaničitý (E171), želatína

*Potlačová farba, biela:* šelak, oxid titaničitý (E171), propylénglykol (E1520)

#### Sunitinib Sandoz 50 mg tvrdé kapsuly

*Telo kapsuly:* čierny oxid železitý (E172), červený oxid železitý (E172), žltý oxid železitý (E172), oxid titaničitý (E171), želatína

*Potlačová farba, biela:* šelak, oxid titaničitý (E171), propylénglykol (E1520)

**Ako vyzerá Sunitinib Sandoz a obsah balenia**

**Sunitinib Sandoz 12,5 mg tvrdé kapsuly (kapsuly)**

Želatínové kapsuly veľkosti 4 s oranžovým uzáverom a oranžovým telom, potlačené bielym nápisom „12,5 mg“ na tele kapsuly a obsahujúce žlté až oranžové granuly.

**Sunitinib Sandoz 25 mg tvrdé kapsuly (kapsuly)**

Želatínové kapsuly veľkosti 3 s karamelovým uzáverom a oranžovým telom, potlačené bielym nápisom „25 mg“ na tele kapsuly a obsahujúce žlté až oranžové granuly.

**Sunitinib Sandoz 50 mg tvrdé kapsuly (kapsuly)**

Želatínové kapsuly veľkosti 1 s karamelovým uzáverom a karamelovým telom, potlačené bielym nápisom „50 mg“ na tele kapsuly a obsahujúce žlté až oranžové granuly.

Sunitinib Sandoz tvrdé kapsuly sú dostupné v blistroch obsahujúcich 28, 30, 50, 56, 60, 70, 84, 90, 98, 100, 110, 120 tvrdých kaspúl, v perforovaných blistroch s jednotlivými dávkami obsahujúcich 28 x 1, 30 x 1, 56 x 1, 84 x 1 tvrdú kapsulu a v plastových fľašiach obsahujúcich 30 tvrdých kapsúl.

Na trh nemusia byť uvedené všetky veľkosti balenia.

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii a výrobca**

***Držiteľ rozhodnutia o registrácii***

Sandoz Pharmaceuticals d.d.

Verovškova 57

1000 Ľubľana

Slovinsko

*Výrobca*

Remedica Ltd.

Aharnon Street, Limassol Industrial Estate

3056 Limassol

Cyprus

Pharmacare Premium Ltd.

HHF003 Hal Far Industrial Estate

Birzebbugia, BBG3000

Malta

LEK Pharmaceuticals d.d.

Verovškova 57

1526 Ľubľana

Slovinsko

**Liek je schválený v členských štátoch Európskeho hospodárskeho priestoru (EHP) pod nasledovnými názvami:**

Holandsko

Sunitinib Sandoz 12,5 mg, harde capsules

Sunitinib Sandoz 25 mg, harde capsules

Sunitinib Sandoz 50 mg, harde capsules

Rakúsko

Sunitinib Sandoz 12,5 mg - Hartkapseln

Sunitinib Sandoz 25 mg - Hartkapseln

Sunitinib Sandoz 50 mg – Hartkapseln

Belgicko

Sunitinib Sandoz 12,5 mg harde capsules

Sunitinib Sandoz 25 mg harde capsules

Sunitinib Sandoz 50 mg harde capsules

Bulharsko	Сунитиниб Сандоз 12,5 mg твърди капсули Сунитиниб Сандоз 25 mg твърди капсули Сунитиниб Сандоз 50 mg твърди капсули
Cyprus	Sunitinib Sandoz 12.5mg hard capsules Sunitinib Sandoz 25mg hard capsules Sunitinib Sandoz 50mg hard capsules
Česká republika	Sunitinib Sandoz
Nemecko	Sunitinib HEXAL 12,5 mg Hartkapseln Sunitinib HEXAL 25 mg Hartkapseln Sunitinib HEXAL 50 mg Hartkapseln
Dánsko	Sunitinib Sandoz
Estónsko	Sunitinib Sandoz
Grécko	Sunitinib/Sandoz
Fínsko	Sunitinib Sandoz 12,5 mg kovat kapselit Sunitinib Sandoz 25 mg kovat kapselit Sunitinib Sandoz 50 mg kovat kapselit
Francúzsko	SUNITINIB SANDOZ 12,5 mg, gélule SUNITINIB SANDOZ 25 mg, gélule SUNITINIB SANDOZ 50 mg, gélule
Chorvátsko	Sunitinib Sandoz 12,5 mg tvrde kapsule Sunitinib Sandoz 25 mg tvrde kapsule Sunitinib Sandoz 50 mg tvrde kapsule
Maďarsko	Szunitinib Sandoz 12,5 mg kemény kapszula Szunitinib Sandoz 25 mg kemény kapszula Szunitinib Sandoz 50 mg kemény kapszula
Írsko	Sunitinib Rowex 12.5 mg Hard capsules Sunitinib Rowex 25 mg Hard capsules Sunitinib Rowex 50 mg Hard capsules
Litva	Sunitinib Sandoz 12,5 mg kietosios kapsulės Sunitinib Sandoz 25 mg kietosios kapsulės Sunitinib Sandoz 50 mg kietosios kapsulės
Lotyšsko	Sunitinib Sandoz 12,5 mg cietās kapsulas Sunitinib Sandoz 25 mg cietās kapsulas Sunitinib Sandoz 50 mg cietās kapsulas
Malta	Sunitinib Sandoz 12,5 mg Hard Capsules Sunitinib Sandoz 25 mg Hard Capsules Sunitinib Sandoz 50 mg Hard Capsules
Nórsko	Sunitinib Sandoz
Pol'sko	Sunitinib Sandoz
Portugalsko	Sunitinib Sandoz
Rumunsko	Sunitinib Sandoz 12,5 mg capsule Sunitinib Sandoz 25 mg capsule Sunitinib Sandoz 50 mg capsule
Švédsko	Sunitinib Sandoz 12,5 mg hård kapslar Sunitinib Sandoz 25 mg hård kapslar Sunitinib Sandoz 50 mg hård kapslar
Slovinsko	Sunitinib Sandoz 12,5 mg trde kapsule Sunitinib Sandoz 25 mg trde kapsule Sunitinib Sandoz 50 mg trde kapsule
Slovenská republika	Sunitinib Sandoz 12,5 mg tvrdé kapsuly Sunitinib Sandoz 25 mg tvrdé kapsuly Sunitinib Sandoz 50 mg tvrdé kapsuly
Spojené kráľovstvo (Severné Írsko)	Sunitinib Sandoz 12.5 mg Hard Capsules Sunitinib Sandoz 25 mg Hard Capsules Sunitinib Sandoz 50 mg Hard Capsules

Táto písomná informácia bola naposledy aktualizovaná v 04/2021.