

Uputa o lijeku: Informacije za korisnika

Sunitinib Sandoz 12,5 mg tvrde kapsule Sunitinib Sandoz 25 mg tvrde kapsule Sunitinib Sandoz 50 mg tvrde kapsule

sunitinib

Pažljivo pročitajte cijelu uputu prije nego počnete uzimati ovaj lijek jer sadrži Vama važne podatke.

- Sačuvajte ovu uputu. Možda ćete je trebati ponovno pročitati.
- Ako imate dodatnih pitanja, obratite se liječniku ili ljekarniku.
- Ovaj je lijek propisan samo Vama. Nemojte ga davati drugima. Može im naškoditi, čak i ako su njihovi znakovi bolesti jednaki Vašima.
- Ako primijetite bilo koju nuspojavu, potrebno je obavijestiti liječnika ili ljekarnika. To uključuje i svaku moguću nuspojavu koja nije navedena u ovoj uputi. Pogledajte dio 4.

Što se nalazi u ovoj uputi:

1. Što je Sunitinib Sandoz i za što se koristi
2. Što morate znati prije nego počnete uzimati Sunitinib Sandoz
3. Kako uzimati Sunitinib Sandoz
4. Moguće nuspojave
5. Kako čuvati Sunitinib Sandoz
6. Sadržaj pakiranja i druge informacije

1. Što je Sunitinib Sandoz i za što se koristi

Sunitinib Sandoz sadrži djelatnu tvar sunitinib, koja je inhibitor protein kinaze. Koristi se za liječenje raka jer sprečava djelovanje posebne skupine proteina koji su uključeni u rast i širenje tumorskih stanica.

Sunitinib Sandoz se koristi za liječenje odraslih bolesnika koji imaju sljedeće vrste raka:

- gastrointestinalni stromalni tumor (GIST), jednu vrstu raka želuca i crijeva, i to kada imatinib (drugi lijek protiv raka) više ne djeluje ili ga ne smijete uzimati.
- metastatski karcinom bubrežnih stanica (MRCC), jednu vrstu raka bubrega koji se proširio u druge dijelove tijela.
- neuroendokrine tumore gušterića (pNET) (tumore stanica gušterića koje luče hormone) koji su uznapredovali ili se ne mogu kirurški odstraniti.

Ako imate pitanja o tome kako Sunitinib Sandoz djeluje ili zašto Vam je propisan, obratite se svom liječniku.

2. Što morate znati prije nego počnete uzimati Sunitinib Sandoz

Nemojte uzimati Sunitinib Sandoz

- ako ste alergični na sunitinib ili neki drugi sastojak ovog lijeka (naveden u dijelu 6.).

Upozorenja i mjere opreza

Obratite se svom liječniku ili ljekarniku prije nego uzmete Sunitinib Sandoz:

- **ako imate povišen krvni tlak.** Sunitinib Sandoz može povisiti krvni tlak. Liječnik Vam tijekom liječenja lijekom Sunitinib Sandoz može kontrolirati krvni tlak, te bude li potrebno, možete dobiti lijekove za snižavanje krvnog tlaka.
- **ako imate ili ste ranije imali neku bolest krvi, probleme s krvarenjem ili modricama.** Liječenje lijekom Sunitinib Sandoz može povećati rizik od krvarenja ili izazvati promjene broja određenih krvnih stanica, što može dovesti do anemija ili ometati zgrušavanje krvi. Ako uzimate varfarin ili acenokumarol, lijekove koji sprečavaju nastanak krvnih ugrušaka, rizik od krvarenja može biti povećan. Obavijestite liječnika o svakom krvarenju koje imate tijekom liječenja lijekom Sunitinib Sandoz.
- **ako imate srčanih tegoba.** Sunitinib Sandoz može uzrokovati tegobe sa srcem. Obavijestite liječnika ako osjećate izrazit umor, nedostaje Vam daha ili Vam otiču stopala i zglobovi.
- **ako imate neuobičajene promjene srčanog ritma.** Sunitinib Sandoz može prouzročiti odstupanja od normalnog ritma otkucaja srca. Liječnik može učiniti elektrokardiogram kako bi procijenio te tegobe dok se liječite lijekom Sunitinib Sandoz. Obavijestite liječnika ako imate omaglicu, nesvjesticu ili neuobičajene otkucaje srca dok uzimate Sunitinib Sandoz.
- **ako ste nedavno imali tegobe s krvnim ugrušcima u venama i/ili arterijama (vrste krvnih žila), uključujući moždani udar, srčani udar, emboliju ili trombozu.** Odmah se javite svom liječniku ako tijekom liječenja lijekom Sunitinib Sandoz nastupe simptomi poput boli ili stezanja u prsim, bolova u rukama, leđima, vratu ili čeljusti, nedostatka dah, obamrlosti ili slabosti na jednoj strani tijela, poteškoća s govorom, glavobolje ili omaglice.
- ako imate ili ste imali aneurizmu (proširenje i slabljenje stijenke krvne žile) ili rascjep stijenke krvne žile.
- **ako imate ili ste imali oštećenje najmanjih krvnih žila poznato kao trombotička mikroangiopatija (TMA).** Obavijestite liječnika ako nastupe vrućica, umor, modrice, krvarenje, oticanje, smetenost, gubitak vida i napadaji.
- **ako imate tegoba sa štitnjačom.** Sunitinib Sandoz može uzrokovati tegobe sa štitnjačom. Obavijestite liječnika ako se tijekom liječenja lijekom Sunitinib Sandoz brže umarate, ako primjećujete da Vam je hladnije nego drugim ljudima ili Vam se produbi glas. Liječnik će Vam kontrolirati funkciju štitnjače prije i redovito tijekom liječenja lijekom Sunitinib Sandoz. Ako Vam štitnjača ne luči dovoljno hormona, možda ćete dobiti lijek koji će nadomjestiti hormone štitnjače.
- **ako imate ili ste ranije imali poremećaje gušterače ili žučnog mjeđura.** Obavijestite liječnika ako razvijete bilo koji od sljedećih znakova i simptoma: bol u području trbuha (u gornjem dijelu trbuha), mučninu, povraćanje i vrućicu. Njihov uzrok može biti upala gušterače ili žučnog mjeđura.
- **ako imate ili ste ranije imali tegoba s jetrom.** Obavijestite liječnika ako se tijekom liječenja lijekom Sunitinib Sandoz razvije bilo koji od sljedećih znakova i simptoma: svrbež, žutilo bjeloočnica ili kože, tamna mokraća te bol ili neugoda u gornjem desnom dijelu trbuha. Liječnik Vam mora provoditi pretrage krvi kako bi provjerio rad jetre prije i za vrijeme liječenja lijekom Sunitinib Sandoz te prema kliničkoj potrebi.
- **ako imate ili ste ranije imali tegoba s bubrezima.** Liječnik će Vam nadzirati rad bubrega.

- **ako se morate podvrgnuti kirurškom zahvatu ili ste nedavno imali operaciju.** Sunitinib Sandoz može utjecati na cijeljenje rana. Obično ćete prekinuti liječenje lijekom Sunitinib Sandoz ako idete na operaciju. Liječnik će odlučiti kada možete ponovno početi uzimati Sunitinib Sandoz.
- **možda će Vam biti preporučeno da prije početka liječenja lijekom Sunitinib Sandoz obavite pregled zuba.**
 - Ako osjećate ili ste osjećali bol u ustima, zubima i/ili čeljusti, ako imate oteklinu ili bol u usnoj šupljini, ako osjećate utrnulost ili težinu čeljusti ili Vam se klima zuba, odmah se obratite liječniku i stomatologu.
 - Ako se morate podvrgnuti invazivnom stomatološkom postupku ili operaciji zuba, recite stomatologu da uzimate Sunitinib Sandoz, a naročito ako primale ili ste primali intravenske bisfosfonate. Bisfosfonati su lijekovi za sprečavanje komplikacija na kostima koji su Vam možda propisani za liječenje neke druge bolesti.
- **ako imate ili ste imali poremećaje kože i potkožnog tkiva.** Dok se liječite ovim lijekom može se razviti "pyoderma gangrenosum" (bolne ulceracije kože) ili "nekrotizirajući fasciitis" (infekcija kože/mekih tkiva koja se brzo širi i može biti opasna po život). Odmah se javite svom liječniku ako se pojave simptomi infekcije oko ozljede na koži, uključujući vrućicu, bol, crvenilo, oteklinu, ili izlazak gnoja ili sukrvice. Ona se u pravilu povlači nakon prestanka uzimanja sunitiniba. Teški kožni osipi (Stevens-Johnsonov sindrom, toksična epidermalna nekroliza, multiformni eritem) bili su prijavljeni pri primjeni sunitiniba, pojavljivajući se u početku na trupu u obliku crvenkastih točaka poput mete ili kružnih mrlja često sa središnjim mjehurom. Osip može napredovati do široko rasprostranjenih mjehura ili ljuštenja kože te može biti opasan. Ako primijetite osip ili neki od navedenih kožnih simptoma, potražite odmah liječnički savjet.
- **ako imate ili ste ranije imali epileptičke napadaje.** Što prije obavijestite liječnika ako imate povišen krvni tlak, glavobolju ili gubitak vida.
- **ako imate šećernu bolest.** Razine šećera u krvi u bolesnika sa šećernom bolesti potrebno je redovito provjeravati kako bi se procijenilo je li potrebno podesiti doziranje lijeka protiv šećerne bolesti da bi se smanjio rizik od niske razine šećera u krvi. Što prije obavijestite svog liječnika ako primijetite bilo kakve znakove ili simptome niske razine šećera u krvi (umor, osjećaj lupanja srca, znojenje, glad i gubitak svijesti).

Djeca i adolescenti

Sunitinib Sandoz se ne preporučuje u bolesnika mlađih od 18 godina.

Drugi lijekovi i Sunitinib Sandoz

Obavijestite svog liječnika ili ljekarnika ako uzimate, nedavno ste uzeli, ili biste mogli uzeti bilo koje druge lijekove.

Neki lijekovi mogu utjecati na koncentracije lijeka Sunitinib Sandoz u organizmu. Morate obavijestiti svog liječnika ako uzimate lijekove koji sadrže sljedeće djelatne tvari:

- ketokonazol, itrkonazol – lijekovi za liječenje gljivičnih infekcija
- eritromicin, klaritromicin, rifampicin – za liječenje infekcija
- ritonavir - za liječenje HIV infekcije
- deksametazon - kortikosteroidni lijek koji se primjenjuje za liječenje različitih bolesti (kao što su alergijska reakcija/poremećaji u disanju ili kožne bolesti)
- fenitoin, karbamazepin, fenobarbital - koji se koriste za liječenje epilepsije i nekih drugih neuroloških bolesti

- biljni pripravci koji sadrže gospinu travu (*Hypericum perforatum*) - koriste se za liječenje depresije i tjeskobe.

Sunitinib Sandoz s hranom i pićem

Morate izbjegavati pijenje soka od grejpa dok se liječite lijekom Sunitinib Sandoz.

Trudnoća i dojenje

Ako ste trudni ili dojite, mislite da bi ste mogli biti trudni ili planirate imati dijete, pitajte svog liječnika ili ljekarnika za savjet prije uzimanja ovog lijeka.

Ako biste mogli zatrudnjeti, morate koristiti pouzdanu metodu kontracepcije tijekom liječenja lijekom Sunitinib Sandoz.

Ako dojite, obavijestite o tome svog liječnika. Nemojte dojiti dok uzimate Sunitinib Sandoz.

Upravljanje vozilima i strojevima

Ako imate omaglice ili osjećate neuobičajen umor, budite posebno oprezni pri upravljanju vozilima i strojevima.

Sunitinib Sandoz sadrži natrij

Ovaj lijek sadrži manje od 1 mmol natrija (23 mg) po doznoj jedinici, tj. zanemarive količine natrija.

3. Kako uzimati Sunitinib Sandoz

Uvijek uzmite ovaj lijek točno onako kako Vam je rekao liječnik ili ljekarnik. Provjerite s liječnikom ili ljekarnikom ako niste sigurni.

Liječnik će Vam propisati odgovarajuću dozu, ovisno o vrsti raka koji se liječi. Ako se liječite od:

- GIST-a ili MRCC: uobičajena doza je 50 mg jedanput na dan tijekom 28 dana (4 tjedna), nakon čega slijedi 14 dana (2 tjedna) odmora (bez uzimanja lijeka), tako da cijeli ciklus traje 6 tjedana.
- pNET-a: uobičajena doza je 37,5 mg jedanput na dan bez razdoblja odmora.

Vaš će liječnik odrediti odgovarajuću dozu koju trebate uzimati kao i kada trebate prestati uzimati Sunitinib Sandoz.

Sunitinib Sandoz se može uzimati s hranom ili bez nje.

Ako uzmete više lijeka Sunitinib Sandoz nego što ste trebali

Ako ste slučajno uzeli previše kapsula, odmah se obratite svom liječniku. Možda će Vam trebati medicinska pomoć.

Ako ste zaboravili uzeti Sunitinib Sandoz

Nemojte uzeti dvostruku dozu kako biste nadoknadili zaboravljenu dozu.

U slučaju bilo kakvih pitanja u vezi s primjenom ovog lijeka, obratite se svom liječniku ili ljekarniku.

4. Moguće nuspojave

Kao i svi lijekovi, ovaj lijek može uzrokovati nuspojave iako se one neće javiti kod svakoga.

Morate se odmah javiti svom liječniku ako nastupi bilo koja od ovih ozbiljnih nuspojava (pogledajte i dio **Što morate znati prije nego počnete uzimati Sunitinib Sandoz**):

Srčani problemi. Obavijestite liječnika ako osjećate izrazit umor, nedostaje Vam daha ili Vam oticu stopala i zglobovi. To mogu biti simptomi srčanih tegoba koje mogu uključivati zatajenje srca i tegobe sa srčanim mišićem (kardiomiopatija).

Tegobe s plućima ili disanjem. Obavijestite liječnika ako se pojavi kašalj, bol u prsima, iznenadan nedostatak daha ili počnete iskašljavati krv. To mogu biti simptomi plućne embolije do koje dolazi kada krvni ugrušci dospiju u pluća.

Poremećaji bubrega. Obavijestite liječnika ako se promijeni učestalost mokrenja ili prestanete mokriti, što mogu biti simptomi zatajivanja bubrega.

Krvarenje. Obavijestite liječnika ako tijekom liječenja lijekom Sunitinib Sandoz nastupi ozbiljno krvarenje, ili se pojavi neki od sljedećih simptoma: bolan i natečen trbuš (abdomen), povraćanje krvi, crna ljepljiva stolica, krv u mokraći, glavobolja ili promjena psihičkog stanja, iskašljavanje krvi ili krvavi iskašljaj iz pluća ili dišnih puteva.

Tumorsko oštećenje tkiva koje dovodi do puknuća stjenke crijeva. Obavijestite liječnika ako nastupi jaka bol u trbušu, vrućica, mučnina, povraćanje, krv u stolici ili promjene uobičajenog ritma pražnjenja crijeva.

Ostale nuspojave liječenja lijekom Sunitinib Sandoz mogu biti:

Vrlo često (mogu se javiti u više od 1 na 10 osoba):

- Smanjenje broja krvnih pločica, crvenih krvnih stanica i/ili bijelih krvnih stanica (primjerice neutrofila).
- Nedostatak zraka.
- Povišen krvni tlak.
- Izrazit umor, gubitak snage.
- Oticanje uzrokovano tekućinom ispod kože i oko očiju, duboki alergijski osip.
- Bol/iritacija u ustima, ranice/upala/suhoća u ustima, poremećaji okusa, želučane tegobe, mučnina, povraćanje, proljev, zatvor, bol u trbušu/oticanje trbuha, gubitak/smanjenje teka.
- Smanjena aktivnost štitnjače (hipotireoza).
- Omaglica.
- Glavobolja.
- Krvarenje iz nosa.
- Bol u leđima, bol u zglobovima.
- Bol u rukama i nogama.
- Žuta koža/promjene boje kože, pojačana pigmentacija kože, promjene boje kose, osip na dlanovima i tabanima, osip, suhoća kože.
- Kašalj.
- Vrućica.
- Poteškoća pri usnivanju.

Često (mogu se javiti u do 1 na 10 osoba):

- Stvaranje ugrušaka u krvnim žilama.
- Nedostatak opskrbe srčanog mišića krvlju zbog začepljenja ili suženja koronarnih arterija.
- Bol u prsištu.
- Smanjena količina krvi koju srce istisne.
- Nakupljanje tekućine u tijelu, uključujući i područje oko pluća.
- Infekcije.

- Komplikacija teške infekcije (infekcija je prisutna u krvotoku) koja može dovesti do oštećenja tkiva, zatajenja organa i smrti.
- Smanjena razina šećera u krvi (pogledajte dio 2).
- Gubitak proteina u mokraći što ponekad rezultira oticanjem.
- Sindrom nalik gripi.
- Poremećene krvne pretrage, uključujući enzime gušterače i jetre.
- Visoka razina mokraće kiseline u krvi.
- Hemoroidi, bol u završnom dijelu crijeva (rektumu), krvarenje iz desni, otežano gutanje ili nemogućnost gutanja.
- Osjećaj pečenja ili boli u jeziku, upala sluznice probavnog sustava, prekomjerna količina plinova u želucu ili crijevima.
- Gubitak tjelesne težine.
- Bol u mišićima i kostima, slabost mišića, umor u mišićima, bol u mišićima, grčevi u mišićima.
- Suhoća nosa, začpljen nos
- Pojačano suzenje.
- Neuobičajeni osjeti na koži, svrbež, perutanje i upala kože, mjeđurići, akne, promjena boje noktiju, opadanje kose.
- Neuobičajeni osjeti u udovima.
- Neuobičajeno smanjena/povećana osjetljivost, osobito na dodir.
- Žgaravica zbog kiseline.
- Dehidracija.
- Navale vrućine.
- Neuobičajena boja mokraće.
- Depresija.
- Zimica.

Manje često (mogu se javiti u do 1 na 100 osoba):

- Po život opasne infekcije mekog tkiva, uključujući i područje spolnih organa i anusa (pogledajte dio 2.).
- Moždani udar.
- Srčani udar prouzročen prekidom ili smanjenjem opskrbe srca krvlju.
- Promjene u električnoj aktivnosti ili nepravilan ritam otkucaja srca.
- Tekućina oko srca (perikardijalni izljev).
- Zatajenje jetre.
- Bol u trbuhu (abdomenu) izazvana upalom gušterače.
- Tumorsko oštećenje tkiva koje dovodi do stvaranja pukotine u crijevima (perforacija crijeva).
- Upala (oticanje i crvenilo) žučnog mjehura sa ili bez prisutnosti kamenaca.
- Stvaranje neuobičajenog kanala u obliku cjevčice koji vodi od jedne normalne tjelesne šupljine do druge tjelesne šupljine ili kože.
- Bol u ustima, zubima i/ili čeljusti, oteklina ili ranice u usnoj šupljini, utrnulost ili osjećaj težine u čeljusti ili klimanje zuba. To mogu biti znakovi i simptomi oštećenja čeljusne kosti(osteonekroze), pogledajte dio 2.
- Pojačano lučenje hormona štitnjače koje povećava količinu energije potrebne tijelu u mirovanju.
- Otežano cijeljenje rana nakon operacije.
- Povišena razina enzima u krvi (kreatin fosfokinaze) iz mišića.
- Burna reakcija na alergen uključujući peludnu groznicu, kožni osip, svrbež kože, koprivnjaču, oticanje pojedinih dijelova tijela i otežano disanje
- Upala debelog crijeva (kolitis, ishemski kolitis).

Rijetko (mogu se javiti u manje od 1 na 1000 osoba):

- Teška reakcija kože i/ili sluznice (Stevens-Johnsov sindrom, toksična epidermalna nekroliza, multiformni eritem).

- Sindrom lize tumora, koji obuhvaća skupinu metaboličkih komplikacija do kojih može doći tijekom liječenja raka. Te komplikacije uzrokuju razgradni produkti umirućih stanica raka, a mogu obuhvaćati: mučninu, nedostatak daha, nepravilne otkucaje srca, grčeve u mišićima, napadaje, zamućenje mokraće i umor udruženi s odstupanjima od normalnih vrijednosti laboratorijskih pretraga (visoka razina kalija, mokraćne kiseline i fosfora te niska razina kalcija u krvi), što može izazvati promjene u radu bubrega i akutno zatajenje bubrega.
- Neuobičajeno oštećenje mišićnih vlakana koje može dovesti do problema s bubrežima (rabdomioliza).
- Abnormalne promjene u mozgu koje mogu uzrokovati skup simptoma uključujući glavobolju, smetenost, napdaje i gubitak vida (sindrom reverzibilne posteriorne leukoencelopatije).
- Bolna ulceracija kože (*pyoderma gangrenosum*)
- Upala jetre (hepatitis).
- Upala štitnjače.
- Oštećenje najmanjih krvnih žila poznato kao trombotička mikroangiopatija (TMA).

Nepoznato (učestalost se ne može procijeniti na temelju dostupnih podataka)

- Proširenje i slabljenje stijenke krvne žile ili rascjep stijenke krvne žile (aneurizme i disekcije arterije).
- Nedostatak energije, smetenost, pospanost, nesvjestica/koma – ovi simptomi mogu biti znakovi toksičnih učinaka na mozak koji su posljedica visoke razine amonijaka u krvi (hiperamonemijska encefalopatija).

Prijavljanje nuspojava

Ako primijetite bilo koju nuspojavu, potrebno je obavijestiti liječnika ili ljekarnika. To uključuje i svaku moguću nuspojavu koja nije navedena u ovoj uputi. Nuspojave možete prijaviti izravno putem nacionalnog sustava za prijavu nuspojava: navedenog u [Dodatku V](#). Prijavljanjem nuspojava možete pridonijeti u procjeni sigurnosti ovog lijeka.

5. Kako čuvati Sunitinib Sandoz

Lijek čuvajte izvan pogleda i dohvata djece.

Ovaj lijek se ne smije upotrijebiti nakon isteka roka valjanosti navedenog na kutiji i blisteru iza kratice EXP. Rok valjanosti odnosi se na zadnji dan navedenog mjeseca.

Lijek ne zahtijeva posebne uvjete čuvanja.

Ovaj lijek se ne smije upotrijebiti ako primijetite da je pakiranje oštećeno ili se vidi da je otvarano.

Nikada nemojte nikakve lijekove bacati u otpadne vode ili kućni otpad. Pitajte svog ljekarnika kako baciti lijekove koje više ne koristite. Ove će mjere pomoći u očuvanju okoliša.

6. Sadržaj pakiranja i druge informacije

Što Sunitinib Sandoz sadrži

- Djelatna tvar je sunitinib.

Sunitinib Sandoz 12,5 mg tvrde kapsule

Svaka kapsula sadrži 12,5 mg sunitiniba.

Sunitinib Sandoz 25 mg tvrde kapsule

Svaka kapsula sadrži 25 mg sunitiniba.

Sunitinib Sandoz 50 mg tvrde kapsule
Svaka kapsula sadrži 50 mg sunitiniba.

Drugi sastojci su:

Sadržaj kapsule: mikrokristalična celuloza (E460), manitol (E421) umrežena karmelozanatrij, povidon E1201), magnezijev stearat (E470b).

Sunitinib Sandoz 12,5 mg tvrde kapsule

- *Ovojnica kapsule:* crveni željezov oksid (E172), titanijev dioksid ((E171), želatina.
- *Tinta za označavanje, bijela:* šelak, titanijev dioksid (E171), propilenglikol (E1520).

Sunitinib Sandoz 25 mg tvrde kapsule

- *Ovojnica kapsule:* crni željezov oksid (E172), crveni željezov oksid (E172), žuti željezov oksid (E172), titanijev dioksid (E171), želatina.
- *Tinta za označavanje, bijela:* šelak, titanijev dioksid (E171), propilenglikol (E1520).

Sunitinib Sandoz 50 mg tvrde kapsule

- *Ovojnica kapsule:* crni željezov oksid (E172), crveni željezov oksid (E172), žuti željezov oksid (E172), titanijev dioksid (E171), želatina.
- *Tinta za označavanje, bijela:* šelak, titanijev dioksid (E171), propilenglikol (E1520).

Kako Sunitinib Sandoz izgleda i sadržaj pakiranja

Sunitinib Sandoz 12,5 mg tvrde kapsule

Želatinska kapsula veličine 4, s narančastom kapicom i narančastim tijelom, s bijelom otisnutom oznakom „12,5“ na tijelu i sadrži žute do narančaste granule.

Sunitinib Sandoz 25 mg tvrde kapsule

Želatinske kapsule veličine 3 s kapicom boje karamele i narančastim tijelom, s bijelom tintom otisnutom oznakom „25“ na tijelu i sadrže žute do narančaste granule.

Sunitinib Sandoz 50 mg tvrde kapsule

Želatinske kapsule veličine 1 s kapicom i tijelom boje karamele, s bijelom tintom otisnutom oznakom „50“ na tijelu i sadrže žute do narančaste granule.

Sunitinib Sandoz tvrde kapsule dostupne su u blisterima, koji sadrže 28, 30, 50, 56, 60, 70, 84, 90, 98, 100, 110, 120 tvrdih kapsula, u perforiranim blisterima s jediničnom dozom, koji sadrže 28x1, 30x1, 56x1, 84x1 tvrdih kapsula i plastičnoj bočici koja sadrži 30 kapsula.

Na tržištu se ne moraju nalaziti sve veličine pakiranja.

Nositelj odobrenja za stavljanje lijeka u promet i proizvođač

Nositelj odobrenja za stavljanje lijeka u promet:

Sandoz d.o.o., Maksimirска 120, Zagreb, Hrvatska

Proizvođač

Lek Pharmaceuticals dd, Verovškova ulica 57, 1526 Ljubljana, Slovenija
Remedica Ltd, Aharnon Street, Limassol Industrial Estate, 3056 Limassol, Cipar

Ovaj lijek je odobren u državama članicama Europskog gospodarskog prostora (EGP) pod sljedećim nazivima:

Austrija Sunitinib Sandoz 12,5 mg - Hartkapseln

	Sunitinib Sandoz 25 mg - Hartkapseln
	Sunitinib Sandoz 50 mg – Hartkapseln
	Sunitinib Sandoz 12,5 mg harde capsules
	Sunitinib Sandoz 25 mg harde capsules
	Sunitinib Sandoz 50 mg harde capsules
Belgija	Сунитиниб Сандоз 12,5 mg твърди капсули
Bugarska	Сунитиниб Сандоз 25 mg твърди капсули
	Сунитиниб Сандоз 50 mg твърди капсули
Cipar	Sunitinib Sandoz 12.5mg hard capsules
	Sunitinib Sandoz 25mg hard capsules
	Sunitinib Sandoz 37.5mg hard capsules
	Sunitinib Sandoz 50mg hard capsules
Češka	Sunitinib Sandozfitinib Sandoz
Danska	Sunitinib Sandoz
Grčka	Sunitinib/Sandoz
Nizozemska	Sunitinib Sandoz 25 mg, harde capsules
	Sunitinib Sandoz 37,5 mg, harde capsules
	Sunitinib Sandoz 50 mg, harde capsules
	Sunitinib HEXAL 12,5 mg Hartkapseln
Njemačka	Sunitinib HEXAL 25 mg Hartkapseln
	Sunitinib HEXAL 37,5 mg Hartkapseln
	Sunitinib HEXAL 50 mg Hartkapseln
Estonija	Sunitinib Sandoz
	Sunitinib Sandoz 12,5 mg kovat kapselit
Finska	Sunitinib Sandoz 25 mg kovat kapselit
	Sunitinib Sandoz 37,5 mg kovat kapselit
	Sunitinib Sandoz 50 mg kovat kapselit
Francuska	SUNITINIB SANDOZ 12,5 mg, gélule
	SUNITINIB SANDOZ 25 mg, gélule
	SUNITINIB SANDOZ 50 mg, gélule
Irska	Sunitinib Rowex 12.5 mg Hard capsules
	Sunitinib Rowex 25 mg Hard capsules
	Sunitinib Rowex 50 mg Hard capsules
Mađarska	Szunitinib Sandoz 12,5 mg kemény kapszula
	Szunitinib Sandoz 25 mg kemény kapszula
	Szunitinib Sandoz 50 mg kemény kapszula
Litva	Sunitinib Sandoz 12,5 mg kietosios kapsulės
	Sunitinib Sandoz 25 mg kietosios kapsulės
	Sunitinib Sandoz 37,5 mg kietosios kapsulės
	Sunitinib Sandoz 50 mg kietosios kapsulės
Latvija	Sunitinib Sandoz 12,5 mg cietās kapsulas
	Sunitinib Sandoz 25 mg cietās kapsulas
	Sunitinib Sandoz 37,5 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 37,5 mg Hard Capsules
Norveška	Sunitinib Sandoz
Poljska	Sunitinib Sandoz
Portugal	Sunitinib Sandoz
Rumunjska	Sunitinib Sandoz 12,5 mg capsule
	Sunitinib Sandoz 25 mg capsule
	Sunitinib Sandoz 37,5 mg capsule
	Sunitinib Sandoz 50 mg capsule

Slovačka	Sunitinib Sandoz 12,5 mg tvrdé kapsuly Sunitinib Sandoz 25 mg tvrdé kapsuly Sunitinib Sandoz 50 mg tvrdé kapsuly Sunitinib Sandoz 12,5 mg trde kapsule
Slovenija	Sunitinib Sandoz 25 mg trde kapsule Sunitinib Sandoz 37,5 mg trde kapsule Sunitinib Sandoz 50 mg trde kapsule Sunitinib Sandoz 12,5 mg hårda kapslar
Švedska	Sunitinib Sandoz 25 mg hårda kapslar Sunitinib Sandoz 37,5 mg hårda kapslar Sunitinib Sandoz 50 mg hårda kapslar Sunitinib Sandoz 12,5 mg Hard Capsules
Velika Britanija	Sunitinib Sandoz 25 mg Hard Capsules Sunitinib Sandoz 37,5 mg Hard Capsules Sunitinib Sandoz 50 mg Hard Capsules

Način i mjesto izdavanja lijeka

Lijek se izdaje na recept, u ljekarni.

Ova uputa je zadnji puta revidirana u lipnju 2024.