

## Písomná informácia pre používateľa

### Imatinib STADA 100 mg filmom obalené tablety Imatinib STADA 400 mg filmom obalené tablety

imatinib

**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 prečíitali.
- Ak máte akékoľvek ďalšie otázky, obráťte sa na svojho lekára, lekárnika alebo zdravotnú sestru.
- 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, lekárnika alebo zdravotnú sestru. 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 Imatinib STADA a na čo sa používa
2. Čo potrebujete vedieť predtým, ako užijete Imatinib STADA
3. Ako užívať Imatinib STADA
4. Možné vedľajšie účinky
5. Ako uchovávať Imatinib STADA
6. Obsah balenia a ďalšie informácie

#### 1. Čo je Imatinib STADA a na čo sa používa

Imatinib STADA je liek, ktorý obsahuje liečivo nazývané imatinib. Tento liek účinkuje tak, že bráni množeniu abnormálnych buniek pri ochoreniach uvedených nižšie. Patria k nim niektoré druhy rakoviny.

#### Imatinibom STADA sa lieči u dospelých a detí:

- **Chronická myelocytová leukémia (CML).** Leukémia je rakovina bielych krvíniek. Tieto biele krvinky obvykle pomáhajú telu bojať proti infekciám. Chronická myelocytová leukémia je druhom leukémie, pri ktorej sa niektoré abnormálne biele krvinky (nazývané myeloidné bunky) začnú nekontrolovane množiť.
- **Akútnej lymfoblastická leukémia s pozitívnym chromozómom Philadelphia (Ph-pozitívna ALL).** Leukémia je rakovina bielych krvíniek. Tieto biele krvinky obvykle pomáhajú telu bojať proti infekciám. Akútnej lymfoblastická leukémia je druhom leukémie, pri ktorej určité abnormálne biele krvinky (označované ako lymfoblasty) sa začnú nekontrolovane množiť. Imatinib STADA bráni množeniu týchto buniek.

#### Imatinibom STADA sa tiež liečia u dospelých:

- **Myelodysplastické/myeloproliferatívne ochorenia (MDS/MPD).** Je to skupina ochorení krvi, pri ktorých sa niektoré krvinky začnú nekontrolovane množiť. Imatinib STADA bráni množeniu týchto krvíniek pri určitom podtype týchto ochorení.
- **Hypereozinofilný syndróm (HES) a/alebo chronická eozinofilná leukémia (CEL).** Sú to ochorenia krvi, pri ktorých sa niektoré krvinky (nazývané eozinofily) začnú nekontrolovane množiť. Imatinib STADA bráni množeniu týchto krvíniek pri určitom podtype týchto ochorení.
- **Gastrointestinálne strómové nádory (GIST).** GIST je rakovina žalúdka a črev. Vzniká

nekontrolovaným rastom buniek podporných tkanív týchto orgánov.

- **Dermatofibrosarcoma protuberans (DFSP).** DFSP je rakovina tkaniva pod kožou, v ktorom sa niektoré bunky začnú nekontrolované množiť. Imatinib STADA bráni množeniu týchto buniek.

V ďalších častiach tejto písomnej informácie budeme používať skratky, keď sa bude hovoriť o týchto ochoreniach.

Ak sa chcete dozvedieť, ako Imatinib STADA účinkuje alebo prečo vám predpisali tento liek, obráťte sa na svojho lekára.

## 2. Čo potrebujete vedieť predtým, ako užijete Imatinib STADA

Imatinib STADA vám predpíše len lekár, ktorý má skúsenosti s liekmi používanými na liečbu rakoviny krvi alebo solídnych nádorov.

Dôsledne dodržujte všetky pokyny svojho lekára, aj keď sa budú lísiť od všeobecných údajov v tejto písomnej informácii.

### NEUŽÍVAJTE Imatinib STADA

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

Ak sa vás to týka, **povedzte o tom svojmu lekárovi a neužite Imatinib STADA.**

Ak si myslíte, že by ste mohli byť alergický, ale nie ste si istý, poradte sa s lekárom.

### Upozornenia a opatrenia

Obráťte sa na svojho lekára predtým, ako začnete užívať Imatinib STADA:

- ak máte alebo ste niekedy mali ťažkosti s pečeňou, obličkami alebo srdcom,
- ak užívate liek levotyroxín, pretože vám odstranili štítnu žľazu,
- ak ste niekedy mali alebo v súčasnosti by ste mohli mať infekciu zapríčinenú vírusom hepatitídy B. Dôvodom je, že Imatinib STADA by mohol spôsobiť, že sa hepatitída B opäť aktivuje, čo môže byť v niektorých prípadoch smrteľné. Lekár bude pred začatím liečby pacientov pozorne sledovať na prejavy tejto infekcie,
- ak sa pri užívaní Imatinibu STADA vyskytnú modriny, krvácanie, horúčka, únava a zmätenosť, kontaktujte svojho lekára. Môžu to byť prejavy poškodenia krvných ciev známe ako trombotická mikroangiopatia (TMA).

**Ak sa vás niečo z uvedeného týka, povedzte o tom svojmu lekárovi predtým, ako užijete Imatinib STADA.**

Počas užívania Imatinibu STADA môžete byť citlivejší na slnko. Je dôležité pokryť časti pokožky vystavené slnku a používať opaľovací krém s vysokým ochranným faktorom pred slnečným žiareniom (SPF, sun protection factor). Tieto bezpečnostné opatrenia sa vzťahujú aj na deti.

**Ihned povedzte svojmu lekárovi, ak sa vám počas liečby Imatinibom STADA veľmi rýchlo zvýši telesná hmotnosť.** Imatinib STADA môže spôsobiť, že telo zadržiava vodu (závažné zadržiavanie tekutiny).

Počas užívania Imatinibu STADA si lekár bude pravidelne overovať, či liek účinkuje. Pravidelne vám budú kontrolovať aj krv a telesnú hmotnosť.

### Deti a dospevajúci

Imatinibom STADA sa lieči aj CML u detí. Nie sú žiadne skúsenosti s použitím u detí s CML mladších ako 2-ročných. Skúsenosti s použitím u detí s Ph-pozitívou ALL sú obmedzené a skúsenosti s použitím u detí s MDS/MPD, DFSP, GIST a HES/CEL sú veľmi obmedzené.

Niektoré deti a dospelajúci užívajúci Imatinib STADA môžu rásť pomalšie, ako je normálne. Lekár bude kontrolovať ich rast počas pravidelných návštev.

### **Iné lieky a Imatinib STADA**

Ak teraz užívate, alebo ste v poslednom čase užívali, či práve budete užívať ďalšie lieky, vrátane liekov, ktorých výdaj nie je viazaný na lekársky predpis (napr. paracetamol) a liekov z liečivých rastlín (napr. ľubovník bodkovaný), povedzte to svojmu lekárovi alebo lekárnikovi. Určité lieky môžu ovplyvniť účinok Imatinibu STADA, keď sa užívajú súčasne. Môžu zvýšiť alebo znížiť účinok Imatinibu STADA, čo má za následok buď zvýšenie vedľajších účinkov, alebo zníženie účinnosti Imatinibu STADA. Imatinib STADA môže rovnako ovplyvniť niektoré iné lieky.

Ak užívate lieky, ktoré bránia vzniku krvných zrazenín, povedzte o tom svojmu lekárovi.

### **Tehotenstvo, dojčenie a plodnosť**

- Ak ste tehotná alebo dojčite, ak si myslíte, že ste tehotná alebo ak plánujete otehotniť, poradte sa so svojím lekárom predtým, ako začnete užívať tento liek.
- Imatinib STADA sa neodporúča užívať počas tehotenstva, ak to nie jednoznačne potrebné, pretože to môže poškodiť vaše dieťa. Lekár sa s vami porozpráva o možných rizikách užívania Imatinibu STADA v tehotenstve.
- Ženy, ktoré môžu otehotniť, majú počas liečby Imatinibom STADA a najmenej 15 dní po ukončení liečby používať účinnú antikoncepciu.
- Počas liečby Imatinibom STADA a najmenej 15 dní po ukončení liečby nedojčite, pretože to môže poškodiť vaše dieťa.
- Pacientom, ktorých znepokojuje ich plodnosť počas užívania Imatinibu STADA, sa odporúča, aby sa poradili so svojím lekárom.

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

Počas užívania tohto lieku môžete pocítiť závrat alebo ospalosť alebo mať neostré videnie. Ak sa to stane, nevedzte vozidlá a nepoužívajte žiadne nástroje alebo neobsluhujte stroje, kym sa nebudete opäť cítiť dobre.

### **Imatinib STADA obsahuje sodík**

Tento liek obsahuje menej ako 1 mmol sodíka (23 mg) vo filmom obalenej tablete, t.j. v podstate zanedbateľné množstvo sodíka.

## **3. Ako užívať Imatinib STADA**

Váš lekár vám predpísal Imatinib STADA, pretože máte závažné ochorenie. Imatinib STADA vám môže pomôcť bojovať proti tomuto ochoreniu.

Vždy však užívajte tento liek presne tak, ako vám povedal váš lekár alebo lekárnik. Je dôležité, aby ste to robili tak dlho, ako vám lekár alebo lekárnik povie. Ak si nie ste niečím istý, overte si to u svojho lekára alebo lekárnika.

**HDPE fl'aše:** Po každom podaní filmom obalených tablet vložte späť čistenú buničinovú vatu na ochranu filmom obalených tablet pred mechanickým poškodením.

### **Koľko Imatinibu STADA máte užiť**

#### **Použitie u dospelých:**

Váš lekár vám presne povie, koľko tablet Imatinibu STADA máte užiť.

### Ak ste liečený na CML:

V závislosti od vášho stavu je odporúčaná začiatočná dávka buď 400 mg, alebo 600 mg:

- **400 mg** sa užíva ako 4 tablety po 100 mg **raz** denne.
- **600 mg** sa užíva ako 6 tabliet po 100 mg **raz** denne.
- **400 mg** sa užíva ako 1 tableta po 400 mg **raz** denne.
- **600 mg** sa užíva ako 1 tableta po 400 mg plus 2 tablety po 100 mg **raz** denne.

### Ak ste liečený na GIST:

Začiatočná dávka je 400 mg a sa užíva ako:

- 4 tablety 100 mg **raz** denne alebo
- 1 tableta 400 mg **raz** denne

Na CML a GIST vám váš lekár môže predpísť vyššiu alebo nižšiu dávku v závislosti od vašej odpovede na liečbu. Ak je vaša denná dávka 800 mg (8 tabliet 100 mg), užívajte 4 tablety 100 mg ráno a 4 tablety 100 mg večer.

Ak je vaša denná dávka 800 mg (2 tablety 400 mg), užívajte 1 tabletu 400 mg ráno a 1 tabletu 400 mg večer.

### Ak ste liečený na Ph-pozitívnu ALL:

Odporúčaná začiatočná dávka je 600 mg, ktorá sa užíva ako:

- 6 tabliet 100 mg **raz** denne.
- 1 tableta 400 mg plus 2 tablety 100 mg **raz** denne

### Ak ste liečený na MDS/MPD:

Odporúčaná začiatočná dávka je 400 mg, ktorá sa užíva ako:

- 4 tablety 100 mg **raz** denne.
- 1 tableta 400 mg **raz** denne.

### Ak ste liečený na HES/CEL:

Začiatočná dávka je 100 mg a užíva sa ako jedna tableta **raz** denne. Váš lekár môže rozhodnúť o zvýšení dávky na 400 mg, ktorá sa užíva ako:

- 4 tablety 100 mg **raz** denne v závislosti od vašej reakcie na liečbu.
- 1 tableta 400 mg **raz** denne v závislosti od vašej reakcie na liečbu.

### Ak ste liečený na DFSP:

Dávka je 800 mg denne, ktorá sa užívajú ako:

- 4 tablety 100 mg ráno a 4 tablety 100 mg večer.
- 1 tableta 400 mg ráno a 1 tableta 400 mg večer.

### Použitie u detí a dospejvajúcich

Lekár vám povie, kolko tabliet Imatinibu STADA máte podať svojmu dieťaťu. Množstvo podávaného Imatinibu STADA závisí od ochorenia vášho dieťaťa, jeho telesnej hmotnosti a výšky.

Celková denná dávka u detí nesmie prekročiť 800 mg pri CML a 600 mg pri Ph-pozitívnej ALL. Liek možno podávať vášmu dieťaťu denne buď v jednej dávke, alebo dennú dávku možno rozdeliť na dve podania (polovica ráno a polovica večer).

### Kedy a ako užívať Imatinib STADA

- **Imatinib STADA užívajte s jedlom.** Pomôže vás to ochrániť pred žalúdočnými tŕažkostami počas užívania Imatinibu STADA.
- **Tablety prehľtajte celé a zapíjajte ich veľkým pohárom vody.**

Ak tablety nemôžete prehľtať, môžete ich rozpustiť v pohári obyčajnej vody alebo jablkovej šťavy:

- Použite približne 50 ml na každú 100 mg tabletu.

- Použite približne 200 ml na každú 400 mg tabletu.
- Miešajte lyžičkou až do úplného rozpustenia tablet.
- Keď sa tableta rozpustí, ihned vypite všetko, čo je v pohári. Stopu rozpustených tablet môžu zostať v pohári.

### Ako dlho užívať Imatinib STADA

Pokračujte v užívaní Imatinibu STADA každý deň tak dlho, ako vám to povie váš lekár.

### Ak užijete viac Imatinibu STADA, ako máte

Ak ste omylem užili priveľa tablet, **okamžite** to povedzte svojmu lekárovi. Možno budete potrebovať lekárske ošetroenie. Vezmite si so sebou balenie lieku.

### Ak zabudnete užiť Imatinib STADA

- Ak zabudnete užiť dávku, užite ju hned, keď si spomeniete. Ak je ale už takmer čas na ďalšiu dávku, vynechajte dávku, na ktorú ste zabudli.
- Potom pokračujte vo svojom normálnom rozvrhu užívania.
- Neužívajte dvojnásobnú dávku, aby ste nahradili vynechanú dávku.

### Ak prestanete užívať Imatinib STADA

Neprestaňte užívať Imatinib STADA, kým vám to neodporučí váš lekár. Ak tento liek už nemôžete užívať tak, ako vám to predpísal lekár, alebo máte pocit, že ho už nepotrebuje, ihned sa spojte so svojím lekárom.

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

## 4. Možné vedľajšie účinky

Tak ako všetky lieky, aj tento liek môže spôsobovať vedľajšie účinky, hoci sa neprejavia u každého. Zvyčajne bývajú mierne až stredne silné.

**Niektoré vedľajšie účinky môžu byť závažné. Ak sa u vás vyskytne niektorý z nasledujúcich účinkov, okamžite o tom povedzte svojmu lekárovi:**

**Vel'mi časté** (môžu postihovať viac ako 1 z 10 osôb) alebo **časté** (môžu postihovať menej ako 1 z 10 osôb):

- Náhle zvýšenie telesnej hmotnosti. Imatinib STADA môže spôsobiť, že vaše telo zadržiava vodu (závažné zadržiavanie tekutiny).
- Prejavy infekcie, ako je horúčka, zimnica, bolest' hrdla alebo vredy v ústach. Imatinib môže znížiť počet bielych krviniek, takže infekcie môžete dostávať ľahšie.
- Neočakávané krvácanie alebo vznik krvných podliatin (bez toho, aby ste sa zranili).

**Menej časté** (môžu postihovať menej ako 1 zo 100 osôb) alebo **zriedkavé** (môžu postihovať menej ako 1 z 1 000 osôb):

- Bolest' na hrudi, nepravidelný srdcový rytmus (prejavy problémov so srdcom).
- Kašeľ, ťažkosti s dýchaním alebo bolestivé dýchanie (prejavy problémov s plúcami).
- Pocit točenia hlavy, závraty alebo mdloby (prejavy nízkeho tlaku krvi).
- Nutkanie na vracanie (nauzea) so stratou chuti do jedenia, tmavý moč, zožltnutie kože alebo očí (prejavy problémov s pečeňou).
- Vyrážky, sčervenenie kože s pluzgiermi na perách, očiach, koži alebo v ústach, šúpanie kože, horúčka, vypuklé červené alebo purpurové miesta na koži, svrbenie, pocit pálenia, pluzgierovité vyrážky (prejavy problémov s kožou).
- Silná bolest' brucha, krv pri vracaní, v stolici alebo v moči, čierna stolica (prejavy problémov s tráviacou sústavou).
- Závažné zníženie tvorby moču, pocit smädu (prejavy problémov s obličkami).

- Nutkanie na vracanie s hnačkou a vracaním, bolest' brucha alebo horúčka (prejavy problémov s črevami).
- Silná bolest' hlavy, slabosť alebo ochrnutie končatín alebo tváre, ťažkosti pri hovorení, náhla strata vedomia (prejavy problémov s nervovou sústavou, napr. krvácania alebo opuchu v lebke/mozgu).
- Bledosť kože, pocit únavy a dýchavičnosť a tmavý moč (prejavy nízkeho počtu červených krviniek).
- Bolesť očí alebo zhoršenie zraku, krvácanie v očiach.
- Bolesť kostí alebo kĺbov (prejavy osteonekrózy)
- Pľuzgiere na koži alebo slizniciach (prejavy pemfigu).
- Necitlivé alebo studené prsty na nohách a rukách (prejavy Raynaudovho syndrómu).
- Náhly opuch a sčervenenie kože (prejavy infekcie kože nazývanej celulítida).
- Nedoslýchavosť.
- Svalová slabosť a svalové kŕče s poruchou srdcového rytmu (prejavy zmien množstva draslíka v krvi).
- Podliatiny.
- Bolesť žalúdka s nutkaním na vracanie (nauzea).
- Svalové kŕče s horúčkou, červenohnedý moč, svalová bolest' alebo slabosť (prejav problémov so svalmi).
- Bolesť v panve, niekedy s nutkaním na vracanie a vracaním, s neočakávaným krvácaním z pošvy, závraty alebo mdloby následkom nízkeho krvného tlaku (prejavy problémov s vaječníkmi alebo maternicou).
- Nutkanie na vracanie, dýchavičnosť, nepravidelný tep srdca, zakalený moč, únava a/alebo nepríjemné pocity v kĺboch spojené s abnormálnymi výsledkami laboratórnych testov (napr. vysoká hladina draslíka, kyseliny močovej a vápnika a nízka hladina fosforu v krvi).
- Krvné zrazeniny v malých krvných cievach (trombotická mikroangiopatia).

#### **Neznáme** (z dostupných údajov sa častosť nedá odhadnúť):

- Rozsiahly a vážny výsev, pocit nevoľnosti, horúčka, vysoká hladina určitého typu bielych krviniek alebo zožltnutie kože a očných bielok (prejavy žltačky) spojený s dýchavičnosťou, bolestou/ťaživým pocitom na hrudi, výrazný pokles tvorby moču a pocit smädu atď. (prejavy alergickej reakcie spojenej s liečbou).
- Chronické obličkové zlyhávanie.
- Rekurencia (opäťovný výskyt, reaktivácia – opäťovná aktivácia) infekcie zapríčinenej vírusom hepatitídy B, keď ste mali hepatitídu B v minulosti (infekciu pečene).

Ak sa u vás vyskytne ktorýkoľvek z týchto účinkov, **ihned' o tom povedzte svojmu lekárovi**.

#### **K ďalším vedľajším účinkom môžu patriť:**

##### **Veľmi časte (môžu postihovať viac ako 1 z 10 osôb):**

- Bolesť hlavy alebo pocit únavy.
- Nutkanie na vracanie (nauzea), vracanie, hnačka alebo tráviace ťažkosti.
- Kožné vyrážky.
- Svalové kŕče alebo bolesť kĺbov, svalov alebo kostí počas liečby Imatinibom STADA alebo po ukončení užívania Imatinibu STADA.
- Opuchy, napr. okolo členkov, alebo opuchnuté oči.
- Zvýšenie telesnej hmotnosti.

Ak vám niektorý z týchto účinkov spôsobuje závažné ťažkosti, **povedzte o tom svojmu lekárovi**.

##### **Časte (môžu postihovať menej ako 1 z 10 osôb):**

- Strata chuti do jedenia, zníženie telesnej hmotnosti alebo porucha vnímania chuti.
- Závraty alebo pocit slabosti.
- Ťažkosti so spánkom (nespavosť).

- Výtok z oka so svrbením, sčervenením a opuchom (zápal očných spojoviek), slzenie alebo neostré videnie.
- Krvácanie z nosa.
- Bolesť alebo nadúvanie brucha, plynatost', pálenie záhy alebo zápcha.
- Svrbenie.
- Neobvyklé vypadávanie alebo rednutie vlasov.
- Znížená citlivosť na rukách alebo nohách.
- Vredy v ústach.
- Bolesť a opuch kĺbov.
- Suchosť v ústach, suchosť kože alebo suchosť očí.
- Znížená alebo zvýšená citlivosť kože.
- Návaly tepla, zimnica alebo nočné potenie

Ak vám niektorý z týchto účinkov spôsobuje závažné ťažkosti, **povedzte o tom svojmu lekárovi.**

**Menej časté** (môžu postihnúť až 1 zo 100 ľudí):

- Bolestivé červené hrčky na koži, bolesť kože, sčervenanie kože (zápal tukového tkaniva pod kožou).
- Kašeľ, nádcha alebo zapchatý nos, pocit ťažkosti alebo bolesti pri stlačení oblasti nad očami alebo po stranách nosa, upchatý nos, kýchanie, bolesť hrdla s alebo bez bolesti hlavy (prejavy infekcie horných dýchacích ciest).
- Silná bolesť hlavy pocitovaná ako pulzujúca bolesť alebo pocit pulzovania, zvyčajne na jednej strane hlavy často sprevádzaná nevolnosťou, zvračaním a citlivosťou na svetlo alebo zvuk (prejavy migrény).
- Príznaky podobné chrípkе (chrípka).
- Bolesť alebo pocit pálenia pri močení, zvýšená telesná teplota, bolesť v slabinách alebo oblasti panvy, červeno– alebo hnedo– zafarbený alebo zakalený moč (prejavy infekcie močových ciest).
- Bolesť a opuch kĺbov (prejavy artralgie).
- Neustály pocit smútka alebo straty záujmu, ktorý vám bráni vykonávať bežné činnosti (prejavy depresie).
- Pocit obáv a starostí spolu s fyzickými symptomami ako je búšenie srdca, potenie, chvenie a sucho v ústach (prejavy úzkosti).
- Ospanlivosť/somnolencia/nadmerný spánok.
- Chvenie alebo mimovoľné pohyby (tremor).
- Zhoršenie pamäti.
- Silné nutkanie hýbať nohami (syndróm nepokojných nôh).
- Počutie zvukov (napr. zvonenie, hučanie) v ušiach, ktoré nemajú externý zdroj (tinnitus).
- Vysoký krvný tlak (hypertenzia).
- Grganie.
- Zápal pier.
- Ťažkosti s prehlitaním.
- Zvýšené potenie.
- Zmena farby kože.
- Lámavé nechty.
- Červené hrbolčeky alebo pupence s bielou hlavičkou okolo korienkov vlasov, prípadne s bolesťou, svrbením alebo pocitom pálenia (prejavy zápalu vlasových folikulov nazývaných aj folikulítida).
- Kožná vyrážka s odlupovaním alebo olupovaním (exfoliatívna dermatitída).
- Zväčšenie prsníkov (môže sa vyskytnúť u mužov alebo žien).
- Tupá bolesť alebo pocit ťažoby v semenníkoch alebo podbrušku, bolesť pri močení, pohlavnom styku alebo ejakulácii, krv v moči (prejavy edému semenníkov).
- Neschopnosť dosiahnuť alebo udržať erekciu (erektilná dysfunkcia).
- Ťažká alebo nepravidelná menštruačia.
- Ťažkosti s dosiahnutím/udržaním sexuálneho vzrušenia.

- Znížená sexuálna túžba.
- Bolesť bradaviek.
- Celkový pocit nepohody (malátnosť).
- Vírusová infekcia, ako je opar.
- Bolesť krížov spôsobená poškodením obličiek.
- Zvýšená frekvencia močenia.
- Zvýšená chut' do jedla.
- Bolesť alebo pocit pálenia v hornej časti brucha a/alebo hrudníka (pálenie záhy), nevol'nosť, vracanie, kyslý reflux, pocit plnosti a nadúvania, čierna stolica (prejavy žalúdočného vredu).
- Stuhnutosť klíbov a svalov.
- Abnormálne výsledky laboratórnych testov.

Ak vám niektorý z týchto účinkov spôsobuje závažné ťažkosti, **povedzte o tom svojmu lekárovi.**

**Zriedkavé** (môžu postihnúť až 1 z 1 000 ľudí):

- Zmätenosť.
- Zmena farby nechtorov.

**Neznáme** (z dostupných údajov sa častosť nedá odhadnúť):

- Sčervenie a/alebo opuch dlaní a chodidel, ktoré môže sprevádzať mrvavenie a pálčivá bolest'.
- Bolestivé a/alebo pľuzgierovité rany na koži.
- Spomalenie rastu u detí a dospievajúcich.

Ak vám niektorý z týchto účinkov spôsobuje závažné ťažkosti, **povedzte o tom svojmu lekárovi**

### **Hlásenie vedľajších účinkov**

Ak sa u vás vyskytne akýkoľvek vedľajší účinok, obráťte sa na svojho lekára, lekárnika alebo zdravotnú sestru. 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 Imatinib STADA**

- Tento liek uchovávajte mimo dohľadu a dosahu detí.
- Nepoužívajte tento liek po dátume exspirácie, ktorý je uvedený na škatuli, blistri alebo fľaši po EXP. Dátum exspirácie sa vzťahuje na posledný deň v danom mesiaci.
- HDPE fľaše: Čas použiteľnosti po prvom otvorení fľaše:
  - Imatinib STADA 100 mg 60 filmom obalených tablet: 180 dní.
  - Imatinib STADA 100 mg 90 filmom obalených tablet: 135 dní.
  - Imatinib STADA 400 mg 30 filmom obalených tablet: 45 dní.
- Uchovávajte pri teplote neprevyšujúcej 25 °C. Uchovávajte v pôvodnom obale na ochranu pred vlhkosťou.
- Nelikvidujte lieky odpadovou vodou alebo domovým odpadom. Nepoužitý liek vráťte do lekárne. Tieto opatrenia pomôžu chrániť životné prostredie.

Nepoužívajte žiadne balenie, ktoré je poškodené alebo vykazuje znaky narušenia.

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

### **Čo Imatinib STADA obsahuje**

Liečivo je imatiníbium-mezylát.

Každá filmom obalená tableta obsahuje 100 mg imatinibu (ako mezylát).  
Každá filmom obalená tableta obsahuje 400 mg imatinibu (ako mezylát).

Ďalšia zložka je:

Stearyl-fumarát sodný

Obal tablety je vyrobený z:

obal'ovacej sústavy Opadry hnedej, hypromelózy, červeného oxidu železitého (E172), žltého oxidu železitého (E172), mastenca.

#### **Ako vyzerá Imatinib STADA a obsah balenia**

Imatinib STADA 100 mg filmom obalené tablety sú hnedasté, okrúhle, obojstranne vypuklé, filmom obalené tablety s vyrazeným „100“ na jednej strane a deliacou ryhou na druhej strane, s „N“ na jednej strane deliacej ryhy a „I“ na druhej strane deliacej ryhy.

Hrúbka: približne 2,9 – 3,5 mm

Priemer: približne 6,9 – 7,3 mm

Tableta sa môže rozdeliť na rovnaké dávky.

Imatinib STADA 400 mg filmom obalené sú hnedasté, oválne, obojstranne vypuklé, filmom obalené tablety s vyrazeným „400“ na jednej strane a „NI“ na druhej strane.

Hrúbka: približne 5,0 – 5,7 mm

Dĺžka: približne 16,9 – 17,3 mm

Imatinib STADA filmom obalené tablety sa dodávajú v ALU/ALU blistroch alebo v HDPE fl'ašiach s PP/PE uzáverom bezpečným pre deti vrátane čistenej buničinovej vaty.

Imatinib STADA 100 mg filmom obalené tablety:

ALU/ALU blister: 10, 30, 50 (nemocničné balenie), 60, 90, 100, 120, 150, 180 a 200 tablet.

HDPE fl'aša s PP/PE uzáverom bezpečným pre deti vrátane čistenej buničinovej vaty: 1 x 60 tablet, 1 x 90 tablet, 120 (2 x 60 tablet), 180 (3 x 60 tablet).

Imatinib STADA 400 mg filmom obalené tablety:

ALU/ALU blister: 10, 30, 50 (nemocničné balenie), 60, 90, 100, 120, 150, 180 a 200 tablet.

HDPE fl'aša s PP/PE uzáverom bezpečným pre deti vrátane čistenej buničinovej vaty: 1 x 30 tablet, 90 (3 x 30 tablet).

Na trh nemusia byť uvedené všetky veľkosti balenia.

#### **Držiteľ rozhodnutia o registrácii a výrobca**

##### Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

STADA Arzneimittel AG

Stadastrasse 2-18

61118 Bad Vilbel

Nemecko

##### Výrobca:

S.C. POLISANO PHARMACEUTICALS, S.A., Șoseaua Alba Iulia 156, 550 052 Sibiu, Rumunsko  
STADA Arzneimittel AG, Stadastrasse 2-18, 61118 Bad Vilbel, Nemecko

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

**Belgicko** Imatinib EG 100 mg / 400 mg filmomhulde tabletten

**Dánsko** Imatinib STADA

**Fínsko** Imatinib STADA

<b>Francúzsko</b>	Imatinib EG 100 mg, comprimé pelliculé sécable / 400 mg, comprimé pelliculé
<b>Luxembursko</b>	Imatinib EG 100 mg / 400 mg comprimés pelliculés
<b>Maďarsko</b>	Imatinib Stada 100 mg / 400 mg filmtabletta
<b>Nemecko</b>	Imatinib AL 100 mg / 400 mg Filmtabletten
<b>Slovensko</b>	Imatinib STADA 100 mg / 400 mg filmom obalené tablety
<b>Švédsko</b>	Imatinib STADA

**Táto písomná informácia bola naposledy aktualizovaná v marci 2023.**