

Písomná informácia pre používateľa

Everolimus Teva 5 mg
Everolimus Teva 7,5 mg
Everolimus Teva 10 mg
tablety
everolimus

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

1. Čo je Everolimus Teva a na čo sa používa

Everolimus Teva je liek proti rakovine, ktorý obsahuje liečivo everolimus. Everolimus obmedzuje zásobovanie nádoru krvou a spomaľuje rast a šírenie rakovinových buniek.

Everolimus Teva sa používa u dospelých pacientov na liečbu:

- **pokročilého zhubného nádoru prsníka s pozitívnou hormonálnych receptorov** u žien po menopauze, u ktorých iný typ liečby (liekmi nazývanými „nesteroidné inhibítory aromatázy“) už viac neudržiava ochorenie pod kontrolou. Podáva sa spolu s liekom nazývaným exemestán, čo je steroidný inhibítar aromatázy, ktorý sa používa na hormonálnu protinádorovú liečbu
- **pokročilých nádorov** nazývaných neuroendokrinné nádory, ktoré vznikajú v žalúdku, v črevách, v pľúcach alebo podžalúdkovej žľaze (pankreas). Podáva sa, ak sa nádory nedajú chirurgicky odstrániť a ak neprodukuje nadmerné množstvo špecifických hormónov alebo iných príbuzných, prirodzene sa vyskytujúcich látok
- **pokročilej rakoviny obličiek** (pokročilého karcinómu obličky), pri ktorej iný typ liečby (takzvaná „cieľná liečba zameraná na VEGF“) nepomohol zabrániť zhoršeniu ochorenia.

2. Čo potrebujete vedieť predtým, ako užijete Everolimus Teva

Everolimus Teva vám predpíše iba lekár, ktorý má skúsenosti s liečbou rakoviny.

Dôsledne dodržiajte všetky pokyny lekára. Môžu sa líšiť od všeobecnej informácie obsiahnutej v tejto písomnej informácii. Ak máte akékoľvek otázky týkajúce sa Everolimusu Teva alebo dôvodu, prečo vám bol predpísaný, opýtajte sa svojho lekára.

Neužívajte Everolimus Teva

- **ak ste alergický** na everolimus, na príbuzné látky, ako napríklad sirolimus alebo temsirolimus, alebo na ktorúkoľvek z ďalších zložiek tohto lieku (uvedených v časti 6).

Ak si myslíte, že môžete byť alergický, poraďte sa so svojim lekárom.

Upozornenia a opatrenia

Predtým, ako začnete užívať Everolimus Teva, obráťte sa na svojho lekára:

- ak máte akékoľvek problémy s pečeňou alebo ak ste niekedy mali ochorenie, ktoré vám mohlo poškodiť pečeň. V takomto prípade môže byť potrebné, aby vám váš lekár predpísal inú dávku Everolimusu Teva
- ak máte cukrovku (vysokú hladinu cukru v krvi). Everolimus Teva môže zvýšiť hladiny cukru v krvi a zhoršiť diabetes mellitus (cukrovku). V dôsledku toho môže byť potrebná liečba inzulínom a/alebo perorálnymi (ústami užívanými) liekmi proti cukrovke. Ak sa u vás vyskytne nadmerný smäd alebo časté močenie, povedzte to svojmu lekárovi
- ak je u vás potrebné podanie očkovacej látky počas liečby Everolimusom Teva
- ak máte vysokú hladinu cholesterolu. Everolimus Teva môže zvýšiť hladiny cholesterolu a/alebo iných tukových látok v krvi
- ak ste v nedávnom období podstúpili veľký chirurgický zákrok alebo ak ešte máte nezahojenú ranu po operácii. Everolimus Teva môže zvýšiť riziko vzniku problémov s hojením rán
- ak máte infekciu. Môže byť nutné liečiť vašu infekciu predtým, ako začnete liečbu Everolimusom Teva
- ak ste v minulosti mali hepatitídu B, pretože počas liečby Everolimusom Teva môže dôjsť k opätovnej aktivácii vírusu hepatitídy B (pozri časť 4 „Možné vedľajšie účinky“)
- ak ste podstúpili alebo sa chystáte podstúpiť radiačnú terapiu.

Everolimus Teva tiež môže:

- oslabiť váš imunitný systém. Preto môžete byť vystavený riziku nakazenia sa infekciou počas liečby Everolimusom Teva. Ak máte horúčku alebo iné príznaky infekcie, poraďte sa so svojim lekárom. Niektoré infekcie môžu byť závažné a môžu mať fatálne následky
- ovplyvniť funkciu vašich obličiek. Preto vám váš lekár bude kontrolovať funkciu obličiek počas liečby Everolimusom Teva
- spôsobiť dýchavičnosť, kašeľ a horúčku
- vyvolať tvorbu vriedkov a malých rán v ústach. Váš lekár možno bude musieť prerušiť alebo ukončiť liečbu Everolimusom Teva. Možno budete potrebovať liečbu ústnou vodou, gélom alebo inými výrobkami. Niektoré ústne vody a gély môžu spôsobiť zhoršenie vredov, preto neskúšajte výrobky bez toho, aby ste sa najprv poradili so svojim lekárom. Váš lekár môže znovu začať liečbu Everolimusom Teva v rovnakej alebo v nižšej dávke.
- spôsobiť komplikácie súvisiace s radiačnou terapiou. U niektorých pacientov, ktorí užívali everolimus súčasne s rádioterapiou alebo ktorí užívali everolimus krátko po rádioterapii, boli pozorované závažné komplikácie súvisiace s radiačnou terapiou (ako je dýchavičnosť, nevoľnosť, hnačka, kožné vyrážky a bolesť v ústach, dŕasnách a hrdle), vrátane smrteľných prípadov. Tiež boli hlásené takzvaný návrat reakcie z ožarovania (zahŕňajúci začervenanie kože alebo zápal pľúc v mieste predchádzajúcej rádioterapie) u pacientov, ktorí v minulosti podstúpili radiačnú terapiu.

Povedzte svojmu lekárovi, ak ste v minulosti podstúpili radiačnú terapiu alebo ak sa v blízkej budúcnosti chystáte podstúpiť radiačnú terapiu.

Ak sa u vás tieto príznaky vyskytnú, **povedzte to svojmu lekárovi.**

Počas liečby vám budú pravidelne robiť krvné vyšetrenia. Pomocou nich sa bude kontrolovať množstvo krvných buniek (bielych krviniek, červených krviniek a krvných doštičiek) vo vašom tele, aby sa zistilo, či má Everolimus Teva nechcený účinok na tieto krvné bunky. Budú vám robiť aj krvné vyšetrenia zamerané na kontrolu funkcie obličiek (hladina kreatinínu) a funkcie pečene (hladiny transamináz) a na kontrolu hladín cukru a cholesterolu v krvi. Dôvodom je, že Everolimus Teva môže mať vplyv aj na tieto parametre.

Deti a dospelí

Everolimus Teva sa nemá používať u detí alebo dospelých (vo veku menej ako 18 rokov).

Iné lieky a Everolimus Teva

Everolimus Teva môže ovplyvniť spôsob, akým účinkujú niektoré iné lieky. Ak užívate iné lieky v rovnakom čase ako Everolimus Teva, váš lekár vám možno bude musieť zmeniť dávku Everolimusu Teva alebo iných liekov.

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

Nasledovné liečivá môžu zvýšiť riziko vzniku vedľajších účinkov Everolimusu Teva:

- ketokonazol, itrakonazol, vorikonazol alebo flukonazol a iné antimykotiká používané na liečbu plesňových infekcií
- klaritromycín, telitromycín alebo erytromycín, čo sú antibiotiká používané na liečbu bakteriálnych infekcií
- ritonavir a iné lieky používané na liečbu infekcie spôsobenej vírusom HIV/AIDS.
- verapamil alebo diltiazem, ktoré sa používajú na liečbu srdcových ochorení alebo vysokého krvného tlaku
- dronedarón, čo je liek používaný na úpravu srdcového rytmu
- cyklosporín, čo je liek používaný na to, aby telu zabránil odmietnuť transplantovaný orgán
- kanabidiol (používa sa okrem iného na liečbu záchvatov)
- imatinib, ktorý sa používa na potlačenie rastu abnormálnych (rakovinových) buniek
- inhibitory enzýmu konvertujúceho angiotenzín (ACE) (ako napríklad ramipril), ktoré sa používajú na liečbu vysokého krvného tlaku alebo iných srdcovo-cievnych ochorení
- nefazodón, používaný na liečbu depresie.

Nasledovné liečivá môžu znížiť účinnosť Everolimusu Teva:

- rifampicín, ktorý sa používa na liečbu tuberkulózy (TBC)
- efavirenz alebo nevirapín, ktoré sa používajú na liečbu infekcie spôsobenej vírusom HIV/AIDS
- ľubovník bodkovaný (*Hypericum perforatum*), čo je rastlinný liek používaný na liečbu depresie a iných zdravotných ťažkostí
- dexametazón, čo je kortikosteroid používaný na liečbu širokej škály zdravotných ťažkostí zahŕňajúcich zápalové stavy alebo problémy s imunitným systémom
- fenytoín, karbamazepín alebo fenobarbital a iné lieky proti epilepsii, ktoré sa používajú na zabránenie vzniku epileptických záchvatov alebo záchvatov kŕčov.

Je potrebné vyhnúť sa užívaniu týchto liekov počas liečby Everolimusom Teva. Ak užívate niektorý z nich, váš lekár vám namiesto neho môže predpísať iný liek alebo vám môže zmeniť dávku Everolimusu Teva.

Everolimus Teva a jedlo a nápoje

Vyhňte sa konzumácii grapefruitu alebo grapefruitovej šťavy počas liečby Everolimusom Teva.

Môžu zvýšiť množstvo everolimusu v krvi, možno až na škodlivú úroveň.

Tehotenstvo, dojčenie a plodnosť

Tehotenstvo

Everolimus Teva môže poškodiť vaše nenarodené dieťa (plod) a neodporúča sa počas tehotenstva. Ak ste tehotná alebo si myslíte, že ste tehotná, povedzte to svojmu lekárovi. Váš lekár sa s vami porozpráva, či máte užívať tento liek počas tehotenstva. Ženy, ktoré by prípadne mohli otehotnieť, majú počas liečby a až do 8 týždňov po ukončení liečby používať vysoko účinný spôsob antikoncepcie (zabránenia počatiu). Ak si budete myslieť, že ste napriek antikoncepčným opatreniam otehotneli, poraďte sa so svojím lekárom **predtým**, ako užijete ďalšiu dávku Everolimusu Teva.

Dojčenie

Everolimus Teva môže poškodiť vaše dojčené dieťa. Počas liečby a počas 2 týždňov od poslednej dávky Everolimusu Teva nedojčite. Ak dojčíte, povedzte to svojmu lekárovi.

Plodnosť žien

U niektorých pacientok liečených everolimusom sa zaznamenala neprítomnosť menštruácie (amenorea).

Everolimus Teva môže mať vplyv na plodnosť žien. Ak chcete mať deti, porozprávajte sa o tom so svojím lekárom.

Plodnosť mužov

Everolimus Teva môže ovplyvniť plodnosť mužov. Ak chcete splodiť dieťa, porozprávajte sa o tom so svojím lekárom.

Vedenie vozidiel a obsluha strojov

Ak pociťujete nezvyčajnú únavu (únava je veľmi častým vedľajším účinkom), buďte zvlášť opatrný pri vedení vozidiel alebo obsluhu strojov.

Everolimus Teva obsahuje laktózu

Ak vám váš lekár povedal, že neznášate niektoré cukry, kontaktujte svojho lekára pred užitím tohto lieku.

3. Ako užívať Everolimus Teva

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

Odporúčaná dávka je 10 mg a užíva sa jedenkrát denne. Váš lekár vám povie, koľko tabliet Everolimusu Teva máte užívať.

Ak máte problémy s pečeňou, váš lekár môže začať vašu liečbu nižšou dávkou Everolimusu Teva (2,5 mg, 5 mg alebo 7,5 mg denne).

Ak sa u vás počas liečby Everolimusom Teva vyskytnú niektoré vedľajšie účinky (pozri časť 4), váš lekár vám môže znížiť dávku alebo ukončiť vašu liečbu buď na krátky čas, alebo natrvalo.

Everolimus Teva užívajte jedenkrát denne, každý deň približne v rovnakom čase a dôsledne buď vždy s jedlom, alebo vždy bez jedla.

Tabletu (tablety) prehltajte vcelku a zapite pohárom vody. Tablety nehryzte ani nedrvtite.

Ak užijete viac Everolimusu Teva, ako máte

- Ak užijete priveľké množstvo Everolimusu Teva, alebo ak niekto iný omylom užije vaše tablety, **okamžite** vyhľadajte lekára alebo choďte do nemocnice. Môže byť nutná bezodkladná liečba.
- Vezmite si so sebou škatuľku lieku a túto písomnú informáciu, aby lekár vedel, aký liek ste užili.

Ak zabudnete užiť Everolimus Teva

Ak vynecháte dávku, užite vašu ďalšiu dávku v plánovanom čase. Neužívajte dvojnásobnú dávku, aby ste nahradili vynechané tablety.

Ak prestanete užívať Everolimus Teva

Neprestaňte užívať Everolimus Teva, pokiaľ vám k tomu nedá pokyn váš lekár.

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 neprejavujú u každého.

PRESTAŇTE užívať Everolimus Teva a okamžite vyhľadajte lekársku pomoc, ak sa u vás objaví ktorýkoľvek z nasledovných prejavov alergickej reakcie:

- ťažkosti s dýchaním alebo s prehĺtaním
- opuch tváre, pier, jazyka alebo hrdla
- silné svrbenie kože spolu s červenou vyrážkou alebo vyvýšenými hrbolčekmi.

Medzi závažné vedľajšie účinky Everolimusu Teva patria:

Veľmi časté (môžu postihovať viac ako 1 z 10 osôb)

- zvýšená teplota, triaška (prejavy infekcie)
- horúčka, kašeľ, ťažkosti s dýchaním, pískavé dýchanie (prejavy zápalu pľúc, známeho aj ako pneumonitída).

Časté (môžu postihovať menej ako 1 z 10 osôb)

- nadmerný smäd, vysoký výdaj moču, zvýšená chuť do jedla spolu s úbytkom telesnej hmotnosti, únava (prejavy cukrovky)
- krvácanie (hemorágia), napríklad do črevnej steny
- závažne znížený výdaj moču (prejav zlyhania obličiek).

Menej časté (môžu postihovať menej ako 1 zo 100 osôb)

- horúčka, kožná vyrážka, bolesť a zápal kĺbov, ako aj únava, nechutenstvo, nevoľnosť (pocit na vracanie), žltáčka (zožltnutie kože), bolesť v pravej hornej časti brucha, svetlá stolica, tmavý moč (môžu to byť prejavy opätovnej aktivácie vírusu hepatitídy B)
- dýchavičnosť, ťažkosti s dýchaním pri polohe ležmo, opuch chodidiel alebo nôh (prejavy srdcového zlyhávania)
- opuch a/alebo bolesť v jednej nohe, zvyčajne v lýtku, sčervenenie alebo na dotyk teplejšia koža v postihnutej oblasti (prejavy upchatia krvnej cievy (žily) v nohe, zapríčineného krvnou zrazeninou)
- náhle vzniknuté sťažené dýchanie, bolesť na hrudníku alebo vykašliavanie krvi (možné prejavy pľúcnej embólie, čo je stav, ktorý sa vyskytne, keď sa upchá jedna alebo viac tepien v pľúcach)
- závažne znížený výdaj moču, opuch nôh, pocit zmätenosti, bolesť chrbta (prejavy náhleho zlyhania obličiek)

- vyrážka, svrbenie, žihľavka, ťažkosti s dýchaním alebo s prehĺtaním, závrat (prejavy závažnej alergickej reakcie, známej aj ako precitlivosť).

Zriedkavé (môžu postihovať menej ako 1 z 1 000 osôb)

- dýchavičnosť alebo zrýchlené dýchanie (prejavy syndrómu akútnej respiračnej (dychovej) tiesne).

Ak sa u vás objaví ktorýkoľvek z týchto vedľajších účinkov, okamžite to povedzte svojmu lekárovi, pretože to môže mať život ohrozujúce následky.

Medzi ďalšie možné vedľajšie účinky Everolimusu Teva patria:

Veľmi časté (môžu postihovať viac ako 1 z 10 osôb)

- vysoká hladina cukru v krvi (hyperglykémia)
- nechutenstvo
- porucha vnímania chuti (dysgeúzia)
- bolesť hlavy
- krvácanie z nosa (epistaxa)
- kašeľ
- vriedky v ústach
- problémy so žalúdkom vrátane pocitu na vracanie (nevoľnosť) alebo hnačky
- kožná vyrážka
- svrbenie (pruritus)
- pocit slabosti alebo únavy
- únava, dýchavičnosť, závrat, bledá koža, čo sú prejavy nízkeho počtu červených krviniek (anémie)
- opuch rúk, dlaní, chodidiel, členkov alebo iných častí tela (prejavy edému)
- úbytok telesnej hmotnosti
- vysoká hladina lipidov (tukových látok) v krvi (hypercholesterolémia).

Časté (môžu postihovať menej ako 1 z 10 osôb)

- spontánne krvácanie alebo tvorba krvných podliatin (prejavy nízkeho počtu krvných doštičiek, čo je stav známy aj ako trombocytopénia)
- dýchavičnosť (dyspnoe)
- smäd, nízky výdaj moču, tmavý moč, suchá červená koža, podráždenosť (prejavy dehydratácie – odvodnenia organizmu)
- ťažkosti so spánkom (insomnia – nespavosť)
- bolesť hlavy, závrat (prejav vysokého krvného tlaku, známeho aj ako hypertenzia)
- opuch časti alebo celej vašej ruky (vrátane prstov) alebo nohy (vrátane prstov na nohách), pocit ťažoby, obmedzený pohyb, nepohodlie (možné príznaky lymfedému)
- horúčka, bolesť v hrdle, vriedky v ústach spôsobené infekciou (prejavy nízkeho počtu bielych krviniek, leukopénie, lymfopénie a/alebo neutropénie)
- horúčka
- zápal sliznice ústnej dutiny, žalúdka, čreva
- suchosť v ústach
- pálenie záhy (dyspepsia)
- vracanie
- ťažkosti s prehĺtaním (dysfágia)
- bolesť brucha
- akné
- vyrážka a bolesť dlaní alebo chodidiel (syndróm „ruka-noha“)
- sčervenenie kože (erytém)
- bolesť kĺbov

- bolesť v ústach
- poruchy menštruačného cyklu, napríklad nepravidelná menštruácia
- vysoká hladina lipidov (tukových látok) v krvi (hyperlipidémia, zvýšené hladiny triacylglycerolov)
- nízka hladina draslíka v krvi (hypokaliémia)
- nízka hladina fosfátu v krvi (hypofosfatémia)
- nízka hladina vápnika v krvi (hypokalciémia)
- suchosť kože, olupovanie kože, kožné lézie
- ochorenie nechtov, lámavosť nechtov
- mierne vypadávanie vlasov
- abnormálne (mimo normy) výsledky krvných vyšetrení funkcie pečene (zvýšené hladiny alanínaminotransferázy a aspartátaminotransferázy)
- abnormálne (mimo normy) výsledky krvných vyšetrení funkcie obličiek (zvýšená hladina kreatinínu)
- opuch očného viečka
- prítomnosť bielkoviny v moči.

Menej časté (môžu postihovať menej ako 1 zo 100 osôb)

- slabosť, spontánne krvácanie alebo tvorba krvných podliatin a časté infekcie s prejavmi, ako napríklad horúčka, triaška, bolesť v hrdle alebo vriedky v ústach (prejavy nízkeho počtu všetkých typov krvných buniek, čo je stav známy aj ako pancytopenia)
- strata vnímania chuti (ageúzia)
- vykašliavanie krvi (hemoptýza)
- poruchy menštruačného cyklu, ako napríklad neprítomnosť menštruácie (amenorea)
- častejšie močenie počas dňa
- bolesť na hrudníku
- zhoršené hojenie rán
- sčervenenie
- výtok z oka spojený so svrbením, sčervenaním, ružové oko alebo červené oko (konjunktivitída – zápal očných spojoviek).

Zriedkavé (môžu postihovať menej ako 1 z 1 000 osôb)

- únava, dýchavičnosť, závrat, bledá koža (prejavy nízkeho počtu červených krviniek, pravdepodobne spôsobené typom anémie nazývanej čistá aplázia červených krviniek)
- opuch tváre, opuch v okolí očí, úst a v ústach a/alebo v hrdle, ako aj jazyka a ťažkosti s dýchaním alebo s prehĺtaním (stav známy aj ako angioedém), môžu to byť prejavy alergickej reakcie.

Neznáme (frekvenciu nemožno odhadnúť z dostupných údajov)

- reakcia v mieste predchádzajúcej rádioterapie, napr. začervenanie kože alebo zápal pľúc (tzv. návrat reakcie z ožarovania)
- zhoršenie vedľajších účinkov rádioterapie.

Ak sa tieto vedľajšie účinky stanú závažnými, povedzte to, prosím, svojmu lekárovi a/alebo lekárnikovi. Vedľajšie účinky sú väčšinou mierne až stredne závažné a zvyčajne vymiznú, ak sa vaša liečba na niekoľko dní preruší.

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 Everolimus Teva

Tento liek uchovávajte mimo dohľadu a dosahu detí.

Neužívajte tento liek po dátume expirácie, ktorý je uvedený na škatuľke a na blistrovej fólii. Dátum expirácie sa vzťahuje na posledný deň v danom mesiaci.

Uchovávajte v pôvodnom obale na ochranu pred svetlom.

7,5 mg

Tento liek nevyžaduje žiadne zvláštne teplotné podmienky na uchovávanie.

5/10 mg

Uchovávajte pri teplote do 25 °C.

Otvorte blister až tesne pred užitím tabliet. Neužívajte tento liek, ak je obal poškodený alebo vykazuje známky nedovolennej manipulácie.

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 Everolimus Teva obsahuje

Liečivo je everolimus.

- Everolimus Teva 5 mg obsahuje 5 mg everolimusu.
- Everolimus Teva 7,5 mg obsahuje 7,5 mg everolimusu.
- Everolimus Teva 10 mg obsahuje 10 mg everolimusu.

Ďalšie zložky sú butylhydroxytoluén (E321), hypromelóza, monohydrát laktózy, laktóza, krospondón a stearát horečnatý.

Ako vyzerá Everolimus Teva a obsah balenia

Everolimus Teva 5 mg tablety: biele, podlhovasté, ploché tablety so skosenými hranami, približne 12 mm dlhé a 5 mm široké, s označením „EV“ na jednej strane a „5“ na druhej strane.

Everolimus Teva 7,5 mg tablety: biele, podlhovasté, ploché tablety so skosenými hranami, približne 14 mm dlhé a 5,5 mm široké, s označením „EV“ na jednej strane a „7,5“ na druhej strane.

Everolimus Teva 10 mg tablety: biele, podlhovasté, ploché tablety so skosenými hranami, približne 15 mm dlhé a 6 mm široké, s označením „EV“ na jednej strane a „10“ na druhej strane.

Everolimus Teva sa dodáva v blisteroch obsahujúcich 10, 30, 30 x 1, 50 x 1, 60 alebo 90 tabliet. Na trh nemusia byť uvedené všetky veľkosti balenia.

Držiteľ rozhodnutia o registrácii a výrobca

Držiteľ rozhodnutia o registrácii

TEVA Pharmaceuticals Slovakia s.r.o.

Teslova 26

821 02 Bratislava

Slovenská republika

Výrobca

TEVA Gyógyszergyár Zrt.

Pallagi út 13

4042, Debrecín
Maďarsko

Teva Operations Poland Sp z.o.o
ul. Mogilska 80
31-546, Krakow
Poľsko

Merckle GmbH
Ludwig-Merckle-Straße 3
Blaubeuren, Baden Wuerttemberg, 89143
Nemecko

PLIVA Hrvatska d.o.o. (PLIVA Croatia Ltd.)
Prilaz baruna Filipovića 25
Záhreb, 10000
Chorvátsko

Liek je schválený v členských štátoch Európskeho hospodárskeho priestoru a v Spojenom kráľovstve (Severnom Írsku) pod nasledovnými názvami:

Belgicko	Everolimus Teva 2,5 mg / 5 mg / 7,5 mg / 10 mg tabletten
Bulharsko	Еверолимус Тева 10mg таблетки
Cyprus	Everolimus Teva 2,5 / 5 / 7,5 / 10 mg δισκία
Česká republika	Everolimus Teva
Dánsko	Everolimus Teva
Estónsko	Everolimus Teva
Fínsko	Everolimus ratiopharm 2,5 / 5 / 10 mg tabletti
Francúzsko	Everolimus Teva 2.5 / 5 / 10 mg comprimé
Grécko	Everolimus Teva 2,5 / 5 / 7,5 / 10 mg δισκία
Holandsko	Everolimus Teva 2,5 / 5 / 10 mg, tabletten
Chorvátsko	Everolimus Pliva 2,5 / 5 / 7,5 / 10 mg tablete
Írsko	Everolimus Teva 2.5 mg, 5 mg & 10 mg Tablets
Lotyšsko	Everolimus Teva 10 mg tabletes
Maďarsko	Everolimus Teva 5 / 10 mg tableta
Nemecko	Everolimus-ratiopharm 2,5 mg / 5 mg / 7,5 mg / 10 mg Tabletten
Nórsko	Everolimus Teva
Poľsko	Everolimus Teva
Portugalsko	Everolimus Teva
Rakúsko	Everolimus ratiopharm 2,5 mg / 5 mg / 7,5 mg / 10 mg Tabletten
Slovenská republika	Everolimus Teva 5 / 7,5 / 10 mg
Slovinsko	Everolimus Teva 2,5 / 5 / 7,5 / 10 mg tablete
Španielsko	Everolimus Teva 2,5 / 5 / 10 mg comprimidos EFG
Spojené kráľovstvo (Severné Írsko)	Everolimus Teva 2.5 mg, 5 mg, 7.5 mg, 10 mg Tablets
Švédsko	Everolimus Teva
Taliansko	Everolimus Teva

Táto písomná informácia bola naposledy aktualizovaná v 11/2023.