

Příbalová informace: informace pro pacienta

Pazopanib Glenmark 200 mg potahované tablety

Pazopanib Glenmark 400 mg potahované tablety

pazopanib

Přečtěte si pozorně celou příbalovou informaci dříve, než začnete tento přípravek užívat, protože obsahuje pro Vás důležité údaje.

- Ponechte si příbalovou informaci pro případ, že si ji budete potřebovat přečíst znovu.
- Máte-li jakékoli další otázky, zeptejte se svého lékaře nebo lékárníka.
- Tento přípravek byl předepsán výhradně Vám. Nedávejte jej žádné další osobě. Mohl by ji ublížit, a to i tehdy, má-li stejné známky onemocnění jako Vy.
- Pokud se u Vás vyskytne kterýkoli z nežádoucích účinků, sdělte to svému lékaři nebo lékárníkovi. Stejně postupujte v případě jakýchkoli nežádoucích účinků, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci. Viz bod 4.

Co naleznete v této příbalové informaci

1. Co je přípravek Pazopanib Glenmark a k čemu se používá
2. Čemu musíte věnovat pozornost, než začnete přípravek Pazopanib Glenmark užívat
3. Jak se přípravek Pazopanib Glenmark užívá
4. Možné nežádoucí účinky
5. Jak přípravek Pazopanib Glenmark uchovávat
6. Obsah balení a další informace

1. Co je přípravek Pazopanib Glenmark a k čemu se používá

Přípravek Pazopanib Glenmark je typ léku nazývaný *inhibitor proteinkinázy*. Účinkuje tak, že brání proteinům (bílkovinám), které se účastní na růstu a šíření nádorových buněk, v jejich činnosti (blokuje je).

Přípravek Pazopanib Glenmark se u dospělých pacientů užívá k léčbě:

- rakoviny ledvin, která je v pokročilém stadiu nebo se rozšířila do jiných orgánů;
- určitých typů sarkomu měkkých tkání, což je typ nádoru, který postihuje podpůrné tkáně v těle. Může se vyskytnout ve svalech, krevních cévách, tukové tkáni nebo v jiných tkáních, které podporují, obklopují a chrání orgány.

2. Čemu musíte věnovat pozornost, než začnete přípravek Pazopanib Glenmark užívat

Neužívejte přípravek Pazopanib Glenmark

- **jestliže jste alergický(á)** na pazopanib nebo na kteroukoli další složku tohoto přípravku (uvedenou v bodě 6).

Pokud si myslíte, že se Vás to týká, **porad'te se se svým lékařem.**

Upozornění a opatření

Před užitím přípravku Pazopanib Glenmark se porad'te se svým lékařem:

- jestliže máte **onemocnění srdce**;
- jestliže máte **onemocnění jater**;
- jestliže u Vás někdy došlo k **srdečnímu selhání nebo srdeční příhodě**;
- jestliže u Vás někdy došlo ke **kolapsu plic**;
- jestliže jste někdy měl(a) **problémy s krvácením, krevními sraženinami nebo zúžením tepen**;
- jestliže jste někdy měl(a) **problémy se žaludkem nebo střevy**, jako je *perforace* (proděravění) nebo *píštěl* (abnormální kanálek tvořící spojení mezi částmi střeva);
- jestliže máte **problémy se štítnou žlázou**;
- jestliže máte **problémy s funkcí ledvin**;
- jestliže máte nebo jste měl(a) **aneurysma** (výduť, rozšíření a oslabení stěny cévy) nebo trhlínu ve stěně cévy.

Pokud se Vás cokoli z tohoto týká, **řekněte to svému lékaři**. Lékař rozhodne, zda je přípravek Pazopanib Glenmark pro Vás vhodný. Je možné, že bude potřeba provést **dodatečná vyšetření**, aby se zkontrolovala správná funkce ledvin, srdce a jater.

Vysoký krevní tlak a přípravek Pazopanib Glenmark

Přípravek Pazopanib Glenmark může zvyšovat krevní tlak. Krevní tlak bude kontrolován před tím, než začnete Pazopanib Glenmark užívat, i v průběhu užívání přípravku. Pokud máte vysoký krevní tlak, budete dostávat léky k jeho snížení.

- Pokud máte vysoký krevní tlak, **řekněte to svému lékaři**.

Pokud máte podstoupit chirurgický zákrok

Lékař přeruší léčbu přípravkem Pazopanib Glenmark alespoň 7 dní před chirurgickým zákrokem (operací), protože tento přípravek může ovlivnit hojení rány. Léčba bude znovu zahájena, až bude rána dostatečně zhojena.

Stavy, kterým je třeba věnovat pozornost

Přípravek Pazopanib Glenmark může zhoršovat některá onemocnění nebo může způsobovat závažné nežádoucí účinky. Abyste snížil(a) riziko vzniku některých obtíží, musíte při užívání přípravku Pazopanib Glenmark věnovat zvýšenou pozornost určitým příznakům. Viz **bod 4**.

Děti a dospívající

Přípravek Pazopanib Glenmark není určen pro osoby mladší 18 let. Zatím není známo, jak v této věkové skupině účinkuje. Kromě toho nemá být podáván dětem do 2 let z důvodu pochybností o bezpečnosti.

Další léčivé přípravky a Pazopanib Glenmark

Informujte svého lékaře nebo lékárníka o všech lécích, které užíváte, které jste v nedávné době užíval(a) nebo které možná budete užívat. To se týká i rostlinných přípravků a dalších léků, které jsou dostupné bez lékařského předpisu.

Některé léky mohou ovlivnit způsob, jakým přípravek Pazopanib Glenmark účinkuje nebo mohou způsobit, že se u Vás s větší pravděpodobností objeví nežádoucí účinky. Přípravek Pazopanib Glenmark rovněž může ovlivnit způsob, jakým účinkují jiné léky. Tyto zahrnují:

- klarithromycin, ketokonazol, itraconazol, rifampicin, telithromycin, vorikonazol (užívané k **léčbě infekcí**);
- atazanavir, indinavir, nelfinavir, ritonavir, sachinavir (užívané k **léčbě infekce HIV**);
- nefazodon (užívaný k **léčbě deprese**);
- simvastatin a možná i jiné statiny (užívané ke **snížení vysokých hladin cholesterolu**);
- léky **snížující žaludeční kyselost**. Druh léku, který užíváte ke snížení žaludeční kyselosti (např. inhibitory protonové pumpy, antagonisté H₂-receptorů nebo antacida), může ovlivnit způsob užívání přípravku Pazopanib Glenmark. Požádejte o radu svého lékaře nebo zdravotní sestru.

Pokud se Vás cokoli z tohoto týká, **řekněte to svému lékaři** nebo lékárníkovi.

Přípravek Pazopanib Glenmark s jídlem a pitím

Neužívejte přípravek Pazopanib Glenmark s jídlem, protože jídlo může ovlivnit způsob, jakým se lék vstřebává. Vezměte si jej alespoň dvě hodiny po jídle nebo alespoň jednu hodinu před jídlem (viz bod 3).

V průběhu léčby přípravkem Pazopanib Glenmark **nepijte grapefruitovou šťávu**, protože to může zvýšit riziko vzniku nežádoucích účinků.

Těhotenství, kojení a plodnost

Nedoporučuje se, aby přípravek Pazopanib Glenmark užívaly těhotné ženy. Účinek přípravku Pazopanib Glenmark užívaného v průběhu těhotenství není známý.

- **Pokud jste těhotná** nebo těhotenství plánujete, **řekněte to svému lékaři.**
- Při užívání přípravku Pazopanib Glenmark a nejméně 2 týdny po ukončení terapie **používejte vhodnou metodu antikoncepce**, abyste zabránila otěhotnění.
- **Pokud v průběhu léčby přípravkem Pazopanib Glenmark otěhotníte**, řekněte to svému lékaři.

Při užívání přípravku Pazopanib Glenmark nekojte. Není známo, zda složky přípravku Pazopanib Glenmark procházejí do mateřského mléka. Promluvte si o tom se svým lékařem.

Pacienti – muži (včetně těch, kteří podstoupili vasektomii), jejichž partnerky jsou buď těhotné, nebo mohou otěhotnět (včetně těch, které používají jiné metody antikoncepce), musí používat kondom během pohlavního styku v průběhu užívání přípravku Pazopanib Glenmark a nejméně 2 týdny po poslední dávce.

Při léčbě přípravkem Pazopanib Glenmark **může být ovlivněna plodnost.** Promluvte si o tom se svým lékařem.

Řízení dopravních prostředků a obsluha strojů

Přípravek Pazopanib Glenmark může mít nežádoucí účinky, které mohou ovlivnit schopnost řídit a obsluhovat stroje.

- Pokud cítíte závrať, jste unavený(á) nebo slabý(á), nebo pokud pocítíte nedostatek energie, neříd'te a neobsluhujte stroje.

Přípravek Pazopanib Glenmark obsahuje sodík

Tento léčivý přípravek obsahuje méně než 1 mmol (23 mg) sodíku v jedné potahované tabletě, to znamená, že je v podstatě „bez sodíku“.

3. Jak se přípravek Pazopanib Glenmark užívá

Vždy užívejte tento přípravek přesně podle pokynů svého lékaře. Pokud si nejste jistý(á), poraďte se se svým lékařem nebo lékárníkem.

Jaká dávka přípravku se užívá

Pazopanib Glenmark 200 mg potahované tablety

Obvyklá dávka jsou čtyři tablety přípravku Pazopanib Glenmark 200 mg (800 mg pazopanibu) užívané jednou denně. Toto je maximální denní dávka. Pokud se u Vás objeví nežádoucí účinky, lékař Vám možná bude muset tuto dávku snížit.

Pazopanib Glenmark 400 mg potahované tablety

Obvyklá dávka jsou dvě tablety přípravku Pazopanib Glenmark 400 mg (800 mg pazopanibu) užívané jednou denně. Toto je maximální denní dávka. Pokud se u Vás objeví nežádoucí účinky, lékař Vám možná bude muset tuto dávku snížit.

Kdy přípravek užívat

Neužívejte přípravek Pazopanib Glenmark s jídlem. Užívejte jej vždy alespoň dvě hodiny po jídle nebo jednu hodinu před jídlem. Můžete ho například užívat 2 hodiny po snídani nebo jednu hodinu před obědem. Užívejte přípravek Pazopanib Glenmark vždy přibližně ve stejný čas každý den.

Tablety spolkněte vcelku a zapijte je vodou. Tablety užívejte postupně. Tablety nelámejte ani nedr'te,

protože to ovlivňuje způsob, jakým se lék vstřebává, a může dojít ke zvýšení rizika vzniku nežádoucích účinků.

Jestliže jste užil(a) více přípravku Pazopanib Glenmark, než jste měl(a)

Jestliže jste užil(a) příliš mnoho tablet, **porad'te se se svým lékařem nebo lékárníkem**. Pokud je to možné, ukažte mu balení léku nebo tuto příbalovou informaci.

Jestliže jste zapomněl(a) užít přípravek Pazopanib Glenmark

Nezdvojnásobujte následující dávku, abyste nahradil(a) vynechanou dávku. Pouze si vezměte další dávku v obvyklý čas.

Nepřestávejte užívat přípravek Pazopanib Glenmark bez toho, abyste se poradil(a)

Užívejte přípravek Pazopanib Glenmark tak dlouho, jak Vám doporučí lékař. Nepřestávejte jej užívat, pokud Vám tak nedoporučí Váš lékař.

4. Možné nežádoucí účinky

Podobně jako všechny léky může mít i tento přípravek nežádoucí účinky, které se ale nemusí vyskytnout u každého.

Možné závažné nežádoucí účinky

Otok mozku (syndrom zadní reverzibilní leukoencefalopatie)

Přípravek Pazopanib Glenmark může ve vzácných případech způsobit otok mozku, který může být život ohrožující. Příznaky zahrnují:

- ztrátu řeči;
- poruchy zraku;
- epileptické záchvaty (křeče);
- zmatenost;
- vysoký krevní tlak.

Pokud se u Vás objeví kterýkoli z těchto příznaků, nebo pokud se u Vás objeví bolest hlavy doprovázená kterýmkoli z těchto příznaků, **přestaňte přípravek Pazopanib Glenmark užívat a okamžitě vyhledejte lékařskou pomoc**.

Hypertenzní krize (náhlé a závažné zvýšení krevního tlaku)

Přípravek Pazopanib Glenmark může příležitostně způsobit náhlé a závažné zvýšení krevního tlaku. To je známé jako hypertenzní krize. Během léčby přípravkem Pazopanib Glenmark Vám bude lékař kontrolovat krevní tlak. Znamky a příznaky hypertenzní krize mohou zahrnovat:

- silnou bolest na hrudi;
- silnou bolest hlavy;
- rozmazané vidění;
- zmatenost;
- pocit na zvracení;
- zvracení;
- silnou úzkost;
- dušnost;
- epileptické záchvaty (křeče)
- mdloby.

Pokud se u Vás objeví hypertenzní krize, **přestaňte přípravek Pazopanib Glenmark užívat a vyhledejte okamžitě lékařskou pomoc**.

Srdeční obtíže

Rizika těchto problémů mohou být vyšší u pacientů, kteří již onemocněním srdce trpí, nebo u těch, kteří užívají další léky. Při užívání přípravku Pazopanib Glenmark bude lékař sledovat, zda se u Vás neobjevují problémy se srdcem.

Porucha srdeční funkce/srdeční selhání, srdeční příhoda (infarkt)

Přípravek Pazopanib Glenmark může ovlivňovat způsob, jakým Vaše srdce pracuje, nebo může zvýšit pravděpodobnost srdeční příhody. Znamky a příznaky zahrnují:

- nepravidelnou nebo rychlou srdeční činnost;
- rychlé bušení srdce;
- mdloby;
- bolest nebo tlak na hrudi;
- bolest v oblasti ramen, zad, krku nebo čelisti;
- dušnost;
- otok nohou.

Pokud se u Vás objeví kterýkoli z těchto příznaků, **okamžitě vyhledejte lékařskou pomoc.**

Změny srdečního rytmu (prodloužení QT intervalu)

Přípravek Pazopanib Glenmark může ovlivňovat srdeční rytmus, což může u některých osob vést k potenciálně závažnému stavu známému jako torsade de pointes. Důsledkem může být velmi rychlé bušení srdce, které způsobí náhlou ztrátu vědomí.

Pokud zaznamenáte jakékoli **neobvyklé změny srdeční frekvence**, jako je příliš rychlý nebo příliš pomalý tep, **řekněte to svému lékaři.**

Cévní mozková příhoda

Přípravek Pazopanib Glenmark může zvýšit pravděpodobnost cévní mozkové příhody. Znamky a příznaky cévní mozkové příhody mohou zahrnovat:

- necitlivost nebo slabost jedné poloviny těla;
- obtížné mluvení;
- bolest hlavy;
- závrať.

Pokud se u Vás objeví kterýkoli z těchto příznaků, **okamžitě vyhledejte lékařskou pomoc.**

Krvácení

Přípravek Pazopanib Glenmark může způsobovat těžké krvácení do trávicího traktu (jako je žaludek, jícen, konečník nebo střevo), nebo do plic, ledvin, úst, pochvy a mozku, i když to není časté. Příznaky zahrnují:

- krev ve stolici nebo černou (dehtovitou) stolici;
- krev v moči;
- bolest břicha;
- vykašlávání nebo zvracení krve.

Pokud se u Vás objeví jakýkoli z těchto příznaků, **okamžitě vyhledejte lékařskou pomoc.**

Perforace a píštěl

Přípravek Pazopanib Glenmark může způsobit proděravění (perforaci) žaludku nebo stěny střeva nebo vytvoření abnormálního kanálku mezi dvěma částmi trávicího systému (píštěl). Znamky a příznaky mohou zahrnovat:

- silnou bolest břicha;
- pocit na zvracení a/nebo zvracení;
- horečku;
- vznik otvoru (perforace) v žaludku nebo tenkém či tlustém střevě, ze kterého se uvolňuje krvavý nebo zapáchající hnis.

Pokud se u Vás objeví kterýkoli z těchto příznaků, **okamžitě vyhledejte lékařskou pomoc.**

Problémy s játry

Přípravek Pazopanib Glenmark může způsobit problémy s játry, které se mohou rozvinout v závažné stavy, jako je porucha funkce jater a selhání jater, které mohou vést k úmrtí. Během léčby přípravkem Pazopanib Glenmark bude lékař sledovat Vaše hladiny jaterních enzymů. Známky, že játra nefungují správně, mohou zahrnovat:

- zežloutnutí kůže nebo bělma očí (žloutenka);
- tmavou moč;
- únavu;
- pocit na zvracení;
- zvracení;
- ztrátu chuti k jídlu;
- bolest v pravé části břicha;
- snadnou tvorbu modřin.

Pokud se u Vás objeví kterýkoli z těchto příznaků, **okamžitě vyhledejte lékařskou pomoc.**

Krevní sraženiny

Hluboká žilní trombóza a plicní embolie

Přípravek Pazopanib Glenmark může způsobit tvorbu krevních sraženin v žilách, zvláště nohou (hluboká žilní trombóza), které se mohou dostat až do plic (plicní embolie). Známky a příznaky mohou zahrnovat:

- ostrou bolest na hrudi;
- dušnost;
- rychlé dýchání;
- bolest nohou;
- otok rukou a dlaní nebo nohou a chodidel.

Trombotická mikroangiopatie (TMA)

Přípravek Pazopanib Glenmark může způsobit tvorbu krevních sraženin v malých cévách ledvin a mozku doprovázené snížením počtu červených krvinek a buněk podílejících se na srážení krve (trombotická mikroangiopatie, TMA). Známky a příznaky mohou zahrnovat:

- snadnou tvorbu modřin;
- vysoký krevní tlak;
- horečku;
- zmatenost;
- ospalost;
- epileptické záchvaty (křeče);
- snížené vylučování moči.

Pokud se u Vás objeví jakýkoli z těchto příznaků, **okamžitě vyhledejte lékařskou pomoc.**

Syndrom nádorového rozpadu

Přípravek Pazopanib Glenmark může způsobit rychlý rozklad nádorových buněk, což má za následek syndrom nádorového rozpadu, který může u některých osob vést k úmrtí. Příznaky mohou zahrnovat nepravidelný srdeční rytmus, epileptické záchvaty (křeče), zmatenost, svalové křeče nebo sníženou tvorbu moči. Pokud se u Vás objeví kterýkoli z těchto příznaků, **okamžitě vyhledejte lékařskou pomoc.**

Infekce

Infekce vzniklé během léčby přípravkem Pazopanib Glenmark mohou být závažné. Příznaky infekcí mohou zahrnovat:

- horečku;
- příznaky podobné chřipce, jako jsou kašel, únava a bolest těla, které neustupují;
- dušnost a/nebo sípání;
- bolest při močení;
- řezné rány, odřeniny nebo poranění, která jsou červená, teplá, oteklá nebo bolestivá.

Pokud se u Vás objeví jakýkoli z těchto příznaků, **okamžitě vyhledejte lékařskou pomoc.**

Zánět plic

Přípravek Pazopanib Glenmark může ve vzácných případech způsobit zánět plic (intersticiální plicní proces, pneumonitida), který může u některých osob vést k úmrtí. Příznaky zahrnují dušnost nebo kašel, které neustupují. Při užívání přípravku Pazopanib Glenmark budete lékař pečlivě sledovat, zda se u Vás neobjevují příznaky onemocnění plic.

Pokud se u Vás objeví kterýkoli z těchto příznaků, **okamžitě vyhledejte lékařskou pomoc.**

Problémy se štítnou žlázou

Přípravek Pazopanib Glenmark může snižovat tvorbu hormonu štítné žlázy v těle. To může vést ke zvyšování tělesné hmotnosti a únavě. Při užívání přípravku Pazopanib Glenmark Vám bude lékař sledovat hladiny hormonů štítné žlázy.

Informujte svého lékaře, pokud si všimnete výrazného zvýšení tělesné hmotnosti nebo únavy.

Rozmazané nebo zhoršené vidění

Přípravek Pazopanib Glenmark může způsobit oddělení zadní vrstvy oka nebo vznik trhliny v této vrstvě (odchlípnutí sítnice nebo trhlínu v sítnici). To může vést k rozmazanému vidění nebo zhoršenému vidění. Pokud zaznamenáte jakékoli změny vidění, **řekněte to svému lékaři.**

Možné nežádoucí účinky (včetně možných závažných nežádoucích účinků uvedených v příslušné kategorii frekvence).

Velmi časté nežádoucí účinky (mohou se objevit u více než 1 osoby z 10):

- vysoký krevní tlak;
- průjem;
- pocit na zvracení nebo zvracení;
- bolest břicha;
- ztráta chuti k jídlu;
- snížení tělesné hmotnosti;
- poruchy nebo ztráta vnímání chuti;
- bolest v ústech;
- bolest hlavy;
- nádorová bolest;
- nedostatek energie, pocit slabosti nebo únavy;
- změna barvy vlasů;
- neobvyklá ztráta nebo řídnutí vlasů;
- ztráta kožního pigmentu;
- kožní vyrážka, která může zahrnovat olupování kůže;
- zčervenání a otok dlaní nebo chodidel.

Pokud Vás kterýkoli z těchto nežádoucích účinků bude obtěžovat, **řekněte to svému lékaři nebo lékárníkovi.**

Velmi časté nežádoucí účinky, které se mohou projevit v testech krve nebo moči:

- zvýšení hodnot jaterních enzymů;
- snížení hodnot albuminu v krvi;
- bílkovina v moči;
- snížení počtu krevních destiček (tělíska, která napomáhají srážení krve);
- snížení počtu bílých krvinek.

Časté nežádoucí účinky (mohou se objevit až u 1 osoby z 10):

- porucha trávení, nadýmání břicha, plynatost;
- krvácení z nosu;
- sucho v ústech nebo vředy v ústech;
- infekce;
- neobvyklá ospalost;
- obtíže se spaním;
- bolest na hrudi, dušnost, bolest nohou, otoky nohou/chodidel. To mohou být známky přítomnosti krevní sraženiny ve Vašem těle (tromboembolie). Pokud se sraženina uvolní, může se dostat do plic, což může být životu nebezpečné a vést až k úmrtí;

- srdce začne méně účinně pumpovat krev do těla (porucha srdeční funkce);
- pomalá srdeční činnost;
- krvácení z úst, konečníku nebo plic;
- závratě;
- rozmazané vidění;
- návaly horka;
- otok obličeje, rukou, kotníků, nohou nebo očních víček (způsobené tekutinami);
- mravenčení, slabost nebo necitlivost rukou, paží, nohou nebo chodidel;
- poruchy kůže, zarudnutí, svědění, suchá kůže;
- poruchy nehtů;
- pocit pálení, píchání, svědění nebo brnění kůže;
- pocit chladu s chvěním;
- výrazné/nadměrné pocení;
- dehydratace (nedostatek tekutin);
- bolest svalů, kloubů, šlach nebo bolest na hrudi, svalové křeče;
- chrapot;
- dušnost;
- kašel;
- vykašlávání krve;
- škytavka;
- kolaps plic s přítomností vzduchu v dutině mezi plicemi a hrudníkem, často způsobující dušnost (pneumotorax).

Pokud Vás kterýkoli z těchto nežádoucích účinků bude obtěžovat, **řekněte to svému lékaři.**

Časté nežádoucí účinky, které se mohou objevit v testech krve nebo moči:

- snížená funkce štítné žlázy;
- porucha jaterních funkcí;
- zvýšení hladiny bilirubinu (látko tvořená játry);
- zvýšení hladiny lipázy (enzym, který se podílí na trávení);
- zvýšení hladiny kreatininu (látko, která je tvořena ve svalech);
- změny hladin dalších důležitých chemických látek/enzymů v krvi. Lékař Vás bude o výsledcích vyšetření krve informovat.

Méně časté nežádoucí účinky (mohou se objevit až u 1 osoby ze 100):

- cévní mozková příhoda (mrtvice);
- dočasné snížené krevní zásobení v mozku (tranzitorní ischemická ataka);
- přerušení cévního zásobení určité části srdce nebo srdeční příhoda (infarkt);
- částečné přerušení krevního zásobení určité části srdce (ischemie srdce);
- krevní sraženiny doprovázené poklesem počtu červených krvinek a buněk (tělísek), které se podílejí na srážení krve (trombotická mikroangiopatie, TMA). Tyto stavy mohou poškodit orgány, jako je mozek nebo ledviny;
- zvýšený počet červených krvinek;
- náhlý pocit dušnosti, zvláště pokud je doprovázený ostrou bolestí na hrudi a/nebo zrychleným dýcháním (plicní embolie);
- silné krvácení do trávicího traktu (jako je žaludek, jícen nebo střevo), nebo do ledvin, pochvy nebo mozku;
- poruchy srdečního rytmu (prodloužení QT intervalu);
- proděravění (perforace) žaludku nebo střeva;
- abnormální kanálek tvořící spojení mezi částmi střeva (píštěl);
- silná nebo nepravidelná menstruace;
- náhlé prudké zvýšení krevního tlaku (hypertenzní krize);
- zánět slinivky břišní (pankreatitida);
- zánět jater, špatná funkce jater nebo poškození jater;
- žluté zbarvení kůže nebo očního bělma (žloutenka);
- zánět pobřišnice (peritonitida);
- rýma;
- vyrážka, která může svědit nebo být zánětlivě změněná (ploché nebo vystouplé skvrny nebo puchýře);

- častá stolice;
- zvýšená citlivost kůže na sluneční záření;
- snížený pocit citlivosti, zejména na kůži;
- kožní rána, která se nehojí (kožní vřed).

Vzácné nežádoucí účinky (mohou se objevit až u 1 osoby z 1000):

- zánět plic (pneumonitida);
- rozšíření a oslabení stěny cévy nebo trhлина ve stěně cévy (aneurysmata a arteriální disekce).

Není známo (z dostupných údajů nelze určit)

- syndrom nádorového rozpadu v důsledku rychlého rozkladu nádorových buněk;
- selhání jater.

Hlášení nežádoucích účinků

Pokud se u Vás vyskytne kterýkoli z nežádoucích účinků, sdělte to svému lékaři nebo lékárníkovi. Stejně postupujte v případě jakýchkoli nežádoucích účinků, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci. Nežádoucí účinky můžete hlásit také přímo na adresu:

Státní ústav pro kontrolu léčiv
Šrobárova 48
100 41 Praha 10
webové stránky: www.sukl.cz/nahlasit-nezadouci-ucinek.

Nahlášením nežádoucích účinků můžete přispět k získání více informací o bezpečnosti tohoto přípravku.

5. Jak přípravek Pazopanib Glenmark uchovávat

Uchovávejte tento přípravek mimo dohled a dosah dětí.

Neužívejte tento přípravek po uplynutí doby použitelnosti uvedené na blistru a krabičce. Doba použitelnosti se vztahuje k poslednímu dni uvedeného měsíce.

Tento přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

Nevyhazujte žádné léčivé přípravky do odpadních vod nebo domácího odpadu. Zeptejte se svého lékárníka, jak naložit s přípravky, které již nepoužíváte. Tato opatření pomáhají chránit životní prostředí.

6. Obsah balení a další informace

Co přípravek Pazopanib Glenmark obsahuje

Pazopanib Glenmark 200 mg potahované tablety

- Léčivou látkou je pazopanib (ve formě pazopanib-hydrochloridu). Jedna potahovaná tableta obsahuje 200 mg pazopanibu.
- Pomocnými látkami jsou:
Jádro tablety: mikrokrytalická celulóza (E 460), sodná sůl karboxymethylškrobu (typ A), povidon K30 (E 1201), magnesium-stearát (E 470b)
Potahová vrstva tablety: hypromelóza (E 464), oxid titaničitý (E 171), makrogol 400 (E 1521), červený oxid železitý (E 172), polysorbát 80 (E 433)

Pazopanib Glenmark 400 mg potahované tablety

- Léčivou látkou je pazopanib (ve formě pazopanib-hydrochloridu). Jedna potahovaná tableta obsahuje 400 mg pazopanibu.
- Pomocnými látkami jsou:

Jádro tablety: mikrokrytalická celulóza (E 460), sodná sůl karboxymethylškrobu (typ A), povidon K30 (E 1201), magnesium-stearát (E 470b)
Potahová vrstva tablety: hypromelóza (E 464), oxid titaničitý (E 171), makrogol 400 (E 1521), polysorbát 80 (E 433)

Jak přípravek Pazopanib Glenmark vypadá a co obsahuje toto balení

Pazopanib Glenmark 200 mg potahované tablety

Pazopanib Glenmark 200 mg jsou růžové potahované tablety ve tvaru tobolky s vyraženým „200“ na jedné straně, o rozměrech přibližně 14,3 mm x 5,7 mm.

Jsou dodávány v čirých/průhledných Al-PVC/PE/PVDC blistrech po 30 nebo 90 potahovaných tabletách, ve vícečetných baleních po 90 potahovaných tabletách (3 balení po 30).

Jsou dodávány v čirých/průhledných Al-PVC/PE/PVDC perforovaných jednodávkových blistrech po 30 x 1 nebo 90 x 1 potahované tabletě, ve vícečetných baleních po 90 x 1 potahované tabletě (3 balení po 30 x 1).

Pazopanib Glenmark 400 mg potahované tablety

Pazopanib Glenmark 400 mg jsou bílé potahované tablety ve tvaru tobolky s vyraženým „400“ na jedné straně, o rozměrech přibližně 18,0 mm x 7,1 mm.

Jsou dodávány v čirých/průhledných Al-PVC/PE/PVDC blistrech po 30 nebo 60 potahovaných tabletách, ve vícečetných baleních po 60 potahovaných tabletách (2 balení po 30).

Jsou dodávány v čirých/průhledných Al-PVC/PE/PVDC perforovaných jednodávkových blistrech po 30 x 1 nebo 60 x 1 potahované tabletě, ve vícečetných baleních po 60 x 1 potahované tabletě (2 balení po 30 x 1).

Na trhu nemusí být všechny velikosti balení.

Držitel rozhodnutí o registraci a výrobce

Glenmark Pharmaceuticals s.r.o.

Hvězdova 1716/2b,

140 78 Praha 4,

Česká republika

Výrobce

Remedica Ltd

Aharnon Street, Limassol

Industrial Estate, Limassol 3056,

Kypr

PharOS MT Ltd.

HF62X, Qasam Industrijali Hal

Far, Hal Far, Birzebbuga

BBG3000, Malta

Tento léčivý přípravek je v členských státech Evropského hospodářského prostoru registrován pod těmito názvy:

Maďarsko	Pazopanib Glenmark 200 mg filmtabletta Pazopanib Glenmark 400 mg filmtabletta
Slovenská republika	Pazopanib Glenmark 200 mg filmom obalené tablety Pazopanib Glenmark 400 mg filmom obalené tablety
Německo	Pazopanib Glenmark 200 mg Filmtabletten Pazopanib Glenmark 400 mg Filmtabletten
Španělsko	Pazopanib Glenmark 200 mg comprimidos recubiertos con película EFG Pazopanib Glenmark 400 mg comprimidos recubiertos

con película EFG

Nizozemsko	Pazopanib Glenmark 200 mg filmomhulde tabletten Pazopanib Glenmark 400 mg filmomhulde tabletten
Finsko	Pazopanib Glenmark
Švédsko	Pazopanib Glenmark
Norsko	Pazopanib Glenmark
Dánsko	Pazopanib Glenmark
Česká republika	Pazopanib Glenmark
Polsko	Pazopanib Glenmark
Itálie	Pazopanib Glenmark

Tato příbalová informace byla naposledy revidována: 20. 8. 2024