

## **Příbalová informace: informace pro pacienta**

**Everolimus Accord 2,5 mg tablety**  
**Everolimus Accord 5 mg tablety**  
**Everolimus Accord 10 mg tablety**  
everolimus

**Přečtěte si pozorně celou příbalovou informaci dříve, než začnete tento přípravek používat, 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 jí ublížit, a to i tehdy, má-li stejné příznaky 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 Everolimus Accord a k čemu se používá
2. Čemu musíte věnovat pozornost, než začnete přípravek Everolimus Accord užívat
3. Jak se Everolimus Accord užívá
4. Možné nežádoucí účinky
5. Jak přípravek Everolimus Accord uchovávat
6. Obsah balení a další informace

#### **1. Co je Everolimus Accord a k čemu se používá**

Everolimus Accord je protinádorový léčivý přípravek, který obsahuje léčivou látku everolimus. Everolimus omezuje zásobování nádoru krví a zpomaluje růst a šíření nádorových buněk.

Everolimus Accord se používá u dospělých pacientů k léčbě:

- hormonálně pozitivního pokročilého karcinomu prsu u žen po přechodu, u kterých jiná léčba (tzv. "nesteroidními inhibitory aromatáz") neudrží onemocnění pod kontrolou. Podává se zároveň s léčivým přípravkem nazývaným exemestan, steroidním inhibitem aromatáz, který se užívá k hormonální protinádorové léčbě.
- pokročilých tumorů zvaných neuroendokrinní tumory, které vznikají v žaludku, ve střevech, plicích nebo ve slinivce břišní. Je to v případě, že nádory nelze operovat a nedochází u nich k nadměrné tvorbě specifických hormonů či jiných příbuzných látek.
- pokročilého nádoru ledvin (pokročilý karcinom ledviny), kde předchozí léčba (tzv. VEGF - cílená terapie) nepomohla zastavit Vaše onemocnění.

#### **2. Čemu musíte věnovat pozornost, než začnete přípravek Everolimus Accord užívat**

Everolimus Accord Vám může předepsat pouze lékař, který má zkušenosti s léčbou nádorů. Pečlivě dodržujte všechny pokyny lékaře. Mohou se lišit od obecných pokynů uvedených v této příbalové informaci. Jestliže máte jakékoli dotazy týkající se přípravku Everolimus Accord nebo důvodu, proč Vám byl předepsán, zeptejte se svého lékaře.

#### **Nepoužívejte přípravek Everolimus Accord:**

- **jestliže jste alergický(á) na everolimus, nebo na příbuzné látky, jako je sirolimus nebo temsirolimus nebo na kteroukoli další složku tohoto přípravku (uvedenou v bodě 6).**

Jestliže si myslíte, že můžete být alergický(á), zeptejte se svého lékaře.

### Upozornění a opatření

Před užitím přípravku Everolimus Accord se poraďte se svým lékařem:

- jestliže máte **jakékoli problémy s játry**, nebo jestliže jste někdy měl(a) **onemocnění**, které by mohlo **poškodit Vaše játra**. V tomto případě Vám může lékař předepsat jinou dávku přípravku Everolimus Accord.
- jestliže máte **cukrovku** (diabetes, vysoká hladina cukru v krvi). Everolimus Accord může zvýšit hladinu cukru v krvi a zhoršit cukrovku. To může vést k potřebě podávání inzulínu a/nebo užívání přípravků k léčbě cukrovky. Oznamte svému lékaři, pokud se u Vás projevuje nadměrný pocit žízně nebo častější močení.
- jestliže máte být **očkován(a)** v době, kdy užíváte Everolimus Accord.
- jestliže máte **vysokou hladinu cholesterolu**. Everolimus Accord může zvýšit hladinu cholesterolu a/nebo dalších tuků v krvi.
- pokud jste nedávno podstoupil(a) **velkou operaci** nebo pokud máte dosud **nezahojenou ránu** po operaci. Everolimus Accord může zvýšit riziko potíží při hojení ran.
- jestliže máte **infekci**. Může být nezbytné léčit Vaši infekci před započítím léčby přípravkem Everolimus Accord.
- jestliže jste měl(a) dříve **hepatitidu B** (žloutenku typu B), protože může být během léčby přípravkem Everolimus Accord znovu aktivována (viz bod 4 “Možné nežádoucí účinky”).
- pokud jste podstoupil(a), nebo se chystáte podstoupit léčbu ozařováním (radiační terapii).

Everolimus Accord také může:

- oslabit Váš imunitní systém (obranyschopnost). Proto můžete být ohrožen(a) infekcí v období, kdy Everolimus Accord užíváte. Pokud máte horečku nebo jiné známky infekce, sdělte to svému lékaři. Některé infekce mohou být závažné a mohou vést k úmrtí.
- ovlivnit funkci ledvin. Proto bude lékař sledovat funkci Vašich ledvin v období, kdy budete užívat Everolimus Accord.
- způsobit dušnost, kašel a horečku.
- způsobit vznik vředů a boláků v ústech, Lékař Vám proto může přerušit nebo ukončit léčbu přípravkem Everolimus Accord. Je možné, že budete potřebovat léčbu ústní vodou, ústním gelem nebo jinými přípravky. Nikdy nezkoušejte používat tyto přípravky bez předchozí rady s lékařem, protože některé přípravky by mohly Vaše problémy ještě zhoršit. Lékař může znovu zahájit léčbu přípravkem Everolimus Accord se stejnou nebo nižší dávkou.
- způsobit komplikace při radiační terapii. Závažné komplikace ozařování (jako dušnost, pocit na zvracení, průjem, kožní vyrážky a bolest v ústech, dásních a krku) včetně případů, které vedly k úmrtí, byly pozorovány u některých pacientů, kteří užívali everolimus současně s radiační terapií nebo kteří užívali everolimus krátce poté, kdy podstoupili ozařování. Rovněž byly v místech předchozího ozařování u pacientů, kteří v minulosti podstoupili radiační terapii, hlášeny radiační reakce (jako zarudnutí kůže nebo zánět plic).  
Informujte svého lékaře, pokud plánujete v blízké budoucnosti podstoupit radiační terapii nebo pokud jste ji již dříve podstoupil(a).

**Informujte svého lékaře**, pokud se u Vás projeví tyto příznaky.

Během léčby Vám budou pravidelně prováděna vyšetření krve. Tímto způsobem Vám bude kontrolován počet krvinek (počet bílých a červených krvinek a krevních destiček) ve Vašem těle, aby se zjistilo, zda na ně Everolimus Accord nemá nežádoucí účinky. Vyšetřením krve bude také kontrolována funkce ledvin (hladina kreatininu), funkce jater (hladiny aminotransferáz) a hladiny krevního cukru a cholesterolu. Je to proto, že tyto funkce mohou být také ovlivněny přípravkem Everolimus Accord.

## Děti a dospívající

Everolimus Accord není určen pro děti a dospívající (do 18 let).

## Další léčivé přípravky a Everolimus Accord

Everolimus Accord může ovlivnit účinky některých jiných léčivých přípravků. Jestliže souběžně s přípravkem Everolimus Accord užíváte jiné léky, může Vám lékař změnit dávku přípravku Everolimus Accord nebo ostatních léčivých přípravků.

**Informujte svého lékaře nebo lékárníka** o všech lécích, které užíváte, které jste v nedávné době užíval(a) nebo které možná budete užívat.

Následující látky mohou zvýšit riziko nežádoucích účinků přípravku Everolimus Accord:

- **ketokonazol, itrakonazol, vorikonazol** nebo **flukonazol** a **jiné protiplísňové přípravky** užívané k léčbě plísňových infekcí.
- **klarithromycin, telithromycin** nebo **erythromycin**, **antibiotika** užívaná k léčbě bakteriálních infekcí.
- **ritonavir** a **jiné léky užívané k léčbě HIV infekce/AIDS**.
- **verapamil** nebo **diltiazem** používané k léčbě srdečních potíží nebo vysokého krevního tlaku.
- **dronedaron**, přípravek užívaný k podpoře regulace srdečního tepu.
- **cyklosporin** používaný k zastavení odmítnutí transplantovaných orgánů tělem.
- **imatinib** užívaný k zamezení růstu abnormálních buněk.
- **inhibitory angiotenzin konvertujícího enzymu (ACE)** (jako je **ramipril**) užívané k léčbě vysokého krevního tlaku nebo jiných potíží se srdcem a cévami.
- **nefazodon** užívaný k léčbě deprese.
- **kanabidiol** (používá se mimo jiné k léčbě epileptických záchvatů).

Následující látky mohou omezit účinnost léčby přípravkem Everolimus Accord:

- **rifampicin**, užívaný k léčbě tuberkulózy (TBC).
- **efavirenz** nebo **nevirapin** užívané k léčbě HIV infekce/AIDS.
- **třezalka tečkovaná** (*Hypericum perforatum*), rostlinný přípravek užívaný k léčbě deprese a jiných stavů.
- **dexamethason**, kortikosteroid používaný k léčbě různých stavů včetně zánětlivých nebo imunitních potíží.
- **fenytoin**, **karbamazepin** nebo **fenobarbital** a jiná **antiepileptika** užívaná k léčbě epileptických záchvatů nebo křečí.

Během léčby přípravkem Everolimus Accord se nemají tyto léčivé přípravky užívat. Pokud užíváte kterýkoli z těchto přípravků, může Vám lékař tento přípravek změnit nebo může změnit dávkování přípravku Everolimus Accord.

## Everolimus Accord s jídlem a pitím

Pokud užíváte Everolimus Accord, vyhýbejte se grapefruitu a grapefruitové šťávě. Mohou zvýšit množství přípravku Everolimus Accord v krvi až na škodlivou úroveň.

## Těhotenství, kojení a plodnost

### Těhotenství

Everolimus Accord může poškodit Vaše nenarozené dítě a během těhotenství se nedoporučuje. Informujte svého lékaře, pokud jste těhotná, nebo si myslíte, že byste mohla být těhotná. Lékař s Vámi projedná, zda byste měla užívat tento přípravek během těhotenství.

Ženy, které by mohly otěhotnět, mají během léčby a ještě 8 týdnů po ukončení léčby používat vysoce účinnou antikoncepci. Jestliže si navzdory těmto opatřením myslíte, že jste mohla otěhotnět, poraďte se se svým lékařem *dříve*, než užijete další dávku přípravku Everolimus Accord.

### Kojení

Everolimus Accord může poškodit Vaše kojené dítě. Během léčby a 2 týdny po poslední dávce byste neměla kojít. Jestliže kojíte, sdělte to svému lékaři.

### Ženská plodnost

U některých pacientek užívajících Everolimus Accord bylo pozorováno vynechání menstruačního krvácení (amenorea).

Everolimus Accord může mít vliv na plodnost žen. Pokud si přejete otěhotnět, poraďte se se svým lékařem.

### Mužská plodnost

Everolimus Accord může ovlivnit mužskou plodnost. Poradte se se svým lékařem, pokud chcete počít dítě.

### **Řízení dopravních prostředků a obsluha strojů**

Pokud se cítíte neobvykle unavený(á) (únava je velmi častým nežádoucím účinkem), věnujte řízení nebo obsluhu strojů zvýšenou pozornost.

### **Everolimus Accord obsahuje laktózu**

Everolimus Accord obsahuje laktózu (mléčný cukr). Pokud Vám lékař sdělil, že nesnášíte některé cukry, poraďte se se svým lékařem, než začnete tento léčivý přípravek užívat.

## **3. Jak se Everolimus Accord užívá**

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

Doporučená dávka přípravku je 10 mg, užívána jednou denně. Lékař Vám sdělí, kolik tablet přípravku Everolimus Accord máte užívat.

Jestliže máte problémy s játry, může lékař zahájit léčbu nižší dávkou přípravku Everolimus Accord (2,5 mg, 5 mg nebo 7,5 mg za den).

Jestliže se u Vás během užívání přípravku Everolimus Accord objeví určité nežádoucí účinky (viz bod 4), může Vám lékař snížit dávku nebo léčbu přerušit, a to buď krátkodobě, nebo trvale.

Everolimus Accord užívejte jednou denně, vždy ve stejnou denní dobu, důsledně buď s jídlem, nebo bez jídla.

Polykejte tablety celé a zapijte je sklenicí vody. Tablety nekousejte ani nedrťte.

### **Jestliže jste užil(a) více přípravku Everolimus Accord, než jste měl(a)**

- Jestliže jste užil(a) příliš mnoho tablet přípravku Everolimus Accord, nebo někdo jiný nedopatřením užil Vaše tablety, okamžitě navštivte lékaře nebo jděte do nemocnice. Může být nezbytná neodkladná léčba.
- Vezměte s sebou krabičku a tuto příbalovou informaci, aby lékař věděl, co jste užil(a).

### **Jestliže jste zapomněl(a) užít Everolimus Accord**

Jestliže jste zapomněl(a) dávku užít, užíjte až další dávku podle plánu. Nezdvojnásobujte následující dávku, abyste nahradil(a) vynechané tablety.

### **Jestliže jste přestal(a) užívat Everolimus Accord**

Nepřestávejte užívat Everolimus Accord, pokud Vám to nesdělí Váš lékař.

Máte-li jakékoli další otázky týkající se užívání tohoto přípravku, zeptejte se svého lékaře nebo lékárníka.

#### **4. Možné nežádoucí účinky**

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

**PŘERUŠTE** užívání přípravku Everolimus Accord a okamžitě vyhledejte lékařskou pomoc, jestliže se u Vás objeví jakákoli z následujících známek alergické reakce:

- potíže s dýcháním nebo polykáním
- otok obličeje, rtů, jazyka nebo hrdla
- silné svědění kůže se zarudlou vyrážkou nebo vystouplými bulkami.

#### **Závažné nežádoucí účinky přípravku Everolimus Accord zahrnují:**

**Velmi časté** (mohou postihnout více než 1 z 10 osob)

- Zvýšená teplota, zimnice (známky infekce)
- Horečka, kašel, potíže s dýcháním, sípání (známky zánětu plic nazývaného také pneumonitida)

**Časté** (mohou postihnout až 1 z 10 osob)

- Nadměrná žízeň, zvýšené močení, zvýšená chuť k jídlu spojená se ztrátou tělesné hmotnosti, únava (známka cukrovky (diabetu))
- Krvácení, například ze stěny střeva
- Závažné snížení močení (známka selhání ledvin)

**Méně časté** (mohou postihnout až 1 ze 100 osob)

- Horečka, kožní vyrážka, bolest a zánět kloubů stejně jako únava, ztráta chuti k jídlu, pocit na zvracení, žloutenka (zežloutnutí kůže), bolest v pravé horní části břicha, světlá stolice, tmavá moč (může jít o známky reaktivace hepatitidy B)
- Dušnost, potíže s dýcháním při poloze vleže, otok nohou nebo chodidel (známky selhání srdce)
- Otok a/nebo bolest v jedné z dolních končetin, obvykle v lýtku, zarudnutí nebo zvýšená teplota kůže v postiženém místě (známky uzávěru cévy (žíly) krevní sraženinou v dolní končetině)
- Náhlý výskyt dušnosti, bolest na hrudi nebo vykašlávání krve (možné známky plicní embolie, která se vyskytuje při ucpání jedné nebo více tepen v plicích).
- Závažné snížení močení, otok dolních končetin, pocit zmatenosti, bolest v zádech (známky náhlého selhání ledvin)
- Vyrážka, svědění, kopřivka
- Potíže s dýcháním nebo polykáním, závratě (známky závažné alergické reakce, známé také jako hypersenzitivita)

**Vzácné** (mohou postihnout až 1 z 1000 osob)

- Dušnost nebo zrychlený dech (známky syndromu akutní dechové tísně)

**Pokud se u Vás objeví jakýkoli z těchto nežádoucích účinků, sdělte to okamžitě svému lékaři, protože mohou mít život ohrožující následky.**

#### **Další možné nežádoucí účinky přípravku Everolimus Accord zahrnují:**

**Velmi časté** (mohou postihnout více než 1 z 10 osob)

- Únava, dušnost, závratě, bledá kůže, známky nízkého počtu červených krvinek (chudokrevnost)
- Vysoká hladina cukru v krvi (hyperglykemie)
- Ztráta chuti k jídlu

- Porucha vnímání chuti (dysgeuzie)
- Bolest hlavy
- Krvácení z nosu (epistaxe)
- Kašel
- Vředy v ústech
- Podráždění žaludku zahrnující nevolnost (pocit na zvracení) nebo průjem
- Kožní vyrážka
- Svědění (pruritus)
- Pocit slabosti nebo únavy
- Otok rukou, paží, nohou, kotníků nebo jiných částí těla (známky edému)
- Ztráta tělesné hmotnosti
- Vysoká hladina lipidů (tuků) v krvi (hypercholesterolemie)

#### **Časté** (mohou postihnout až 1 z 10 osob)

- Spontánní krvácení nebo podlitiny (známky nízkého počtu krevních destiček nazývaného také trombocytopenie), horečka, bolest v krku, vředy v ústech způsobené infekcí (známky nízkého počtu bílých krvinek, leukopenie, lymfopenie a/nebo neutropenie)
- Dušnost
- Žízeň, snížené močení, tmavá moč, suchá zarudlá kůže, podrážděnost (známky nedostatku tekutin)
- Problémy se spánkem (nespavost)
- Bolest hlavy, závrať (známky vysokého krevního tlaku, nazývaného také hypertenze)
- Otok části nebo celé ruky (včetně prstů) nebo nohy (včetně prstů), pocit tíhy, omezený pohyb, nepříjemný pocit (možné příznaky lymfedému)
- Horečka
- Zánět sliznice úst, žaludku, střeva
- Sucho v ústech
- Pálení žáhy (trávicí obtíže)
- Zvracení
- Potíže s polykáním (dysfagie)
- Bolest břicha
- Akné
- Vyrážka a bolest dlaní nebo chodidel (syndrom ruka-noha)
- Zarudnutí kůže (erytém)
- Bolest kloubů
- Bolest v ústech
- Poruchy menstruace, jako je nepravidelná menstruace
- Vysoká hladina lipidů (tuků) v krvi (hyperlipidemie, zvýšená hladina triglyceridů)
- Nízká hladina draslíku v krvi (hypokalemie)
- Nízká hladina fosfátů v krvi (hypofosfatemie)
- Nízká hladina vápníku v krvi (hypokalcemie)
- Suchá kůže, olupování kůže, kožní léze
- Problémy s nehty, lámavost nehtů
- Mírné padání vlasů
- Abnormální výsledky jaterních krevních testů (zvýšená hladina alanin- a aspartátaminotransferázy)
- Abnormální výsledky ledvinných krevních testů (zvýšená hladina kreatininu)
- Otok očních víček
- Bílkovina v moči

#### **Méně časté** (mohou postihnout až 1 ze 100 osob)

- Slabost, spontánní krvácení nebo podlitiny a časté infekce s příznaky, jako je horečka, zimnice,

bolest v krku nebo vředy v ústech (známky nízkého počtu krvinek také nazývané jako pancytopenie)

- Ztráta vnímání chuti (ageusie)
- Vykašlávání krve (hemoptýza)
- Menstruační potíže, jako je chybějící menstruace (amenorea)
- Častější močení během dne
- Bolest na hrudi
- Abnormální průběh hojení ran
- Návaly horka
- Výtok z očí se svěděním a zarudnutím, růžové nebo červené oči (zánět spojivek)

**Vzácné** (mohou postihnout až 1 z 1000 osob)

- Únava, dušnost, závrať, bledá kůže (známky nízkého počtu červených krvinek, pravděpodobně způsobené typem chudokrevnosti nazývané čistá aplazie červených krvinek)
- Otok obličeje, okolí očí, úst a dutiny ústní a/nebo hrdla a také jazyka a potíže s dýcháním nebo polykáním (nazývané také angioedém) mohou být známkami alergické reakce

**Není známo** (četnost nelze z dostupných údajů určit)

- Radiační reakce v místě předchozí radiační léčby (např. zarudnutí kůže nebo zánět plic) (takzvaný radiační recall syndrom)
- Zhoršení nežádoucích účinků radiační léčby

**Pokud se tyto nežádoucí účinky projeví závažným způsobem, sdělte to svému lékaři a/nebo lékárníkovi. Většina z těchto nežádoucích účinků je lehká až středně těžká a obvykle vymizí, pokud je léčba na několik dní přerušena.**

#### **Hlášení nežádoucích účinků**

Pokud se u Vás vyskytne kterýkoli z nežádoucích účinků, sdělte to svému lékaři, lékárníkovi nebo zdravotní sestře. Stejně postupujte v případě jakýchkoli nežádoucích účinků, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci. Nežádoucí účinky můžete hlásit prostřednictvím webového formuláře [sukl.gov.cz/nezadouciciucinky](http://sukl.gov.cz/nezadouciciucinky),

případně na adresu:

Státní ústav pro kontrolu léčiv  
Šrobárova 49/48  
100 00 Praha 10  
e-mail: [farmakovigilance@sukl.gov.cz](mailto:farmakovigilance@sukl.gov.cz)

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

## **5. Jak přípravek Everolimus Accord uchovávat**

Uchovávejte tento přípravek mimo dohled a dosah dětí.

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

Uchovávejte v původním obalu, aby byl přípravek chráněn před světlem.

Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní teplotní 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 Everolimus Accord obsahuje**

- Léčivou látkou je everolimus. Jedna tableta obsahuje 2,5 mg, 5 mg, 10 mg everolimu.
- Dalšími složkami jsou butylhydroxytoluen (E 321), hypromelóza (E 464), laktóza, monohydrát laktózy, krospovidon (E 1202) a magnesium-stearát (E 470b).

### **Jak přípravek Everolimus Accord vypadá a co obsahuje toto balení**

Tablety přípravku Everolimus Accord jsou dostupné ve třech silách:

Everolimus Accord 2,5 mg tablety jsou bílé až téměř bílé oválné bikonvexní tablety (přibližně 10 x 5 mm), s vyraženým E9VS na jedné straně a 2,5 na druhé straně.

Everolimus Accord 5 mg tablety jsou bílé až téměř bílé oválné bikonvexní tablety (přibližně 13 x 6 mm), s vyraženým E9VS 5 na jedné straně.

Everolimus Accord 10 mg jsou bílé až téměř bílé oválné bikonvexní tablety (přibližně 16 x 8 mm), s vyraženým E9VS 10 na jedné straně.

Everolimus Accord 2,5 mg je dostupný v blistrech v baleních po 30 nebo 90 tabletách.

Everolimus Accord 5 mg a Everolimus Accord 10 mg jsou dostupné v blistrech v baleních po 10, 30 nebo 90 tabletách.

Na trhu nemusí být všechny velikosti balení.

### **Držitel rozhodnutí o registraci a výrobce**

#### Držitel rozhodnutí o registraci

Accord Healthcare Polska Sp. Z o.o.

Ul. Tasmowa 7,

02-677 Varšava

Polsko

#### Výrobce

Synthon Hispania S.L.

Calle De Castello 1,

08830 Barcelona, Sant Boi De Llobregat,

Španělsko

Synthon B.V.

Microweg 22,

6545 CM Nijmegen

Nizozemsko

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

**Název členského státu**

**Název léčivého přípravku**



Nizozemsko	Everolimus Accord 2.5/5/10 mg tabletten
Česká republika	Everolimus Accord
Maďarsko	Everolimus Accord 2.5/5/10 mg tabletta
Slovenská republika	Everolimus Accord 2.5/5/10 mg tablety
Rumunsko	Everolimus Accord 2,5/5/10 mg comprimate

**Tato příbalová informace byla naposledy revidována: 22. 10. 2025**