

I PRIEDAS

PREPARATO CHARAKTERISTIKŲ SANTRAUKA

1. VAISTINIO PREPARATO PAVADINIMAS

Sunitinib Accord 12,5 mg kietosios kapsulės
Sunitinib Accord 25 mg kietosios kapsulės
Sunitinib Accord 37,5 mg kietosios kapsulės
Sunitinib Accord 50 mg kietosios kapsulės

2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

Sunitinib Accord 12,5 mg kietosios kapsulės
Kiekvienoje kietojoje kapsulėje yra 12,5 mg sunitinibo.

Sunitinib Accord 25 mg kietosios kapsulės
Kiekvienoje kietojoje kapsulėje yra 25 mg sunitinibo.

Sunitinib Accord 37,5 mg kietosios kapsulės
Kiekvienoje kietojoje kapsulėje yra 37,5 mg sunitinibo.

Sunitinib Accord 50 mg kietosios kapsulės
Kiekvienoje kietojoje kapsulėje yra 50 mg sunitinibo.

Visos pagalbinės medžiagos išvardytos 6.1 skyriuje.

3. FARMACINĖ FORMA

Kietoji kapsulė (kapsulė)

Sunitinib Accord 12,5 mg kietosios kapsulės
Želatinos kapsulės, 4 dydis (apytikris ilgis 14,3 mm), kurių dangtelis ir korpusas oranžinės spalvos. Ant korpuso baltais dažais užrašyta „12.5 mg“. Kapsulėje yra geltonos ir oranžinės spalvos granuliu.

Sunitinib Accord 25 mg kietosios kapsulės
Želatinos kapsulės, 3 dydis (apytikris ilgis 15,9 mm), kurių dangtelis yra karamelinės, o korpusas oranžinės spalvos. Ant korpuso baltais dažais užrašyta „25 mg“. Kapsulėje yra geltonos ir oranžinės spalvos granuliu.

Sunitinib Accord 37,5 mg kietosios kapsulės
Želatinos kapsulės, 2 dydis (apytikris ilgis 18,0 mm), kurių dangtelis ir korpusas geltonos spalvos. Ant korpuso juodais dažais užrašyta „37.5 mg“. Kapsulėje yra geltonos ir oranžinės spalvos granuliu.

Sunitinib Accord 50 mg kietosios kapsulės
Želatinos kapsulės, 1 dydis (apytikris ilgis 19,4 mm), kurių dangtelis ir korpusas karamelinės spalvos. Ant korpuso baltais dažais užrašyta „50 mg“. Kapsulėje yra geltonos ir oranžinės spalvos granuliu.

4. KLINIKINĖ INFORMACIJA

4.1 Terapinės indikacijos

Virškinimo trakto stromos navikas (VTSN)

Sunitinib Accord skirtas neoperuojamo ir (arba) metastazavusio virškinimo trakto stromos naviko (VTSN) gydymui suaugusiesiems, kuriems gydymas imatinibu buvo neveiksmingas dėl atsparumo ar netoleravimo.

Metastazavęs inkstų ląstelių vėžys (MILV)

Sunitinib Accord skirtas progresavusio arba metastazavusio inkstų ląstelių vėžio (MILV) gydymui suaugusiesiems.

Kasos neuroendokrininiai navikai (kNEN)

Sunitinib Accord skirtas neoperuojamų arba metastazavusių, gerai diferencijuotų kasos neuroendokrininių navikų (kNEN) gydymui suaugusiesiems, kurių liga progresuoja.

4.2 Dozavimas ir vartojimo metodas

Gydymą su Sunitinib Accord turi pradėti gydytojas, turintis gydymo vaistiniaisiais preparatais nuo vėžio patirties.

Dozavimas

VTSN ir MILV atvejais rekomenduojama 4 savaites iš eilės per burną vartoti 50 mg Sunitinib Accord dozę vieną kartą per parą, tada daryti dviejų savaičių pertrauką (4/2 planas), kad susidarytų 6 savaičių ciklas.

Gydant kNEN, rekomenduojama per burną vartoti 37,5 mg Sunitinib Accord dozę vieną kartą per parą, nedarant planuotos pertraukos.

Dozės keitimas

Saugumas ir toleravimas

Gydant VTSN ir MILV, atsižvelgiant į individualų saugumą ir toleravimą, dozę galima palaipsniui keisti po 12,5 mg. Didesnės kaip 75 mg arba mažesnės kaip 25 mg paros dozės vartoti negalima.

Gydant kNEN, atsižvelgiant į individualų saugumą ir toleravimą, dozę galima palaipsniui keisti po 12,5 mg. Didžiausia dozė, kuri buvo vartota 3 fazės pNET tyrimo metu, buvo 50 mg per parą.

Atsižvelgiant į individualų saugumą ir toleravimą, gali prireikti dozavimo pertraukimų.

CYP3A4 inhibitoriai/induktoriai

Sunitinibą vartoti kartu su stipriai CYP3A4 izofermentus sužadinančiais vaistiniaisiais preparatais, pavyzdžiui, rifampicinu, negalima (žr. 4.4 ir 4.5 skyrius). Jeigu minėtų vaistinių preparatų kartu vartoti būtina, gali tekti palaipsniui didinti sunitinibo dozę po 12,5 mg (iki 87,5 mg per parą VTSN ir MILV atvejais arba iki 62,5 mg per parą kNEN atveju) atidžiai stebint, kaip ligonis toleruoja tokį gydymą.

Sunitinibą vartoti kartu su stipriais CYP3A4 izofermentų inhibitoriais, pavyzdžiui, ketokonazolu, negalima (žr. 4.4 ir 4.5 skyrius). Jeigu minėtų vaistinių preparatų kartu vartoti būtina, atidžiai stebint, kaip ligonis toleruoja tokį gydymą, sunitinibo dozę gali tekti sumažinti VTSN ir MILV atvejais iki mažiausios 37,5 mg arba kNEN atveju iki 25 mg paros dozės.

Kartu reikia skirti kitokių vaistinių preparatų, kurie nesužadina ir neslopina arba tik šiek tiek sužadina ar slopina CYP3A4 izofermentus.

Specialių grupių pacientai

Vaikų populiacija

Sunitinib Accord saugumas ir veiksmingumas jaunesniems kaip 18 metų pacientams neištirti.

Turimi duomenys pateikiami 4.8, 5.1 ir 5.2 skyriuose, tačiau dozavimo rekomendacijų pateikti negalima.

Senyvi asmenys

Maždaug vienas trečdalis klinikiniuose tyrimuose dalyvavusių pacientų, kurie vartojo sunitinibą, buvo 65 metų ar vyresni. Nei saugumo, nei veiksmingumo skirtumų, gydant jaunesnius ir senesnius ligonius, nenustatyta.

Kepenų funkcijos sutrikimas

Skiriant sunitinibą vartoti pacientams, kurie serga lengvu ar vidutinio sunkumo kepenų funkcijos sutrikimu (A ir B klasės pagal Child-Pugh), pradinės dozės rekomenduojama nekeisti. Sunitinibo vartojimas pacientams, sergantiems sunkiu (C klasės pagal Child-Pugh) kepenų funkcijos sutrikimu, netirtas ir todėl pacientams, kuriems yra sunkus kepenų funkcijos sutrikimas, rekomenduoti vartoti sunitinibą negalima (žr. 5.2 skyrių).

Inkstų funkcijos sutrikimas

Skiriant vartoti sunitinibą pacientams, kurie serga inkstų funkcijos sutrikimu (nuo lengvo iki sunkaus) arba galutinės stadijos inkstų liga (GSIL), kuriems atliekamos hemodializės, pradinės dozės keisti nebūtina. Toliau dozė turi būti keičiama, atsižvelgiant į individualų saugumą ir toleravimą (žr. 5.2 skyrių).

Vartojimo metodas

Sunitinib Accord reikia vartoti per burną. Vaistinį preparatą galima gerti valgant ar nevalgus.

Jei dozė praleidžiama, papildomos dozės gerti negalima. Ligonis turi išgerti paskirtą įprastinę dozę kitą dieną.

4.3 Kontraindikacijos

Padidėjęs jautrumas veikliajai arba bet kuriai 6.1 skyriuje nurodytai pagalbinei medžiagai.

4.4 Specialūs įspėjimai ir atsargumo priemonės

Šio vaistinio preparato negalima vartoti kartu su smarkiai CYP3A4 izofermentus sužadinančiais vaistiniais preparatais, nes gali sumažėti sunitinibo koncentracija plazmoje (žr. 4.2 ir 4.5 skyrius).

Šio vaistinio preparato negalima vartoti kartu su stipriais CYP3A4 izofermentų inhibitoriais, nes gali padidėti sunitinibo koncentracija plazmoje (žr. 4.2 ir 4.5 skyrius).

Odos ir poodinio audinio sutrikimai

Reikia nurodyti pacientui, kad gydantis sunitinibu, gali išnykti plaukų ar odos pigmentai (pasireiškia depigmentacija). Galimi ir kiti odos bei poodinio audinio sutrikimai: odos sausmė, sustorėjimas arba sutrūkinėjimas, pūslės arba delnų ir pėdų išbėrimas.

Anksčiau paminėtų reakcijų nedaugėjo, paprastai jos buvo laikinos ir dažniausiai gydymo dėl jų nutraukti neprireikė. Buvo pranešta apie gangreninės piodermos, kuri paprastai yra laikina ir išnyksta, nutraukus sunitinibo vartojimą, atvejus. Buvo pranešta apie sunkias odos reakcijas, įskaitant daugiaformės eritemos (DE) atvejus, atvejus, kai buvo įtarti Stivenso-Džonsono (*Stevens-Johnson*) sindromas (SJS) ir toksinė epidermio nekrolizė (TEN); kai kurie iš jų buvo mirtini. Jeigu pasireiškia SJS, TEN arba DE požymiai ar simptomai (pvz., progresuojantis odos išbėrimas, kuris dažnai pasireiškia kartu su pūslėmis arba gleivinių pažeidimais), gydymą sunitinibu reikia nutraukti. Patvirtinus SJS arba TEN diagnozę, gydymo atnaujinti negalima. Kai kuriais atvejais, kai buvo įtarta DE, pacientai toleravo gydymo sunitinibu atnaujinimą mažesne doze po to, kai reakcija išnyko. Kai kurie iš šių pacientų taip pat kartu buvo gydyti kortikosteroidais arba antihistaminiais vaistiniais preparatais (žr. 4.8 skyrių).

Kraujavimas ir kraujavimas iš naviko

Klinikinių sunitinibo tyrimų ir po vaistinio preparato patekimo į rinką stebėjimo metu nustatyta kraujavimo atvejų, kartais mirtinų, įskaitant kraujavimą iš virškinimo trakto, kvėpavimo organų, šlapimo takų ir iš smegenis (žr. 4.8 skyrių).

Įprastas kraujavimo reiškinių įvertinimas turi apimti visų kraujo ląstelių kiekio nustatymą ir medicininį patikrinimą.

Maždaug pusei solidiniais navikais sirgusių pacientų, patyrusių kraujavimo sutrikimų, kraujavimas iš nosies buvo dažniausia su gydymu susijusi nepageidaujama kraujavimo reakcija. Kai kurie šių kraujavimo iš nosies atvejai buvo sunkūs, bet tik labai retais atvejais mirtini. Buvo pranešta apie kraujavimo iš naviko atvejus, kartais susijusius su naviko nekroze, kai kurie atvejai buvo mirtini.

Kraujavimas iš naviko gali prasidėti staigiai, o plaučių naviko atveju būti sunkus ir sukelti gyvybei pavojingą skrepliavimą krauju ar kraujavimą iš plaučių. Kraujavimo iš plaučių atvejai, kai kurie iš jų buvo mirtini, buvo stebėti klinikinių tyrimų metu ir po vaistinio preparato patekimo į rinką buvo pranešta apie tokius atvejus pacientams, gydytiems sunitinibu dėl MILV, VTSN ir plaučių vėžio. Kad plaučių vėžį galima gydyti sunitinibu, nepatvirtinta.

Galima periodiškai nustatyti visų kraujo ląstelių (trombocitų) kiekį ir krešėjimo faktorius (protrombino laiką / tarptautinį normalizuotą santykį, PL / INR) bei atlikti medicininį patikrinimą pacientams, kurie kartu yra gydomi antikoagulantais (pvz., varfarinu, acenokumaroliu).

Virškinimo trakto sutrikimai

Dažniausiai pasireiškusios virškinimo trakto nepageidaujamos reakcijos buvo viduriavimas, pykinimas ar vėmimas, pilvo skausmas, dispepsija ir stomatitas ar burnos skausmas. Buvo pranešta ir apie ezofagito atvejus (žr. 4.8 skyrių).

Nepageidaujamos virškinimo trakto reakcijos gydomos pagalbinėmis priemonėmis, įskaitant vaistinius preparatus, kurie pasižymi vėmimą, viduriavimą ar rūgštingumą slopinančiomis savybėmis.

Piktybinėmis pilvo organų ligomis sergantiems ligoniams, gydytiems sunitinibu, pasitaikė sunkių, kartais mirtinų virškinimo trakto sutrikimų, įskaitant virškinimo trakto prakiurimą.

Hipertenzija

Sunitinibo vartojimo metu gauta pranešimų apie pasireiškusią hipertenziją, įskaitant sunkią hipertenziją (sistolinis kraujospaudis – > 200 mm Hg arba diastolinis – 110 mm Hg). Reikia tikrinti, ar nedidėja paciento kraujospūdis, o hipertenziją tinkamai gydyti. Jei hipertenzija sunki ir jos sureguliuoti vaistiniais preparatais nepavyksta, rekomenduojama laikinai gydymą nutraukti. Gydymą galima atnaujinti tik tada, kai hipertenzija tinkamai valdoma (žr. 4.8 skyrių).

Kraujo sutrikimai

Nustatytas bendrojo neutrofilų kiekio sumažėjimas ir trombocitų kiekio sumažėjimas susijęs su sunitinibu (žr. 4.8 skyrių). Minėtų reiškinų nedaugėjo, paprastai jie buvo laikini ir dažniausiai gydymo dėl jų nutraukti neprireikė. 3 fazės tyrimų duomenimis, nei vienas šių reiškinų nebuvo mirtinas, bet po vaistinio preparato patekimo į rinką retais atvejais pasireiškė mirtinų kraujo sutrikimų, įskaitant kraujavimą, susijusį su trombocitopenija, ir su neutropenija susijusias infekcijas.

Gydymo sunitinibu pradžioje ir vėliau pasireiškė anemija.

Pradedant kiekvieną gydymo sunitinibu ciklą, ligoniams būtina nustatyti visų kraujo ląstelių kiekį (žr. 4.8 skyrių).

Širdies sutrikimai

Buvo pranešta, kad sunitinibu gydytiems pacientams pasireiškė širdies ir kraujagyslių reiškiniai, įskaitant širdies nepakankamumą, kardiomiopatiją, kairiojo skilvelio išstūmimo frakcijos sumažėjimą žemiau nuo apatinės normos ribos, miokarditą, miokardo išemiją ir miokardo infarktą, kai kurie iš jų buvo mirtini. Šie duomenys rodo, kad sunitinibas didina kardiomiopatijos riziką. Specifinių papildomų sunitinibo sukeltos kardiomiopatijos rizikos veiksnių, kitokių nei specifinis vaistinio preparato poveikis, gydytiems pacientams nenustatyta. Pacientus, kuriems yra šių reiškinų pasireiškimo rizika arba kuriems jie buvo pasireiškę anksčiau, sunitinibu gydykite atsargiai (žr. 4.8 skyrių).

Iš visų klinikinių sunitinibo tyrimų pašalinti ligoniai, kuriems per 12 mėnesių prieš pradedant gydyti sunitinibu buvo širdies funkcijos sutrikimų, pavyzdžiui, patirtas miokardo infarktas (įskaitant sunkią ar nestabilią krūtinės anginą), atlikta vainikinių ar periferinių arterijų nuosrūvio operacija, pasireiškė

stazinio širdies nepakankamumo (SŠN) simptomų, smegenų kraujotakos sutrikimas ar praeinantysis smegenų išemijos priepuolis, plaučių embolija. Nežinoma, ar tokiais aplinkybėmis yra didesnė rizika, kad pacientams pasireiškų su sunitinibo vartojimu susijęs kairiojo skilvelio funkcijos sutrikimas. Rekomenduojama, kad gydytojas įvertintų tokios rizikos ir vaistinio preparato vartojimo naudą santykiu. Sunitinibo vartojimo laikotarpiu reikia atidžiai stebėti, ar ligoniams neryškėja klinikinių SŠN požymių ir simptomų, ypač pacientams, turintiems su širdimi susijusių rizikos veiksnių ir (arba) vainikinių širdies arterijų ligos anamnezę. Prieš pradėdant gydymą sunitinibu ir reguliariai gydymo metu reikia vertinti KSIF. Prieš pradėdant gydymą, reikia iširti išstūmimo frakciją ligoniams, neturintiems širdies funkcijos sutrikimų rizikos veiksnių.

Pasireiškus SŠN, rekomenduojama nutraukti sunitinibo vartojimą. Jeigu SŠN simptomų nėra, bet išstūmimo frakcija mažesnė nei 50 % ir sumažėjusi daugiau nei 20 %, palyginti su buvusia prieš gydymą, sunitinibo vartojimą reikia pristabdyti ir (arba) sumažinti dozę.

QT intervalo pailgėjimas

Sunitinibą vartojusiems pacientams buvo nustatytas QT intervalo pailgėjimas ir *Torsade de pointes*. Dėl QT intervalo pailgėjimo gali padidėti skilvelinių aritmijų, įskaitant *Torsade de pointes*, rizika.

Jeigu ligoniui praeityje buvo diagnozuotas QT intervalo pailgėjimas, pacientams, vartojantiems antiaritminių preparatų, arba vaistinius preparatus, kurie pailgina QT intervalą, arba tiems, kuriems prieš pradėdant vartoti vaistinį preparatą yra svarbių širdies ligų, bradikardija arba elektrolitų pusiausvyros sutrikimų, sunitinibą reikia vartoti atsargiai. Reikia vengti vartoti sunitinibą kartu stipriais CYP3A4 inhibitoriais, nes gali padidėti sunitinibo koncentracija plazmoje (žr. 4.2, 4.5 ir 4.8 skyrius).

Venų tromboembolijos reiškiniai

Buvo nustatyti su gydymu susijusių venų tromboembolijos reiškiniai pacientams, vartojusiems sunitinibą, įskaitant giliųjų venų trombozę ir plaučių emboliją (žr. 4.8 skyrių). Po vaistinio preparato patekimo į rinką nustatyta mirtimi pasibaigusiu plaučių embolijos atvejų.

Arterijų tromboembolijos reiškiniai

Sunitinibu gydytiems pacientams buvo nustatyti arterijų tromboembolijos (ATE) reiškiniai, kartais mirtini. Dažniausi reiškiniai buvo cerebrovaskulinis priepuolis, praeinantysis smegenų išemijos priepuolis ir smegenų infarktas. Be pagrindinės piktybinės ligos ir amžiaus ≥ 65 metų, su ATE susiję rizikos veiksniai yra hipertenzija, cukrinis diabetas ir anksčiau pasireiškusi tromboembolinė liga.

Aneurizmos ir arterijų disekacijos

Kraujagyslių endotelio augimo faktoriaus (KEAF) reakcijų sekos inhibitorių vartojimas gali paskatinti aneurizmų ir (arba) arterijos disekacijų vystymąsi pacientams, kuriems diagnozuota arba nedidžiaguota hipertenzija. Prieš pradėdant gydymą sunitinibu reikia atidžiai įvertinti šią riziką pacientams, kuriems nustatyta tokių rizikos veiksnių, kaip hipertenzija arba anksčiau nustatyta aortos aneurizma.

Mikroangiopatinė trombozė (MAT)

Pasireiškus hemolizinei anemijai, trombocitopenijai, nuovargiui, nepastoviai neurologinei būsenai, inkstų sutrikimui ir karščiavimui, reikia iširti MAT diagnozės galimybę, įskaitant trombinę trombocitopeninę purpurą (TTP) ir hemolizinį ureminį sindromą (HUS), kurie kartais sukelia inkstų nepakankamumą ar mirtį. Pacientams, kuriems pasireiškia MAT, reikia nutraukti sunitinibo vartojimą ir skubiai pritaikyti gydymą. Nutraukus vartojimą, MAT reiškiniai išnyko (žr. 4.8 skyrių).

Skydliaukės funkcijos sutrikimas

Prieš pradėdant gydymą, rekomenduojama visiems pacientams atlikti laboratorinius skydliaukės funkcijos tyrimus. Pacientams, kuriems prieš pradėdant gydymą diagnozuojama hipotirozė arba hipertirozė, prieš pradėdant gydyti sunitinibu, reikia skirti medicinos praktikoje įprastą gydymą. Gydymo sunitinibu metu kas 3 mėnesius reikia įprastai stebėti skydliaukės funkciją. Be to, pacientus gydymo metu reikia atidžiai stebėti ir pacientams, kuriems atsiranda kokių nors skydliaukės funkcijos sutrikimų rodančių požymių ir (arba) simptomų, reikia pagal klinikinės indikacijas atlikti

laboratorinius skydliaukės funkcijos tyrimus. Pacientams, kuriems pasireiškia skydliaukės funkcijos sutrikimas, reikia skirti medicinos praktikoje įprastą gydymą.

Vartojant sunitinibą, gydymo pradžioje ir vėliau pasireiškė hipotirozė (žr. 4.8 skyrių).

Pankreatitas

Sunitinibą vartojusiems ligoniams, kuriems buvo diagnozuota įvairių solidinių navikų, nustatytas lipazės ir amilazės aktyvumo padidėjimas. Ligoniams, kuriems buvo diagnozuota įvairių solidinių navikų, lipazės aktyvumas padidėjo laikinai, pankreatito požymių ir simptomų beveik nebuvo (žr. 4.8 skyrių).

Nustatyta sunkių kasos funkcijos sutrikimo, kartais mirtino, atvejų. Jeigu atsiranda pankreatito simptomų, pacientui turi būti nutraukiamas sunitinibo vartojimas ir taikomas atitinkamas palaikomasis gydymas.

Hepatotoksinis poveikis

Sunitinibu gydytiems pacientams pasireiškė hepatotoksinis poveikis. Kepenų funkcijos nepakankamumas pasireiškė mažiau kaip 1 % sunitinibu gydytų pacientų, kuriems buvo diagnozuoti solidiniai navikai, kai kurie atvejai buvo mirtini. Prieš pradėdant gydymą, kiekvieno gydymo ciklo metu ir atsiradus klinikinėms indikacijoms, reikia stebėti kepenų funkcijos tyrimų rodmenis (alanino transaminazės [ALT] ir aspartato transaminazės [AST] aktyvumą bei bilirubino koncentraciją). Jeigu atsiranda kepenų funkcijos nepakankamumo simptomų, pacientui turi būti nutraukiamas sunitinibo vartojimas ir taikomas atitinkamas palaikomasis gydymas (žr. 4.8 skyrių).

Inkstų funkcija

Pranešta apie inkstų funkcijos sutrikimą, inkstų funkcijos nepakankamumą ir (arba) ūminį inkstų funkcijos nepakankamumą, kai kurie atvejai buvo mirtini (žr. 4.8 skyrių).

Be pagrindinės ligos ILV, su inkstų funkcijos sutrikimu / nepakankamumu susiję rizikos veiksniai sunitinibą vartojantiems pacientams buvo senyvas amžius, cukrinis diabetas, esamas inkstų funkcijos sutrikimas, širdies nepakankamumas, hipertenzija, sepsis, dehidracija / hipovolemija ir rbdomiolizė.

Išsamių ilgalaikio pacientų, kuriems pasireiškia vidutinio sunkumo ar sunki proteinurija, gydymo sunitinibu saugumo tyrimų neatlikta.

Nustatyta proteinurijos ir retų nefrozinių sindromo atvejų. Prieš pradėdant gydymą, rekomenduojama atlikti šlapimo tyrimus ir reikia stebėti, ar pacientui nepasireiškia arba nesunkėja proteinurija. Pacientams, kuriems pasireiškia nefrozinis sindromas, sunitinibo vartojimą reikia nutraukti.

Fistulė

Jeigu susiformuoja fistulė, gydymą sunitinibu reikia pertraukti. Duomenys apie ilgalaikį sunitinibo vartojimą fistulę turintiems pacientams yra riboti (žr. 4.8 skyrių).

Žaizdos gijimo sutrikimas

Pranešta apie žaizdos gijimo sutrikimo gydant sunitinibu atvejus.

Oficialių klinikinių sunitinibo poveikio žaizdos gijimui tyrimų neatlikta. Dėl atsargumo, prieš dideles chirurgines operacijas gydymą sunitinibu rekomenduojama laikinai pertraukti. Klinikinė patirtis, susijusi su gydymo atnaujinimu po didelės chirurginės operacijos, yra ribota. Todėl sprendimą atnaujinti gydymą sunitinibu po didelės chirurginės intervencijos reikia priimti, atsižvelgiant į sveikimą po operacijos.

Žandikaulio osteonekrozė (ŽON)

Pranešta apie ŽON atvejus sunitinibu gydytiems pacientams. Dauguma atvejų pasireiškė pacientams, kurie anksčiau arba kartu buvo gydyti bisfosfonatais į veną (tokiems pacientams ŽON rizika yra nustatyta). Todėl jeigu sunitinibas vartojamas kartu su bisfosfonatais į veną arba po jų, gydyti reikia atsargiai.

Invazinės dantų procedūros irgi yra nustatyti rizikos veiksniai. Prieš gydymą sunitinibu, reikia apgalvotai patikrinti dantis ir taikyti atitinkamas dantų profilaktikos priemones. Pacientams, kurie anksčiau arba šiuo metu gydomi bisfosfonatais į veną, jeigu įmanoma, reikia vengti invazinių dantų procedūrų (žr. 4.8 skyrių).

Padidėjęs jautrumas / angioneurozinė edema

Jeigu dėl padidėjusio jautrumo pasireiškia angioneurozinė edema, gydymą sunitinibu reikia pertraukti ir taikyti įprastas medicininės priežiūros priemones (žr. 4.8 skyrių).

Prieuoliai

Klinikinių sunitinibo tyrimų metu ir po vaistinio preparato patekimo į rinką pranešta apie priepuolius. Jeigu ligoniui prasideda priepuoliai ir atsiranda laikino užpakalinės leukoencefalopatijos sindromo (LULS) požymių ar simptomų, pavyzdžiui, hipertenzija, galvos skausmas, budrumo susilpnėjimas, psichikos sutrikimas ir apakimas, įskaitant žievinį aklumą, jį reikia nedelsiant gydyti, įskaitant hipertenzijos reguliavimą. Rekomenduojama laikinai pristabdyti sunitinibo vartojimą. Tokiai būklei praėjus, gydytojo nuožiūra gydymą galima atnaujinti (žr. 4.8 skyrių).

Naviko lizės sindromas (NLS)

Klinikinių tyrimų metu ir po vaistinio preparato patekimo į rinką buvo pranešta apie retus NLS atvejus sunitinibu gydytiems pacientams, kai kurie iš jų buvo mirtini. NLS rizikos veiksniai yra labai išvešėjęs navikas, prieš pradėdamas gydymą esantis inkstų lėtinis nepakankamumas, oligurija, dehidratacija, hipotenzija ir rūgšti šlapimo terpė. Tokius pacientus reikia atidžiai stebėti ir gydyti, jeigu yra klinikinių indikacijų, ir jiems turi būti apgalvotai skiriami skysčiai.

Infekcinės ligos

Buvo pranešta apie sunkias infekcines ligas su neutropenija arba be neutropenijos, įskaitant kai kuriuos mirtinus atvejus. Pranešta apie kelis, kartais mirtinus nekrozuojančio fascito, įskaitant tarpvietės, nedažnus atvejus (žr. 4.8 skyrių).

Pacientams, kuriems pasireiškia nekrozuojantis fascitas, gydymą sunitinibu reikia nutraukti ir nedelsiant pradėti atitinkamą gydymą.

Hipoglikemija

Gydant sunitinibu buvo gauta pranešimų apie sumažėjusį gliukozės kiekį kraujyje, dėl kurio kartais pasireiškė klinikinių simptomų ir dėl sąmonės praradimo atsiradusį poreikį hospitalizacijai. Simptominės hipoglikemijos atveju gydymą sunitinibu reikia laikinai pertraukti. Reikia reguliariai tikrinti diabetu sergančių pacientų gliukozės kiekį kraujyje, kad būtų galima įvertinti, ar siekiant sumažinti hipoglikemijos pavojų nereikia koreguoti diabetui gydyti skiriamo vaistinio preparato dozės (žr. 4.8 skyrių).

Kiekvienoje šio vaistinio preparato kapsulėje yra mažiau kaip 1 mmol (23 mg) natrio (kroskarmelozės natrio druskos), t. y. jis beveik neturi reikšmės.

4.5 Sąveika su kitais vaistiniais preparatais ir kitokia sąveika

Sąveikos tyrimai atlikti tik suaugusiesiems.

Vaistiniai preparatai, kurie gali didinti sunitinibo koncentraciją plazmoje

CYP3A4 inhibitorių poveikis

Vienkartinę sunitinibo dozę kartu su stipriu CYP3A4 izofermentų inhibitoriumi ketokonazolu išgėrusių sveikų savanorių organizme bendrieji [sunitinibo ir jo svarbiausiojo metabolito] rodikliai maksimali koncentracija (C_{max}) ir sritis po kreive ($AUC_{0-\infty}$) padidėjo atitinkamai 49 % ir 51 %.

Sunitinibą vartojant kartu su stipriais CYP3A4 izofermentų inhibitoriais (pvz., ritonaviru, itrakonazolu, eritromicinu, klaritromicinu, greipfrutų sultimis) sunitinibo koncentracija gali padidėti.

Taigi vaistinio preparato vartoti kartu su CYP3A4 izofermentų inhibitoriais negalima. Kartu turėtų būti skiriama vartoti tik tų vaistinių preparatų, kurie neslopina arba tik šiek tiek slopina CYP3A4 izofermentus.

Jeigu tai neįmanoma, atidžiai stebint, kaip pacientas toleruoja vaistinį preparatą, gali tekti sumažinti sunitinibo paros dozę iki mažiausios 37,5 mg dozės VTSN ir MILV atvejais arba iki 25 mg per parą kNEN atveju (žr. 4.2 skyrių).

Krūties vėžio atsparumo baltymo (KVAB) inhibitorių poveikis

Klinikinių duomenų apie sunitinibo ir KVAB inhibitorių sąveiką nepakanka, ir sunitinibo ir kitų KVAB inhibitorių sąveikos galimybės negalima atmesti (žr. 5.2 skyrių).

Vaistiniai preparatai, kurie gali sumažinti sunitinibo koncentraciją plazmoje

CYP3A4 induktorių poveikis

Vienkartinę sunitinibo dozę kartu su CYP3A4 izofermentus sužadinančiu vaistiniu preparatu rifampicinu išgėrusių sveikų savanorių organizme bendrieji [sunitinibo ir jo svarbiausiojo metabolito] C_{max} ir $AUC_{0-\infty}$ sumažėjo atitinkamai 23 % ir 46 %.

Sunitinibą vartojant kartu su smarkiai CYP3A4 izofermentus sužadinančiais vaistiniais preparatais (pvz., deksametazonu, fenitoinu, karbamazepinu, rifampicinu, fenobarbitaliu ar vaistažolių preparatais, kurių sudėtyje yra jonažolės (*Hypericum perforatum*), sunitinibo koncentracija gali sumažėti. Taigi vaistinį preparatą vartoti kartu su CYP3A4 izofermentus sužadinančiais vaistiniais preparatais negalima. Kartu turėtų būti skiriama vartoti tik tų vaistinių preparatų, kurie nesužadina arba tik šiek tiek sužadina CYP3A4 izofermentus. Jeigu tai neįmanoma, atidžiai stebint, kaip pacientas toleruoja vaistinį preparatą, gali tekti po 12,5 mg didinti sunitinibo paros dozę iki didžiausios 87,5 mg paros dozės VTSN ir MILV atvejais arba iki 62,5 mg per parą kNEN atveju (žr. 4.2 skyrių).

4.6 Vaisingumas, nėštumo ir žindymo laikotarpis

Vaisingos moterys / kontracepcija

Vaisingas moteris būtina perspėti, kad gydymo sunitinibu laikotarpiu naudotų veiksmingą kontracepcijos metodą ir nepastotų.

Nėštumas

Sunitinibo tyrimų su nėščiomis moterimis neatlikta. Su gyvūnais atlikti tyrimai parodė toksinį poveikį reprodukcijai, įskaitant vaisiaus apsigimimus (žr. 5.3 skyrių). Sunitinibo nei nėščiosioms, nei nenaudojančioms veiksmingo kontracepcijos metodo moterims vartoti negalima, išskyrus atvejus, kai laukiama nauda persveria galimą riziką vaisiui. Jeigu nėštumo metu gydoma arba ligonė pastojų besigydydama sunitinibu, ją būtina perspėti apie galimą kenksmingą poveikį vaisiui.

Žindymas

Sunitinibo ir (arba) jo metabolitų išsiskiria į žiurkių pieną. Ar sunitinibo ir jo svarbiausiojo veikliojo metabolito išsiskiria į motinos pieną, nežinoma. Daugelis veikliųjų medžiagų išsiskiria į motinos pieną, taigi dėl galimų sunkių nepageidaujamų reakcijų žindomam kūdikiui sunitinibu gydomoms motinoms žindyti negalima.

Vaisingumas

Remiantis neklinikinių tyrimų duomenimis, sunitinibu gydomų vyrų ir moterų vaisingumas gali sutrikti (žr. 5.3 skyrių).

4.7 Poveikis gebėjimui vairuoti ir valdyti mechanizmus

Sunitinibas gebėjimą vairuoti ir valdyti mechanizmus veikia silpnai. Sunitinibu gydomus pacientus reikia perspėti, kad gali svaigti galva.

4.8 Nepageidaujamas poveikis

Saugumo savybių santrauka

Sunkiausios su sunitinibo vartojimu susijusios nepageidaujamos reakcijos, kartais mirtinos, buvo inkstų nepakankamumas, širdies nepakankamumas, plaučių embolija, virškinimo trakto perforacija ir kraujavimai (pvz., kraujavimas iš kvėpavimo takų, virškinimo trakto, naviko, šlapimo takų ir į smegenis). Dažniausios bet kurio sunkumo nepageidaujamos reakcijos (ILV, VTSN ir kNEN registracijos tyrimų duomenimis) buvo apetito sumažėjimas, skonio pojūčio sutrikimas, hipertenzija, nuovargis, virškinimo trakto sutrikimai (pvz., viduriavimas, pykinimas, stomatitas, dispepsija ir vėmimas), odos spalvos pokyčiai bei delnų ir padų eritrodizestezijos sindromas. Šie simptomai gali silpnėti tęsiant gydymą. Gydymo metu gali pasireikšti hipotirozė. Vieni iš dažniausių nepageidaujamų reakcijų į vaistinių preparatų yra kraujo sutrikimai (pvz., neutropenija, trombocitopenija ir anemija).

Mirtini reiškiniai, kitokie nei išvardyti anksčiau 4.4 skyriuje arba toliau 4.8 skyriuje, ir manoma, kad jie galėjo būti susiję su sunitinibu, buvo šie: įvairių organų sistemų funkcijos nepakankamumas, diseminuota intravaskulinė koaguliacija, kraujavimas į pilvaplėvės ertmę, antinksčių nepakankamumas, pneumotoraksas, šokas ir staigi mirtis.

Nepageidaujamos reakcijos lentelėje

Toliau pagal organų sistemų klases, dažnumą ir sunkumo laipsnį (angl. *National Cancer Institute-Common Terminology Criteria for Adverse Events [NCI-CTCAE]* – nacionalinio vėžio instituto įprastiniai nepageidaujamų reiškinų terminijos kriterijai [NVI-INRTK]) išvardytos su gydymu susijusios nepageidaujamos reakcijos, pasireiškusios VTSN, MILV ir kNEN sergantiems pacientams, remiantis 7115 pacientų duomenimis. Taip pat įtrauktos nepageidaujamos reakcijos, nustatytos klinikinių tyrimų metu, vaistiniams preparatui esant rinkoje. Kiekvienoje grupėje nepageidaujamas poveikis pateiktas pagal jo sunkumo pobūdį mažėjančio sunkumo tvarka.

Dažnumo apibūdinimas: labai dažnas ($\geq 1/10$), dažnas (nuo $\geq 1/100$ iki $< 1/10$), nedažnas (nuo $\geq 1/1\ 000$ iki $< 1/100$), retas (nuo $\geq 1/10\ 000$ iki $< 1/1\ 000$), labai retas ($< 1/10\ 000$), dažnis nežinomas (negali būti apskaičiuotas pagal turimus duomenis).

1 lentelė. Nepageidaujamos reakcijos, apie kurias buvo pranešta klinikinių tyrimų metu

Organų sistemų klasė	Labai dažnas	Dažnas	Nedažnas	Retas	Dažnis nežinomas
Infekcijos ir infestacijos		Virsinės infekcinės ligos* Kvėpavimo takų infekcinės ligos ^{b,*} Abscesas ^{c,*} Grybelių sukeltos infekcinės ligos ^d Šlapimo takų infekcinės ligos Odos infekcinės ligos ^e Sepsis ^{f,*}	Nekrozinis fascitas* Bakterijų sukeltos infekcinės ligos ^g		
Kraujo ir limfinės sistemos sutrikimai	Neutropenija Trombocitopenija Anemija Leukopenija	Limfopenija	Pancitopenija	Mikroangiopatinė trombozė ^{h,*}	

Organų sistemų klasė	Labai dažnas	Dažnas	Nedažnas	Retas	Dažnis nežinomas
Imuninės sistemos sutrikimai			Padidėjęs jautrumas	Angio-neurozinė edema	
Endokrininiai sutrikimai	Hipotirozė		Hipertirozė	Tiroiditas	
Metabolizmo ir mitybos sutrikimai	Apetito sumažėjimas ¹	Dehidracija Hipoglikemija		Naviko lizės sindromas*	
Psichikos sutrikimai	Nemiga	Depresija			
Nervų sistemos sutrikimai	Svaigulys Galvos skausmas Skonio pojūčio sutrikimas ¹	Periferinė neuropatija Parestezija Hipestezija Hiperestezija	Cerebrinis kraujavimas* Cerebrovaskulinis priepuolis* Praeinantis smegenų išemijos priepuolis	Laikinas Užpakalinės encefalopatijos sindromas*	
Akių sutrikimai		Periorbitalinė edema Akių vokų edema Ašarojimo sustiprėjimas			
Širdies sutrikimai		Miokardo išemija ^{k,*} Sumažėjusi išstūmimo frakcija ¹	Stazinis širdies nepakankamumas Miokardo infarktas ^{m,*} Širdies nepakankamumas* Kardiomiopatija* Skystis perikardo ertmėje QT intervalo pailgėjimas elektrokardiogramoje	Kairiojo skilvelio nepakankamumas* <i>Torsade de pointes</i>	
Kraujagyslių sutrikimai	Hipertenzija	Giliųjų venų trombozė Karščio pylimas Kraujo samplūdis į veidą ir kaklą	Kraujavimas iš naviko*		Aneurizmos ir arterijų disekacijos*

Organų sistemų klasė	Labai dažnas	Dažnas	Nedažnas	Retas	Dažnis nežinomas
Kvėpavimo sistemos, krūtinės ąštos ir tarpuplaučio sutrikimai	Dusulys Kraujavimas iš nosies Kosulys	Plaučių embolija* Skystis pleuros ertmėje* Atsikosėjimas kraujui Dusulys fizinio krūvio metu Burnos ir ryklės skausmas ⁿ Nosies gleivinės paburkimas Nosies sausumas	Kraujavimas iš plaučių* Kvėpavimo nepakankamumas*		
Virškinimo trakto sutrikimai	Stomatitas ^o Pilvo skausmas ^p Vėmimas Viduriavimas Dispepsija Pykinimas Vidurių užkietėjimas	Gastroezofaginio reflukso liga Disfagija Kraujavimas iš virškinimo trakto* Ezofagitas* Pilvo tempimas Diskomfortas pilvo srityje Kraujavimas iš tiesiosios žarnos Kraujavimas iš dantenų Burnos išopėjimas Proktalgija Lūpų uždegimas Hemorojus Liežuvio skausmas Burnos skausmas Burnos džiūvimas Dujų kaupimasis virškinimo trakte Burnos diskomfortas Atsirūgimas	Virškinimo trakto prakiurimas ^{q,*} Pankreatitas Išangės fistulė Kolitas ^f		
Kepenų, tulžies pūslės ir lataų sutrikimai			Kepenų nepakankamumas* Cholecistitas ^{s,*} Nenormali kepenų funkcija	Hepatitis	

Organų sistemų klasė	Labai dažnas	Dažnas	Nedažnas	Retas	Dažnis nežinomas
Odos ir poodinio audinio sutrikimai	Odos spalvos pokyčiai ^t Delnų ir padų eritrodizestezijos sindromas Bėrimas ^u Plaukų spalvos pokyčiai Odos sausmė	Odos lupimasis Odos reakcija ^v Egzema Pūslės Eritema Alopecija Spuogai Niežulys Odos pigmentacijos padidėjimas Odos pažeidimas Hiperkeratozė Dermatitas Nagų sutrikimas ^w		Daugiaformė eritema* Stivenso-Džonsono (<i>Stevens-Johnson</i>) sindromas* Gangreninė pioderma Toksinė epidermio nekrolizė*	
Skeleto, raumenų ir jungiamojo audinio sutrikimai	Galūnių skausmas Artralgija Nugaros skausmas	Skeleto ir raumenų skausmas Raumenų spazmai Mialgija Raumenų silpnumas	Žandikaulio osteonekrozė Fistulė*	Rabdomiolizė* Miopatija	
Inkstų ir šlapimo takų sutrikimai		Inkstų nepakankamumas* Ūminis inkstų nepakankamumas* Šlapimo spalvos pokytis Proteinurija	Kraujavimas iš šlapimo takų	Nefrozinis sindromas	
Bendrieji sutrikimai ir vartojimo vietos pažeidimai	Gleivinės uždegimas Nuovargis ^x Edema ^y Karščiavimas	Krūtinės skausmas Skausmas Į gripą panaši liga Šaltkrėtis	Pablogėjęs gijimas		
Organų sistemų klasė	Labai dažnas	Dažnas	Nedažnas	Retas	Dažnis nežinomas

Tyrimai		Kūno masės sumažėjimas Baltųjų kraujo ląstelių kiekio sumažėjimas Lipazės suaktyvėjimas Trombocitų kiekio sumažėjimas Hemoglobino koncentracijos sumažėjimas Amilazės suaktyvėjimas ^z Aspartataminotransferazės suaktyvėjimas Alaninaminotransferazės suaktyvėjimas Kreatinino koncentracijos kraujyje padidėjimas Kraujospūdžio padidėjimas Šlapimo rūgšties kiekio kraujyje padidėjimas	Kreatin-fosfokinazės suaktyvėjimas Skydliaukę stimuliuojančio hormono koncentracijos kraujyje padidėjimas		
----------------	--	--	--	--	--

* Įskaitant mirtinus atvejus.

Buvo sujungti išvardyti apibūdinimai:

- a Nazofaringitas ir burnos pūslelinė.
- b Bronchitas, apatinių kvėpavimo takų infekcinės ligos, pneumonija ir kvėpavimo takų infekcinės ligos.
- c Abscesas, galūnių abscesas, išangės abscesas, dantenų abscesas, kepenų abscesas, kasos abscesas, tarpvietės abscesas, perirektinis abscesas, tiesiosios žarnos abscesas, poodžio abscesas ir danties abscesas.
- d Stemplės kandidozė ir burnos kandidozė.
- e Celiulitas ir odos infekcinės ligos.
- f Sepsis ir sepsinis šokas.
- g Pilvo srities abscesas, pilvo sepsis, divertikulitas ir osteomielitas.
- h Mikroangiopatinė trombozė, trombinė trombocitopeninė purpura ir hemolizinis ureminis sindromas.
- i Apetito sumažėjimas ir anoreksija.
- j Disgeuzija, ageuzija ir skonio pojūčio sutrikimai.
- k Ūminis vainikinių arterijų sindromas, krūtinės angina, nestabili angina, vainikinių arterijų okliuzija ir miokardo išemija.
- l Sumažėjusi / nenormali išstūmimo frakcija.
- m Ūminis miokardo infarktas, miokardo infarktas ir tylus miokardo infarktas.
- n Burnos ir ryklės bei gerklų skausmas.
- o Stomatitas ir aftinis stomatitas.
- p Pilvo skausmas, skausmas apatinėje pilvo dalyje ir skausmas viršutinėje pilvo dalyje.
- q Virškinimo trakto prakiurimas ir žarnos prakiurimas.
- r Kolitas, išeminis kolitas.
- s Cholecistitas ir akalkuliozinis cholecistitas.
- t Odos pageltimas, odos spalvos pokytis ir pigmentacijos sutrikimas.
- u Į psoriazę panašus dermatitas, eksfoliacinis bėrimas, bėrimas, eriteminis bėrimas, folikulinis bėrimas, generalizuotas bėrimas, makulinis bėrimas, makulopapulinis bėrimas, papulinis bėrimas ir niežtintis bėrimas.
- v Odos reakcija ir odos sutrikimai.
- w Nagų sutrikimas ir spalvos pakitimai.
- x Nuovargis ir astenija.
- y Veido edema, edema ir periferinė edema.
- z Amilazė ir amilazės suaktyvėjimas.

Kai kurių nepageidaujamų reakcijų aprašymas

Infekcijos ir infestacijos

Nustatyta sunkių infekcijos (pasireiškusių su neutropenija arba be neutropenijos) atvejų, įskaitant mirtinus atvejus. Buvo pranešta apie kartais mirtinus nekrozinio fascito, įskaitant tarpvietės, atvejus (taip pat žr. 4.4 skyrių).

Kraujo ir limfinės sistemos sutrikimai

3 fazės klinikinių tyrimų duomenimis, 3 ir 4 sunkumo laipsnio bendrojo neutrofilų kiekio sumažėjimas nustatytas atitinkamai 10 % ir 1,7 % VTSN tyrime, 16 % ir 1,6 % MILV tyrime bei 13 % ir 2,4 % kNEN tyrime dalyvavusių pacientų. 3 fazės klinikinių tyrimų duomenimis, 3 ir 4 sunkumo laipsnio trombocitų kiekio sumažėjimas nustatytas atitinkamai 3,7 % ir 0,4 % VTSN tyrime, 8,2 % ir 1,1 % MILV tyrime bei 3,7 % ir 1,2 % kNEN tyrime dalyvavusių pacientų (žr. 4.4 skyrių).

3 fazės VTSN tyrimo metu kraujavimas pasireiškė 18 % sunitinibą vartojusių pacientų, palyginti su 17 % pacientų, vartojusių placebo. Gydant anksčiau negydytą MILV, kraujavimas pasireiškė 39 % sunitinibą vartojusių pacientų, palyginti su 11 % pacientų, kurie gydyti interferonu α (IFN- α). Septyniolikai (4,5 %) sunitinibą vartojusių pacientų, palyginti su 5 (1,7 %) pacientais, vartojusiais IFN- α , pasireiškė 3-o laipsnio ar sunkesni kraujavimo reiškiniai. Kraujavimas pasireiškė 26 % sunitinibą vartojusių pacientų, kuriems buvo diagnozuotas citokinams atsparus MILV. Kraujavimo reiškiniai, išskyrus kraujavimą iš nosies, pasireiškė 21,7 % pacientų, vartojusių sunitinibą 3 fazės kNEN tyrimo metu, palyginti su 9,85 % pacientų, kurie vartojo placebo (žr. 4.4 skyrių).

Klinikinių tyrimų duomenimis, maždaug 2 % pacientų, kuriems diagnozuota VTSN, pasireiškė kraujavimas iš naviko.

Imuninės sistemos sutrikimai

Pasireiškė padidėjusio jautrumo reakcijos, įskaitant angioneurozinę edemą (žr. 4.4 skyrių).

Endokrininiai sutrikimai

2 citokinams atsparaus MILV tyrimų metu 7 ligoniams (4 %), vartojant sunitinibo, nustatyta nepageidaujama reakcija – hipotirozė; hipotirozė nustatyta 61 (16 %) sunitinibo vartojusių anksčiau negydyto MILV tyrimo pacientų ir 3 (< 1 %) pacientams IFN- α grupėje.

Be to, 4 citokinams atsparaus MILV ligoniams (2 %) padaugėjo tirotropinio hormono (TTH). MILV tyrimų metu iš viso 7 % tiriamųjų klinikiniais simptomais pasireiškė arba laboratoriniais tyrimais buvo nustatyta hipotirozė, kurią reikėjo nedelsiant gydyti. Igyta hipotirozė pasireiškė 6,2 % VTSN sirgusių ligonių, kurie buvo gydomi sunitinibu, palyginti su 1 % placebo vartotojų. 3 fazės kNEN tyrimo metu hipotirozė pasireiškė 6 pacientams (7,2 %), vartojusiems sunitinibą, ir 1 pacientui (1,2 %), vartojusiam placebo.

Skyd liaukės funkcija buvo perspektyviai stebima 2 tyrimų, kuriuose dalyvavo krūties vėžiu sergantys pacientai, metu. Sunitinibo vartojimas krūties vėžiui gydyti nėra įteisintas. 1 tyrimo duomenimis pranešta, kad hipotirozė pasireiškė 15 (13,6 %) sunitinibo grupės tiriamųjų ir 3 (2,9 %) standartinės priežiūros grupės tiriamiesiems. TSH kiekis kraujyje pagal pranešimus padidėjo 1 pacientui (0,9 %), vartojusiam sunitinibą, ir nei vienam pacientui, kuriam buvo taikyta standartinė priežiūra. Hipertirozė pagal pranešimus nepasireiškė nei vienam sunitinibu gydytam pacientui, bet pasireiškė 1 pacientui (1,0 %), kuriam buvo taikyta standartinė priežiūra. Kito tyrimo duomenimis pranešta, kad hipotirozė pasireiškė iš viso 31 pacientui (13 %), vartojusiam sunitinibą, ir 2 pacientams (0,8 %), vartojusiems kapecitabiną. TSH kiekis kraujyje pagal pranešimus padidėjo 12 pacientų (5,0 %), vartojusių sunitinibą, ir nei vienam pacientui, vartojusiam kapecitabiną. Hipertirozė pagal pranešimus pasireiškė 4 pacientams (1,7 %), vartojusiems sunitinibą, ir nei vienam pacientui, vartojusiam kapecitabiną. TSH kiekis kraujyje pagal pranešimus sumažėjo 3 pacientams (1,3 %), vartojusiems sunitinibą, ir nei vienam pacientui, vartojusiam kapecitabiną. T4 kiekis kraujyje pagal pranešimus padidėjo pacientams (0,8 %), vartojusiems sunitinibą, ir 1 pacientui (0,4 %), vartojusiam kapecitabiną. T3 kiekis pagal pranešimus padidėjo 1 pacientui (0,8 %), vartojusiam sunitinibą, ir nei vienam pacientui, vartojusiam

kapecitabiną. Visi su skydliauke susiję reiškiniai, apie kuriuos buvo pranešta, buvo 1–2 sunkumo laipsnio (žr. 4.4 skyrių).

Metabolizmo ir mitybos sutrikimai

Buvo pranešta apie dažnesnius hipoglikemijos atvejus kNEN pacientams lyginant su MILV ir VTSN. Vis dėlto daugelis nepageidaujamų reiškinių, kurie pasireiškė klinikinių tyrimų metu, nebuvo susiję su gydymu (žr. 4.4 skyrių).

Nervų sistemos sutrikimai

Sunitinibo klinikinių tyrimų metu ir vaistiniam preparatui patekus į rinką gauta keletas pranešimų (< 1 %) apie tiriamiesiems pasireiškusių priepuolių ir radiologiniais tyrimais diagnozuotus LULES atvejus (kai kurie buvo mirtini). Priepuolių pasireiškė pacientams, kuriems radiologiniais tyrimais buvo arba nebuvo diagnozuota metastazių galvos smegenyse (žr. 4.4 skyrių).

Širdies sutrikimai

Klinikinių tyrimų duomenimis, maždaug 2 % sunitinibą vartojusių ligonių, kuriems buvo diagnozuota VTSN, 4 % ligonių, kuriems buvo diagnozuotas citokinams atsparus MILV, bei 2 % placebo vartojusių VTSN ligonių kairiojo skilvelio išstūmimo frakcija (KSIF) sumažėjo ≥ 20 % ar daugiau nuo apatinės normos ribos. Daugiau KSIF nemažėjo, sutrikimas dažnu atveju pagerėdavo tęsiant gydymą. Anksčiau negydyto MILV tyrimo duomenimis, 27 % pacientų, vartojusių sunitinibą, ir 15 % pacientų, kurie gydyti IFN- α , nustatyta mažesnė už apatinę normos ribą KSIF reikšmė. Dviem pacientams (< 1 %), kurie vartojo sunitinibą, diagnozuotas SŠN.

Iš pacientų, kuriems buvo diagnozuoti VTSN, 1,2 % sunitinibą vartojusių ligonių ir 1 % placebo vartojusių ligonių pasireiškė širdies nepakankamumas, stazinis širdies nepakankamumas ar kairiojo skilvelio funkcijos nepakankamumas. Patvirtinamojo 3 fazės VTSN tyrimo (N = 312) duomenimis, su gydymu susijusių mirtinų širdies reakcijų pasireiškė 1 % ligonių kiekvienoje gydymo grupėje (t. y. sunitinibo ir placebo grupėse). 2 fazės tyrimo, kuriame dalyvavo citokinams atspariu MILV sergantys ligoniai, duomenimis, 0,9 % pacientų pasireiškė su gydymu susijęs mirtinas miokardo infarktas, o 3 fazės tyrimo, kuriame dalyvavo negydyti MILV pacientai, duomenimis, mirtinų širdies reiškinių pasireiškė 0,6 % pacientų, vartojusių IFN- α , ir 0 % pacientų sunitinibo grupėje. 3 fazės kNEN tyrimo duomenimis, 1 (1 %) pacientui, vartojusiam sunitinibą, pasireiškė su gydymu susijęs mirtinas širdies nepakankamumas.

Kraujagyslių sutrikimai

Hipertenzija

Hipertenzija buvo labai dažnas nepageidaujamas reiškinys, praneštas klinikinių tyrimų metu. Maždaug 2,7 % ligonių, kuriems pasireiškė hipertenzija, sunitinibo dozė buvo sumažinta arba laikinai nutrauktas jo vartojimas. Nė vienam šių pacientų sunitinibo vartojimas nenutrauktas visam laikui. 4,7 % pacientų, kuriems diagnozuota solidinių navikų, hipertenzija buvo sunki (sistolinis kraujospūdis – > 200 mm Hg arba diastolinis – 110 mm Hg). Hipertenzija pagal pranešimus pasireiškė maždaug 33,9 % sunitinibą vartojančių anksčiau negydytų ligonių, sergančių MILV, palyginti su 3,6 % pacientų, vartojančių IFN- α . Pagal pranešimus, sunki hipertenzija pasireiškė 12 % anksčiau negydytų pacientų, vartojusių sunitinibą, ir < 1 % pacientų, vartojusių IFN- α . Pagal 3 fazės kNEN tyrimo pranešimus hipertenzija pasireiškė 26,5 % pacientų, vartojusių sunitinibą, palyginti su 4,9 % pacientų, vartojusių placebo. Pagal pranešimus sunki hipertenzija pasireiškė 10 % kNEN tyrime dalyvavusių pacientų, vartojusių sunitinibą, ir 3 % pacientų, vartojusių placebo.

Venų tromboembolijos reiškiniai

Klinikinių tyrimų, įskaitant VTSN ir ILV, metu vartojant sunitinibą, maždaug 1,0 % pacientų, kuriems diagnozuota solidinių navikų, patyrė su gydymu susijusių venų tromboembolijos reiškinių.

3 fazės VTSN tyrimo metu septyni sunitinibą vartoję pacientai (3 %) patyrė venų tromboembolijos reiškinių, jų nepatyrė nei vienas placebo vartojęs pacientas. 5 iš 7 nustatyta 3 laipsnio giliųjų venų trombozė (GVT), o 2 pacientams – 1 arba 2 laipsnio. Keturiems iš šių 7 VTSN pacientų gydymas nutrauktas, pastebėjus pirmuosius GVT požymius.

Trylikai (3 %) sunitinibą vartojusių anksčiau negydyto MILV 3 fazės tyrimo pacientų ir 4 (2 %) pacientams, dalyvausiems 2 citokinams atsparaus MILV tyrimuose, nustatyta venų tromboembolijos reiškinių. Devyniems šių pacientų diagnozuota plaučių embolija (1 pacientui 2-ojo, 8 pacientams – 4-ojo laipsnio) ir aštuoniems iš šių pacientų – GVT (1 pacientui –1-ojo, 2 pacientams – 2-ojo, 4 pacientams – 3-iojo ir 1 pacientui – 4-ojo laipsnio). Vienam pacientui su plaučių embolija, kuris dalyvavo citokinams atsparaus MILV tyrime, reikėjo laikinai nutraukti dozavimą.

Pagal negydyto MILV tyrimo pranešimus 6 pacientams (2 %), vartojusiems IFN- α , pasireiškė venų tromboembolijos reiškinių; 1 pacientas (< 1 %) patyrė 3-iojo laipsnio GVT, o 5 pacientai (1 %) – plaučių emboliją; visi reiškiniai buvo 4-ojo laipsnio.

Pagal 3 fazės kNEN tyrimo pranešimus, venų tromboembolijos reiškinių patyrė 1 sunitinibo grupės pacientas (1,2 %) ir 5 placebo grupės (6,1 %) pacientai. Dviem iš šių pacientų, vartojusių placebo, buvo GVT, 1 pacientui 2-ojo laipsnio ir 1 pacientui – 3-iojo laipsnio.

Registracijos VTSN, MILV ir kNEN tyrimų duomenimis, mirtinų atvejų nebuvo. Mirtimi pasibaigusių įvykių nustatyta poregistraciniu laikotarpiu.

Maždaug 3,1 % pacientų, sergančių VTSN, ir maždaug 1,2 % pacientų, sergančių MILV, kurie vartojo sunitinibą 3 fazės klinikinių tyrimų metu, pasireiškė plaučių embolija. Apie plaučių embolijos atvejus pacientams, sergantiems kNEN, kurie vartojo sunitinibą 3 fazės tyrimo metu, nepranešta. Poregistraciniu laikotarpiu nustatyta retų mirtimi pasibaigusių įvykių.

Pacientų, kurie per 12 mėnesių prieš tyrimą patyrė plaučių emboliją, nebuvo galima įtraukti į sunitinibo klinikinius tyrimus.

Vartojant sunitinibą 3 fazės registracijos tyrimų metu, maždaug 17,8 % pacientų, kurie sirgo VTSN, maždaug 26,7 % pacientų, kurie sirgo MILV, ir maždaug 12 % pacientų, kurie sirgo kNEN, diagnozuota plaučių reiškinių (pvz., dusulys, skystis pleuros ertmėje, plaučių embolija ar plaučių edema).

Maždaug 22,2 % pacientų, kuriems diagnozuota solidinių navikų, įskaitant VTSN ir MILV, kurie vartojo sunitinibą klinikinių tyrimų metu, patyrė plaučių reiškinių.

Virškinimo trakto sutrikimai

Nustatyta sunkių kasos funkcijos sutrikimo, kartais mirtino, atvejų. VTSN ir MILV sergantiems pacientams, vartojusiems sunitinibą, pankreatitas diagnozuotas nedažnai (< 1 %). 3 fazės kNEN tyrimo metu apie su gydymu susijusio pankreatito atvejus nepranešta (žr. 4.4 skyrių).

Mirtinas kraujavimas iš virškinimo trakto pagal pranešimus pasireiškė 0,98 % pacientų, vartojusių placebo VTSN 3 fazės tyrimo metu.

Kepenų, tulžies pūslės ir latakų sutrikimai

Gali būti nenormalūs kepenų funkcijos tyrimų rodmenys, pasireikšti hepatitas arba kepenų funkcijos nepakankamumas (žr. 4.4 skyrių).

Odos ir poodinio audinio sutrikimai

Buvo pranešta apie gangreninės piodermos atvejus, kurie dažniausiai buvo laikini ir išnyko nutraukus sunitinibo vartojimą (taip pat žr. 4.4 skyrių).

Skeleto, raumenų ir jungiamojo audinio sutrikimai

Buvo pranešta apie miopatijos ir (arba) rbdomiolizės, kartais pasireiškusios kartu su ūminiu inkstų funkcijos nepakankamumu, atvejus. Pacientus, kuriems atsiranda toksinio poveikio raumenims požymių ar simptomų, reikia gydyti, kaip įprasta (žr. 4.4 skyrių). Nustatyta fistulės susiformavimo atvejų, kartais susijusių su naviko nekroze ar nykimu, kai kurie atvejai buvo mirtini (žr. 4.4 skyrių).

Pranešta apie ŽON atvejus sunitinibu gydytiems pacientams. Dauguma jų pasireiškė pacientams,

kuriems buvo nustatyta ŽON rizikos veiksmų, ypač į veną vartojamų bisfosfonatų ekspozicija ir (arba) anksčiau buvusi dantų liga, dėl kurios prireikė invazinių dantų procedūrų (taip pat žr. 4.4 skyrių).

Tyrimai

Neklinikiniai tyrimai (*in vitro* ir *in vivo*), kurių metu buvo vartojamos didesnės už rekomenduojamą žmogui dozės, parodė, kad sunitinibas gali slopinti širdies veikimo potencialo repoliarizacijos procesą (pvz., ilginti QT intervalą).

Didesnis kaip 500 ms QTc intervalo pailgėjimas pagal pranešimus pasireiškė 0,5 %, o didesnis kaip 60 ms pokytis, palyginti su buvusiu prieš pradedant gydymą, – 1,1 % iš 450 pacientų, kuriems diagnozuota solidinių navikų. Pripažinta, kad abiejų rodmenų pokyčiai gali būti reikšmingi. Maždaug du kartus didesnė sunitinibo koncentracija už tą, kuri susidaro vartojant gydomąją sunitinibo dozę, ilgina QTcF intervalą (QT intervalas koreguotas pagal Frideriką).

Atlikti QTc intervalo vertinimo tyrimai, kuriuose dalyvavo 24 pacientai (amžius: 20–87 metai), kuriems diagnozuotas išplitęs vėžys. Šio tyrimo duomenys rodo, kad esant gydomajai (3-iają parą) (kai naudojamas pradinės korekcijos per parą metodas) bei didesnei nei gydomoji (9-ąją parą) (kai naudojami abu pradinės korekcijos metodai), sunitinibas sukelia poveikį QTc intervalui (nustatytas vidutinis placebo koreguotas pokytis > 10 ms, 90 % pasikliautinis intervalas [PI] viršutinė riba > 15 ms). Nei vieno paciento QTc rodmuo nebuvo didesnis kaip 500 ms. 3-iają parą praėjus 24 valandoms po dozės suvartojimo (t. y. numatoma gydomoji koncentracija plazmoje po rekomenduojamos pradinės 50 mg dozės suvartojimo), naudojant pradinės korekcijos per parą metodą, poveikis QTcF pasireiškė, vis dėlto šio reiškinio klinikinė reikšmė neaiški.

Išsamių serijinių EKG vertinimų, kai ekspozicija buvo gydomoji arba didesnė už gydomąją, QTc intervalo pailgėjimo, kuris būtų įvertintas kaip „sunkus“ (t. y. 3 ar didesnio laipsnio pagal bendrųjų nepageidajamų reiškinų terminijos kriterijų [angl. *Common Terminology Criteria for Adverse Events*, CTCAE], 3.0 versiją) nenustatyta nei vienam vertinimui tinkamam arba numatytos gydyti (angl. ITT) populiacijos pacientui.

Esant gydomajai koncentracijai plazmoje, didžiausias vidutinis QTcF intervalo (Frideriko pataisa) pokytis, palyginti su buvusiu prieš tyrimą, buvo 9 ms (90 % PI: 15,1 ms). Esant maždaug du kartus didesnei už gydomąją koncentracijai, didžiausias QTcF intervalo pokytis, palyginti su buvusiu prieš tyrimą, buvo 15,4 ms (90 % PI: 22,4 ms). Teigiamai kontrolei vartojant moksifloksaciną (400 mg), vidutinis didžiausias QTcF intervalo pokytis, palyginti su buvusiu prieš tyrimą, buvo 5,6 ms. Nei vienam asmeniui nenustatyta didesnio kaip 2 laipsnio poveikio QTc intervalui (pagal CTCAE 3.0 versiją) (žr. 4.4 skyrių).

Ilgalaikis saugumas sergant MILV

Ilgalaikis sunitinibo saugumas MILV sergantiems pacientams analizuotas pagal 9 baigtų klinikinių tyrimų, atliktų vaistą skiriant kaip pirmojo pasirinkimo preparatą, bevacizumabui atsparios ir citokinams atsparios ligos atvejais, duomenis su 5 739 pacientais, iš kurių 807 (14 %) gydyti ≥ 2 metus ir iki 6 metų. Dauguma su gydymu susijusių nepageidajamų reiškinų (GSR) 807 pacientams, sunitinibu gydytiems ilgą laiką, pirmą kartą pasireiškė per pirmuosius 6 mėnesius arba 1 metus, o su laiku jų dažnis išliko stabilus arba sumažėjo, išskyrus hipotirozę, kuri su laiku pasireiškė dažniau ir visą 6 metų laikotarpį atsirasdavo naujų atvejų. Ilgalaikis gydymas sunitinibu nesusietas su naujų rūšių GSR.

Vaikų populiacija

Sunitinibo saugumo savybės nustatytos remiantis 1 fazės dozės eskalavimo tyrimo, 2 fazės atviro tyrimo, 1/2 fazės vienos šakos tyrimo ir straipsnių duomenimis, kaip aprašyta toliau.

1 fazės per burną vartojamo sunitinibo dozės eskalavimo tyrimas atliktas su 35 pacientais, iš kurių 30 pacientų buvo pacientai vaikai (nuo 3 iki 17 metų amžiaus) ir 5 jauni suaugę pacientai (nuo 18 iki 21 metų amžiaus), turintys gydymui rezistentiškų solidinių navikų; daugumai šių pacientų buvo nustatyta pagrindinė galvos smegenų naviko diagnozė. Visiems tyrimo dalyviams vaistinis preparatas sukėlė nepageidajamų reakcijų, dauguma reakcijų buvo sunkios (≥ 3 toksiškumo laipsnio) ir apėmė toksinį

poveikį širdžiai. Dažniausiai pasireiškė nepageidaujamos reakcijos, susijusios su toksiniu poveikiu virškinimo traktui (VT), neutropenija, nuovargiu ir nustatytu ALT padidėjimu. Nustatyta, kad nepageidujamų reakcijų širdžiai rizika buvo didesnė pacientams vaikams, kuriems anksčiau buvo taikyta širdies srities švitinimo arba antraciklinų terapija, palyginti su pacientais vaikais, kuriems tokio gydymo taikyta nebuvo. Tiems pacientams vaikams, kuriems anksčiau nebuvo taikyta širdies srities švitinimo arba antraciklinų terapija, nustatyta maksimali toleruojama dozė (MTD) (žr. 5.1 skyrių).

1 fazės atviras tyrimas atliktas su 29 pacientais, iš kurių 27 pacientai buvo pacientai vaikai (nuo 3 iki 16 metų amžiaus) ir 2 jauni suaugę pacientai (nuo 18 iki 19 metų amžiaus), sergantys atsinaujinusia / progresuojančia / refrakterine didelio laipsnio glioma (DLG) arba ependimoma. Nė vienoje grupėje nenustatyta 5 laipsnio nepageidujamų reakcijų. Dažniausi ($\geq 10\%$) su gydymu susiję nepageidujami reiškiniai buvo neutrofilų skaičiaus sumažėjimas (6 pacientams [20,7 %]) ir intrakranijinis kraujavimas (3 pacientams [10,3 %]).

1/2 fazės vienos šakos tyrimas atliktas su 6 pacientais vaikais (nuo 13 iki 16 metų amžiaus), sergančiais pažengusiu neoperuojamu VTSN. Dažniausios nepageidujamos reakcijos į vaistinį preparatą buvo viduriavimas, pykinimas, leukocitų skaičiaus sumažėjimas, neutropenija ir galvos skausmas, kiekviena jų pasireiškė 3 pacientams (50,0 %), pagal sunkumą jos buvo 1 arba 2 laipsnio. Keturiems iš 6 pacientų (66,7 %) pasireiškė 3–4 laipsnio su gydymu susiję nepageidujami reiškiniai (3 laipsnio hipofosfatemija, neutropenija ir trombocitopenija, kiekvieną jų atskirai patyrė po 1 pacientą, taip pat 1 pacientui pasireiškė 4 laipsnio neutropenija). Tyrimo metu negauta pranešimų apie sunkius nepageidujamus reiškinius (SNR) arba 5 laipsnio nepageidujamas reakcijas į vaistinį preparatą. Tiek klinikiniam tyrimo, tiek straipsniuose aprašytos vaistinio preparato saugumo savybės buvo panašios į saugumo savybes suaugusiesiems.

Pranešimas apie įtariamą nepageidujamas reakcijas

Svarbu pranešti apie įtariamą nepageidujamas reakcijas po vaistinio preparato registracijos, nes tai leidžia nuolat stebėti vaistinio preparato naudos ir rizikos santykį. Sveikatos priežiūros specialistai turi pranešti apie bet kokias įtariamą nepageidujamas reakcijas naudodamiesi [V priede](#) nurodyta nacionaline pranešimo sistema.

4.9 Perdozavimas

Perdozavus sunitinibo, specifinio priešnuodžio nėra, vaistinio preparato perdozavimo atveju turi būti taikomas palaikomasis gydymas. Jeigu reikia, neabsorbuotą veikliąją medžiagą galima pašalinti, sukėlus vėmimą arba plaunant skrandį. Pranešta apie perdozavimo atvejus; kai kurie atvejai buvo susiję su nepageidujamomis reakcijomis, kurios atitiko žinomas sunitinibo saugumo savybes.

5. FARMAKOLOGINĖS SAVYBĖS

5.1 Farmakodinaminės savybės

Farmakoterapinė grupė – antinavikiniai vaistiniai preparatai, proteinkinazės inhibitoriai, ATC kodas – L01EX01.

Veikimo mechanizmas

Sunitinibas slopina daugialypius TKR, nuo kurių priklauso naviko augimas, neoangiogenezė ir vėžio metastazių progresavimas. Sunitinibas slopina iš trombocitų kilusio augimo faktoriaus receptorių (TKAFR alfa ir TKAFR beta), kraujagyslių endotelio augimo faktoriaus receptorių (KEAFR 1, KEAFR 2 ir KEAFR 3), kamieninių ląstelių faktoriaus (KLF) receptorių, į Fms panašią tirozino kinazę 3 (FPT 3), kolonijas stimuliuojančio faktoriaus receptorių (KSF-1R) ir iš paraminio nervinio audinio ląstelių kilusio neurotrofinio faktoriaus receptorių (RET). Biocheminiais ir ląstelių tyrimais nustatyta, kad svarbiausiojo metabolito savybės panašios į sunitinibo.

Klinikinis veiksmingumas ir saugumas

Atlikti gydymo sunitinibo saugumo ir veiksmingumo klinikiniai tyrimai, kuriuose dalyvavo ligoniai,

kuriems buvo diagnozuotas imatinibui atsparus VTSN (pvz., liga progresavo, gydant arba baigus gydymą imatinibu), jo netoleravę pacientai (pvz., gydant imatinibu, pasireiškė žymus toksinis poveikis, taigi tęsti gydymo juo nebuvo galima), MILV sergantys pacientai ir pacientai, sergantys neoperuojamu kNEN.

Veiksmingumas nustatytas pagal VTSN sergančių pacientų laikotarpį iki naviko progresavimo (LNP) ir išgyvenimo pailgėjimą, anksčiau negydytų ir citokinams atsparių MILV sergančių ligonių išgyvenimo laikotarpį, kurį navikas neprogresavo (INP), ir jų organizmo objektyvaus atsako į gydymą dažnumą (OAD), bei kNEN sergančių pacientų INP.

Virškinimo trakto stromos navikai

Atliktas pradinis atviras dozės didinimo tyrimas su VTSN sergančiais ligoniais, kuriems gydymas imatinibu (didžiausios paros dozės mediana – 800 mg) buvo neveiksmingas dėl atsparumo arba netoleravimo. 97 ligoniai gydyti pagal įvairius planus įvairiomis vaistinio preparato dozėmis. 55 ligoniai pagal rekomenduojamą planą vartojo 50 mg sunitinibo dozę 4 savaites ir darė 2 savaitių pertrauką (4/2 planas).

Šio tyrimo duomenimis, LNP mediana buvo 34,0 savaitės (95 % PI: 22,0; 46,0).

3 fazės atsitiktinių imčių dvigubai aklame placebo kontroliuojamajame sunitinibo tyrime dalyvavo VTSN sergantys ligoniai, kurie netoleravo gydymo imatinibu (didžiausios paros dozės mediana – 800 mg) arba gydant ar po gydymo juo liga progresavo. Šio tyrimo metu 312 ligonių atsitiktiniu būdu (2:1) suskirstyti į grupes gerti arba 50 mg sunitinibo dozę, arba placebo pagal 4/2 planą tol, kol bus nustatyta, kad liga progresuoja, arba iki pasitraukimo iš tyrimo dėl kitų priežasčių (207 ligoniai vartojo sunitinibą, 105 – placebo). Tyrimo pirminė veiksmingumo vertinamoji baigtis – laikotarpis iki naviko progresavimo (LNP), t. y. laikotarpis nuo suskirstymo į grupes iki pirmų objektyvių duomenų, kad auglys progresuoja. Iš anksto numatytu išankstinės analizės laiku, vartojant sunitinibą, LNP mediana tyrėjo įvertinimu buvo 28,9 savaitės (95 % PI: 21,3; 34,1), o nepriklausomos peržiūros duomenimis, 27,3 savaitės (95 % PI: 16,0; 32,1). Tyrėjo įvertinimu, jis buvo statistiškai reikšmingai ilgesnis nei LNP placebo grupėje – 5,1 savaitės (95 % PI: 4,4; 10,1), o nepriklausomos peržiūros duomenimis, 6,4 savaitės (95 % PI: 4,4; 10,0). Bendrasis išgyvenimas (BI) buvo statistiškai reikšmingai geresnis sunitinibo grupėje (santykinė rizika (SR) – 0,491; (95 % PI = 0,290; 0,831)). Mirties rizika placebo grupėje buvo du kartus didesnė nei sunitinibo grupėje.

Po išankstinės veiksmingumo ir saugumo analizės, remiantis nepriklausomos saugumo duomenų stebėjimo komisijos (SDSK) rekomendacijomis, akloji tyrimo fazė buvo baigta ir tyrimas toliau tęsiamas atviru būdu, placebo grupės pacientams atvirai pasiūlius gydymą sunitinibu.

Atviros gydymo fazės tyrimo metu sunitinibą vartojo iš viso 255 pacientai, įskaitant 99 pacientus, kurie iš pradžių vartojo placebo.

Pirminės ir antrinės vertinamosios baigties atviros gydymo fazės tyrimo metu analizė vėl patvirtino rezultatus, kurie buvo gauti išankstinės analizės metu, ir yra parodyti 2 lentelėje.

2 lentelė. Veiksmingumo vertinamosios baigties suvestinė sergant VTSN (ITT populiacija)

Vertinamoji baigtis	Dvigubai aklas gydymas ^a				Placebo pakeitimo grupės gydymas ^b
	Mediana (95% PI)		Santykinė rizika		
	Sunitinibas	Placebas	(95 % PI)	p-reikšmė	
Pirminė					
LNP (savaitėmis)					
Išankstinė	27,3 (16,0; 32,1)	6,4 (4,4; 10,0)	0,329 (0,233; 0,466)	< 0,001	-
Galutinė	26,6 (16,0; 32,1)	6,4 (4,4; 10,0)	0,339 (0,244; 0,472)	< 0,001	10,4 (4,3; 22,0)
Antrinė					
INP (savaitėmis) ^c					
Išankstinė	24,1 (11,1; 28,3)	6,0 (4,4; 9,9)	0,333 (0,238; 0,467)	< 0,001	-
Galutinė	22,9 (10,9; 28,0)	6,0 (4,4; 9,7)	0,347 (0,253; 0,475)	< 0,001	-
OAD (%) ^d					
Išankstinė	6,8 (3,7; 11,1)	0 (-)	DN	0,006	-
Galutinė	6,6 (3,8; 10,5)	0 (-)	DN	0,004	10,1 (5,0; 17,8)
OS (savaitėmis) ^e					
Išankstinė	-	-	0,491 (0,290; 0,831)	0,007	-
Galutinė	72,7 (61,3; 83,0)	64,9 (45,7; 96,0)	0,876 (0,679; 1,129)	0,306	-

Santrumpos: PI = pasikliautinis intervalas; ITT = numatyta gydyti populiacija; ND = nėra duomenų; OAD = objektyvaus atsako dažnis, BI = bendrasis išgyvenamumas; INP = išgyvenimas be naviko progresavimo; LNP = laikotarpis iki naviko progresavimo.

- a Dvigubai aklos gydymo fazės duomenys apie numatytą gydyti pacientų populiaciją, naudojant atitinkamus svarbiausius radiologinio tyrimo matavimus.
- b 99 tiriamųjų, kuriems užbaigus aklą tyrimo fazę, vietoj placebo buvo pradėtas atviras gydymas sunitinibu. Pradiniai rodmenys – rodmenys gydymo pakeitimo momentu, o veiksmingumo analizė pagrįsta tyrėjo vertinimu.
- c Išankstinės analizės INP rodmenys atnaujinti, remiantis originalių duomenų perskaičiavimais.
- d OAD rodmenys pateikti tiriamųjų, kuriems nustatytas atsakas (PI 95 %), dalimi procentais.
- e Mediana nepasiekta, nes rodmenys iki šiol nenustatyti.

Numatytų gydyti pacientų BI mediana sunitinibo ir placebo grupėse buvo atitinkamai 72,7 savaitės ir 64,9 savaitės (SR: 0,876; 95 % PI 0,679; 1,129; p = 0,306). Šios analizės metu placebo grupei priskirti ir tie pacientai, kuriems atsitiktiniu būdu buvo paskirtas vartoti placebo, o vėliau atviru būdu buvo taikomas gydymas sunitinibu.

Anksčiau negydytas metastazavęs inkstų ląstelių vėžys

Atliktas 3 fazės klinikinis atsitiktinių imčių daugiacentris tarptautinis tyrimas, kurio metu buvo vertinamas pacientų, kurie sirgo anksčiau negydytu MILV, gydymo sunitinibu veiksmingumas ir saugumas, palyginti su gydymu interferonu IFN- α . Į grupes 1:1 santykiu buvo suskirstyti septyni šimtai penkiasdešimt pacientų. Jiems buvo taikomi arba kartotiniai 6 savaičių gydymo sunitinibu kursai, kurių metu 4 savaites pacientai gėrė po 50 mg vaistinio preparato per parą ir po to buvo daroma 2 savaičių pertrauka (4/2 planas), arba IFN- α , kurio pirmą savaitę buvo švirkščiamą po 3 milijonus vienetų (MV) po oda, antrą savaitę – po 6 MV, trečią savaitę – 9 MV, o po to tris ne iš eilės einančias dienas kiekvieną savaitę.

Gydymas vidutiniškai truko 11,1 mėnesio (ribos: 0,4–46,1) gydymo sunitinibu grupėje ir 4,1 mėnesio (ribos: 0,1–45,6) gydymo IFN- α grupėje. Su gydymu susijusių sunkių nepageidaujamų reiškinių (SGSSNR) pasireiškė 23,7 % pacientų, vartojusių sunitinibą, ir 6,9 % pacientų, vartojusių IFN- α . Vis dėlto gydymo nutraukimo dėl nepageidaujamų reiškinių dažnis sunitinibo grupėje buvo 20 % ir 23 %, vartojant IFN- α . Dozavimą nutraukė 202 pacientai (54 %) sunitinibo ir 141 pacientas (39 %) IFN- α grupėje. Dozė buvo sumažinta 194 pacientams (52 %) sunitinibo ir 98 pacientams (27 %) IFN- α grupėje. Pacientai buvo gydyti, kol liga ėmė progresuoti arba pasitraukė iš tyrimo. Pirminė veiksmingumo vertinamoji baigtis buvo INP. Planinė išankstinė šio tyrimo analizė parodė statistiškai

reikšmingą sunitinibo pranašumą, palyginti su IFN- α , vidutinis LNP sunitinibo grupėje buvo 47,3 savaitės, palyginti su 22,0 savaitėmis IFN- α grupėje. SR – 0,415 (95 % PI: 0,320; 0,539, $p < 0,001$). Kitos vertinamosios baigtys buvo OAD, BI ir saugumas. Pagrindinis radiologinis įvertinimas buvo nutrauktas, pasiekus pirminę vertinamąją baigtį. Galutinės analizės metu pagal tyrėjo duomenis nustatytas OAD sunitinibo grupėje buvo 46 % (95 % PI: 41 %; 51 %), o IFN- α grupėje 12,0 % (95 % PI: 9 %; 16 %) ($p < 0,001$).

Gydymas sunitinibu buvo susijęs su ilgesniu išgyvenimu, palyginti su IFN- α . BI mediana sunitinibo grupėje buvo 114,6 savaičių (95 % PI: 100,1; 142,9), o IFN- α grupėje – 94,9 savaitės (95 % PI: 77,7; 117,0), santykinė rizika – 0,821 (95 % PI: 0,673; 1,001; $p = 0,0510$ pagal nesluoksniuotąjį logaritminio rango kriterijų).

Bendrujų INP ir BI, nustatytų numatytų gydyti pacientų populiacijoje (angl., *intent-to-treat [ITT]*) pagal pagrindinį laboratorinį radiologinį įvertinimą, duomenų suvestinė pateikta 3 lentelėje.

3 lentelė. Veiksmingumo vertinamosios baigties suvestinė sergant anksčiau negydytu MILV (ITT populiacijos)

Išgyvenimo be naviko progresavimo suvestinė	Sunitinibas (N = 375)	IFN- α (N = 375)
Tiriamąjį būklę negerėjo arba tiriamasis mirė [n (%)]	161 (42,9)	176 (46,9)
Tiriamajam nustatytas ligos progresavimas arba tiriamasis mirė [n (%)]	214 (57,1)	199 (53,1)
INP (savaitėmis)		
Kvartilis (95 % PI)		
25 %	22,7 (18,0; 34,0)	10,0 (7,3; 10,3)
50 %	48,3 (46,4; 58,3)	22,1 (17,1; 24,0)
75 %	84,3 (72,9; 95,1)	58,1 (45,6; 82,1)
Nesluoksniuotoji analizė		
Santykinė rizika (sunitinibas, palyginti su IFN- α)	0,5268	
Santykinės rizikos 95 % PI	(0,4316; 0,6430)	
p-reikšmė ^a	< 0,0001	
Bendrojo išgyvenamumo suvestinė		
Tiriamieji, apie kurių mirtį nežinoma [n (%)]	185 (49,3)	175 (46,7)
Tiriamieji, kurie mirė [n (%)]	190 (50,7)	200 (53,3)
BI (savaitėmis)		
Kvartilis (95 % PI)		
25 %	56,6 (48,7; 68,4)	41,7 (32,6; 51,6)
50 %	114,6 (100,1; 142,9)	94,9 (77,7; 117,0)
75 %	DN (DN, DN)	DN (DN, DN)
Nesluoksniuotoji analizė		
Santykinė rizika (sunitinibas, palyginti su IFN- α)	0,8209	
Santykinės rizikos 95 % PI	(0,6730; 1,0013)	
p-reikšmė ^a	0,0510	

Santrumpos: PI = pasikliautinis intervalas; INF- α = interferonas alfa; ITT = numatyta gydyti populiacija; N = pacientų skaičius; ND = nėra duomenų; BI = bendrasis išgyvenamumas; INP = išgyvenimas be naviko progresavimo.

^a Pagal dvipusį logaritminio rango kriterijų.

Citokinams atsparus metastazavęs inkstų ląstelių vėžys

Atliktas 2 fazės sunitinibo tyrimas, kuriame dalyvavo liginiai, kurių navikas buvo atsparus ankstesnei citokinų terapijai, pavyzdžiui, interleukinu 2 arba IFN- α . 63 liginiai iš pradžių 4 savaites iš eilės gėrė po 50 mg sunitinibo vieną kartą per parą, po to darė 2 savaičių pertrauką, taigi susidarė pilnas 6 savaičių ciklas (4/2 planas). Pirminė veiksmingumo vertinamoji baigtis buvo OAD pagal solidinių

navikų atsako vertinimo kriterijus (angl. *Response Evaluation Criteria in Solid Tumors, RECIST*).

Šio tyrimo duomenimis, objektyvaus ligonio organizmo atsako dažnumas buvo 36,5 % (95 % PI = 24,7 %; 49,6 %), o LNP mediana – 37,7 savaitės (95 % PI = 24,0; 46,4).

Atliktas pagrindžiamasis atviras vieno vaistinio preparato daugiacentris tyrimas, kuriuo buvo vertinama, ar veiksminga ir saugu gydyti sunitinibu ligonius, sergančius MILV, atspariu ankstesniam gydymui citokiniais. 106 ligoniai gydyti mažiausiai viena 50 mg sunitinibo doze pagal 4/2 planą.

Šio tyrimo pirminė vertinamoji baigtis – OAD. Antrinės vertinamosios baigtys: laikotarpis iki naviko progresavimo (LNP), atsako trukmė (AT) ir BI.

Šio tyrimo OAD buvo – 35 % (95 % PI: 26,8 %; 47,5 %). AT ir BI mediana iki šiol nepasiekta.

Kasos neuroendokriniai navikai

Palaikomojo 2 fazės atviru būdu daugelyje centrų atlikto tyrimo metu buvo įvertintas vienintelio vaistinio preparato 50 mg sunitinibo dozės per parą, vartojamos pagal 4/2 planą, veiksmingumas ir saugumas pacientams, sergantiems neoperuojamu kNEN. Kasos salelės ląstelių naviko kohorte buvo 66 pacientai, pirminės vertinamosios baigties atsako dažnis buvo 17 %.

Pagrindiniame 3 fazės daugelyje centrų dvigubai aklu būdu atliktame tarptautiniame atsitiktinių imčių placebo kontroliuojamajame vienintelio vaistinio preparato sunitinibo tyrime dalyvavo pacientai, sergantys neoperuojamu kNEN.

Pacientai, kuriems remiantis solidinių navikų atsako įvertinimo kriterijais (angl. *Response Evaluation Criteria In Solid Tumors [RECIST]*), buvo patvirtintas ligos progresavimas per ankstesnius 12 mėnesių, atsitiktiniu būdu buvo suskirstyti į grupes (1:1) ir vartojo arba 37,5 mg sunitinibo vieną kartą per parą be planuotos pertraukos (N = 86), arba placebo (N = 85).

Pagrindinė vertinamoji baigtis buvo sunitinibą vartojančių pacientų INP, palyginti su pacientais, kurie vartojo placebo. Kitos vertinamosios baigtys buvo BI, OAD, BPPs ir saugumas.

Demografiniai duomenys sunitinibo ir placebo grupėse buvo panašūs. Be to, 49 % sunitinibo grupės pacientų buvo diagnozuoti nefunkcionuojantys navikai, palyginti su 52 % pacientų, kurie vartojo placebo, ir 92 % abiejų grupių pacientų buvo diagnozuotos metastazės kepenyse.

Tyrimo metu buvo leidžiama vartoti somatostatino analogus.

Iš viso 66 % sunitinibo grupės pacientų anksčiau buvo taikytas sisteminis gydymas, palyginti su 72 % placebo grupės pacientų. Be to, 24 % sunitinibo grupės pacientų vartojo somatostatino analogus, palyginti su 22 % placebo grupės pacientų.

Tyrėjo įvertintas INP vartojant sunitinibą buvo kliniškai reikšmingai geresnis nei vartojant placebo. Vidutinė INP trukmė sunitinibo grupėje buvo 11,4 mėnesio, palyginti su 5,5 mėnesio placebo grupėje (santykinė rizika: 0,418 [95 % PI: 0,263, 0,662], p-reikšmė = 0,0001). Kaip parodyta 4 lentelėje, remiantis *RECIST* paraiškos duomenimis, kurie gauti tyrėjui išmatavus naviką, siekiant nustatyti ligos progresavimą, gauti panašūs naviko atsako rezultatai. Visuose pogrupiuose pagal pradines savybes, įskaitant anksčiau taikyto gydymo analizę, buvo pastebėtas palankesnis sunitinibu santykinės rizikos pradinis įvertinimas. Iš viso 29 sunitinibo grupės pacientams ir 24 placebo grupės pacientams anksčiau sisteminis gydymas nebuvo taikytas. Šiems pacientams INP santykinė rizika buvo 0,365 (95 % PI: 0,156, 0,857), p = 0,0156. Panašiai 57 sunitinibo grupės pacientams (įskaitant 28, kuriems anksčiau buvo taikytas sisteminis gydymas vienu vaistiniu preparatu, ir 29, kuriems anksčiau buvo taikytas sisteminis gydymas 2 ar daugiau vaistinių preparatų) ir 61 placebo grupės pacientui (įskaitant 25 pacientus, kuriems anksčiau buvo taikytas sisteminis gydymas vienu vaistiniu preparatu, ir 36 pacientus, kuriems anksčiau buvo taikytas sisteminis gydymas 2 ar daugiau vaistinių preparatų) INP santykinė rizika buvo 0,456 (95 % PI: 0,264, 0,787), p = 0,0036.

INP jautrumo analizė atlikta, kai ligos progresavimas buvo pagrįstas tyrėjo atliktais naviko matavimais ir kai visi reiškiniai, cenzūruojami dėl kitokių priežasčių nei tyrimo nutraukimas, buvo laikomi INP reiškiniais. Ši analizė leido preliminariai numatyti gydomąjį sunitinibo poveikį ir parėmė pirminę analizę, įrodžius 0,507 (95 % PI: 0,350, 0,733) santykinę riziką, $p = 0,000193$. Pagrindinis kasos NEN tyrimas baigtas pirma laiko, rekomendavus nepriklausomam Vaistinių preparatų stebėjimo komitetui, o pirminė vertinamoji baigtis pagrįsta tyrėjo įvertinimu ir abi šios priežastys gali turėti įtakos gydomojo poveikio įvertinimui.

Siekiant išvengti tyrėjo įvertinto INP poslinkių, aklu būdu buvo atlikta NCMP, kuri parėmė tyrėjo įvertinimą (žr. 4 lentelėje).

Lentelė Nr. 4. Klinikinio 3 fazės kNEN tyrimo veiksmingumo duomenys

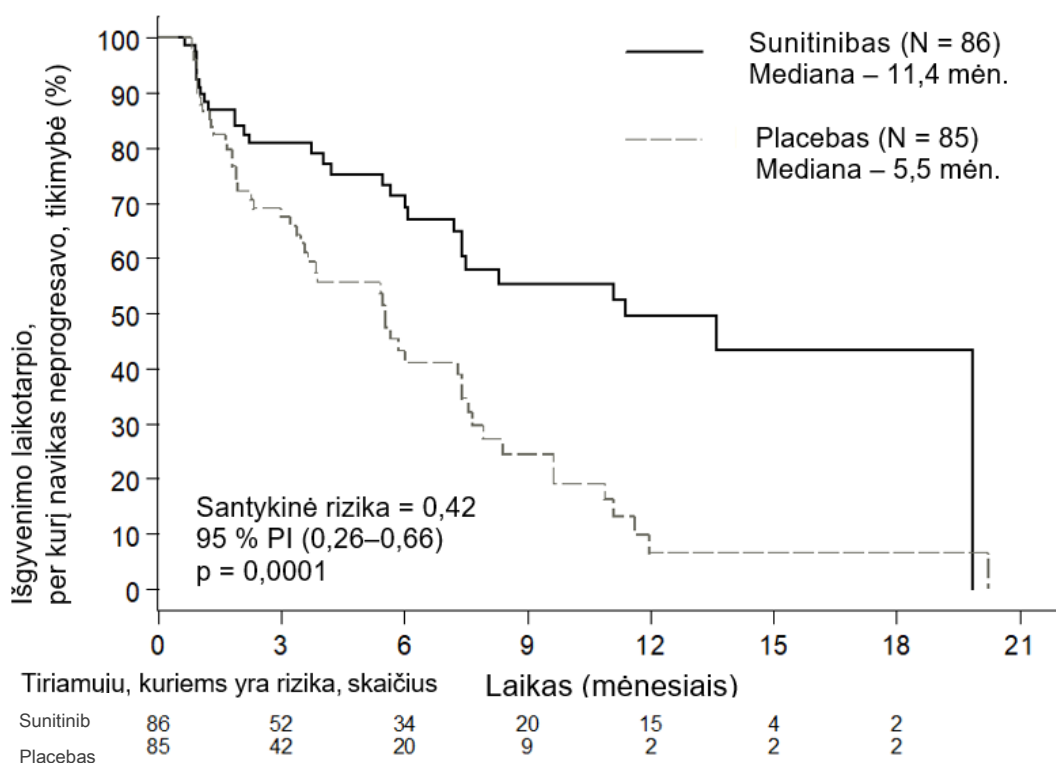
Veiksmingumo parametrai	Sunitinibas (N = 86)	Placebas (N = 85)	Santykinė rizika (95 % PI)	p-reikšmė
Išgyvenimo laikotarpį, per kurį navikas neprogresavo (mediana, mėnesiai [95 % PI]), pagal tyrėjo įvertinimą	11,4 (7,4; 19,8)	5,5 (3,6; 7,4)	0,418 (0,263; 0,662)	0,0001 ^a
Išgyvenimo laikotarpį, per kurį navikas neprogresavo (mediana, mėnesiai [95 % PI]) pagal naviko atsako įvertinimą, remiantis <i>RECIST</i> paraiškos duomenimis, kurie gauti tyrėjui išmatavus naviką	12,6 (7,4; 16,9)	5,4 (3,5; 6,0)	0,401 (0,252; 0,640)	0,000066 ^a
Išgyvenimo laikotarpį, per kurį navikas neprogresavo (mediana, mėnesiai [95 % PI]) pagal aklu būdu atliktą naviko įvertinimo nepriklausomą centrinę peržiūrą	12,6 (11,1; 20,6)	5,8 (3,8; 7,2)	0,315 (0,181; 0,546)	0,000015 ^a
Bendras išgyvenimas (5 metų stebėjimas) (mediana, mėnesiai [95 % PI])	38,6 (25,6; 56,4)	29,1 (16,4; 36,8)	0,730 (0,504; 1,057)	0,0940 ^a
Objektyvaus atsako dažnumas (%, [95 % PI])	9,3 (3,2; 15,4)	0	ND	0,0066 ^b

Santrumpos: PI = pasikliautinis intervalas, N = pacientų skaičius; ND = nėra duomenų; kNEN = kasos neuroendokrininiai navikai; RECIST = angl. *Response Evaluation Criteria in Solid Tumours*, solidinių navikų atsako vertinimo kriterijai.

^a Dvipusis nesluoksniuotasis logaritminio rango kriterijus.

^b Tikslusis chi kvadrato kriterijus.

1 paveikslėlis. Klinikinio 3 fazės kNEN tyrimo INP Kaplano ir Mejerio diagrama



Santrumpos: PI = pasikliautinis intervalas; N = pacientų skaičius; INP = išgyvenimas be naviko progresavimo; kNEN = kasos neuroendokrininiai navikai.

BI duomenys tyrimo baigimo metu buvo negalutiniai [20,6 mėnesių (95 % PI 20,6, NP) sunitinibo grupėje lyginant su NP (95 % PI 15,5, NP) placebo grupėje, santykinė rizika: 0,409 (95 % PI: 0,187, 0,894), p-reikšmė = 0,0204]. Buvo 9 mirčių atvejai sunitinibo grupėje ir 21 mirties atvejis placebo grupėje.

Diagnozavus ligos progresavimą, aklas vaistinio preparato vartojimas nutrauktas ir placebo vartoję pacientai pateko į atskirą sunitinibo vartojimo atviru būdu pratęsimo tyrimą. Dėl ankstyvo tyrimo užbaigimo likusiems pacientams vartojimas aklu būdu buvo nutrauktas ir pasiūlyta dalyvauti atskirame sunitinibo vartojimo atviru būdu pratęsimo tyrime. Iš viso 59 iš 85 (69,4 %) placebo grupės pacientai perėjo prie sunitinibo tyrimo atviru būdu po ligos progresavimo ar atskleidimo tyrimo pabaigoje. BI duomenys po 5 metų stebėjimo pratęsimo tyrime parodė 0,730 santykinę riziką (95 % PI: 0,504, 1,057).

Europos vėžio tyrimų ir gydymo organizacijos gyvenimo kokybės klausimynas (angl. *the European Organization for Research and Treatment of Cancer Quality of Life Questionnaire [EORTC QLQ-C30]*) parodė, kad vartojant sunitinibą, palyginti su placebo, 5 veiklos sritims (fizinei, vaidmens, pažinimo, emocinei ir socialinei) buvo daromas ribotas nepalankus simptominis poveikis.

Su progresuojančių pažengusios stadijos (metastazavusių) gerai diferencijuotų neoperuojamų kNEN turinčiais pacientais atliktas 4 fazės tarptautinis daugiacentris vienos grupės atvirasis tyrimas, kuriame vertintas sunitinibo veiksmingumas ir saugumas.

Vienas šimtas šeši pacientai (61 pacientas anksčiau negydytų pacientų grupėje ir 45 pacientai tolesnės terapijos grupėje) per burną vartojo 37,5 mg sunitinibo nuolatinio kasdienio dozavimo (NKD) režimu.

Tyrėjų įvertinta INP mediana buvo 13,2 mėnesių, abejose grupėse, bendroje populiacijoje (95 % PI: 10,9; 16,7) ir anksčiau negydytų pacientų grupėje (95 % PI: 7,4; 16,8).

Vaikų populiacija

Sunitinibo vartojimo pacientams vaikams patirtis ribota (žr. 4.2 skyrių).

1 fazės per burną vartojamo sunitinibo dozės eskalavimo tyrimas atliktas su 35 pacientais, iš kurių 30 pacientų buvo pacientai vaikai (nuo 3 iki 17 metų amžiaus) ir 5 jauni suaugę pacientai (amžius: 18–21 metai), turintys gydymui rezistentiškų solidinių navikų; daugma šių pacientų buvo įtraukti su pagrindine galvos smegenų naviko diagnoze. Pirmoje tyrimo dalyje pastebėtas toksinis poveikis širdžiai, dėl kurio reikėjo riboti dozę, todėl tyrimo protokolas buvo pakoreguotas ir iš jo pašalinti pacientai, kuriems anksčiau taikytos toksinį poveikį širdžiai galėjusios turėti terapijos (įskaitant antraciklinus) arba švitinta širdies sritis. Antroje tyrimo dalyje, kurioje dalyvavo pacientai, kuriems jau taikyta priešvėžinė, tačiau nesusijusi su toksiniu poveikiu širdžiai, terapija, sunitinibą pacientai iš esmės toleravo ir jo poveikis buvo valdomas klinikinėmis priemonėmis, kai 15 mg/m² per parą dozė (MTD) vartota pagal 4/2 planą. Nė vienam tiriamajam nenumatyta pilnutinio arba dalinio atsako. Stabilios būklės liga nustatyta 6 pacientams (17 %). Vienas VTSN sergantis pacientas buvo įtrauktas į 15 mg/m² dozės grupę nesant gydymo naudingumo įrodymų. Stebėtas nepageidaujamas vaistinio preparato poveikis iš esmės buvo panašus į nustatytą suaugusiesiems (žr. 4.8 skyrių).

2 fazės atviras tyrimas atliktas su 29 pacientais, iš kurių 27 pacientai buvo vaikai (nuo 3 iki 16 metų amžiaus) ir 2 jauni suaugę pacientai (nuo 18 iki 19 metų), segantys DLG arba ependimoma. Tyrimas baigtas planuotos tarpinės analizės metu dėl nepakankamos ligos kontrolės. INP mediana buvo 2,3 mėn. DLG grupėje ir 2,7 mėn. ependimomos grupėje. BI mediana buvo 5,1 mėn. DLG grupėje ir 12,3 mėn. ependimomos grupėje. Dažniausi (≥ 10 %) pranešti su gydymu susiję nepageidaujami reiškiniai abiejose tiriamųjų grupėse buvo neutrofilų skaičiaus sumažėjimas (6 pacientams [20,7 %]) ir intrakranijinis kraujavimas (3 pacientams [10,3 %]) (žr. 4.8 skyrių).

1/2 fazės per burną vartojamo sunitinibo tyrimo, kuriame dalyvavo 6 VTSN sergantys pacientai vaikai nuo 13 iki 16 metų, kuriems sunitinibas buvo skiriamas pagal 4/2 planą, nuo 15 mg/m² per parą iki 30 mg/m² per parą dozėmis, ir prieinami publikuoti (20 pacientų vaikų arba jaunų suaugusiųjų, sergančių VTSN) duomenys rodo, kad liga stabilizavosi 18 iš 26 (69,2 %) sunitinibu gydytų pacientų, anksčiau nesėkmingai gydytų imatinibu arba jo netoleravusių (16 iš 21 paciento liga buvo stabili) arba pacientų de novo / po operacijos (2 iš 5 pacientų liga buvo stabili). Šio 1/2 fazės tyrimo metu 3 iš 6 pacientų buvo stebimas ligos stabilizavimasis ir ligos progresavimas (1 pacientas gavo neo adjuvantą ir 1 pacientas gavo adjuvantinį imatinibą). Tame pačiame tyrime 4 iš 6 pacientų (66,7 %) patyrė 3-4 laipsnio su gydymu susijusius nepageidaujamus reiškininius (3 laipsnio hipofosfatemiją, neutropeniją ir trombocitopeniją, kiekvieną jų patyrė po 1 pacientą, taip pat 1 pacientui pasireiškė 4 laipsnio neutropenija). Be to, straipsniuose pranešta apie šias 3 laipsnio nepageidaujamus reakcijas į vaistinį preparatą, kurias patyrė 5 pacientai: nuovargį (2) virškinimo trakto sutrikimus (įskaitant viduriavimą) (2), hematologines reakcijas (įskaitant anemiją) (2), cholecistitą (1), hipertiroidizmą (1) ir mukozitą (1).

Siekiant ekstrapoliuoti sunitinibo farmakokinetikos (Fk) ir pagrindines saugumo ir veiksmingumo vertinamąsias baigtis VTSN sergantiems pacientams vaikams (amžius: nuo 6 iki 17 metų), atlikta populiacijos Fk ir farmakokinetikos / farmakodinamikos (Fk / Fd) analizė. Ši analizė buvo pagrįsta suaugusiųjų, turinčių VTSN arba solidinių navikų, ir vaikų, turinčių solidinių navikų, duomenimis. Remiantis imitavimo analizių duomenimis manoma, kad saugumo ir veiksmingumo reakcijoms į sunitinibo ekspoziciją plazmoje jaunesnis amžius ir smulkesnis kūno sudėjimas neigiamo poveikio neturi. Nenumatyta, kad sunitinibo naudos ir rizikos santykį neigiamai veikia jaunesnis amžius arba smulkesnis kūno sudėjimas; šį santykį stipriausiai veikia vaisto ekspozicija plazmoje.

EMA atleido nuo įpareigojimo pateikti inkstų arba inkstų geldelių vėžio (išskyrus nefroblastomą, nefroblastomatozę, skaidriųjų ląstelių sarkomą, mezoblastinę nefromą, inkstų šerdies vėžį ir rabdoidinį inkstų naviką) gydymo sunitinibu tyrimų su visais vaikų populiacijos pogrupiais duomenis (žr. 4.2 skyrių).

EMA atleido nuo įpareigojimo pateikti virškinimo trakto ir kasos navikų (išskyrus neuroblastomą, neuroganglioblastomą ir feochromocitomą) gydymo sunitinibu tyrimų su visais vaikų populiacijos pogrupiais duomenis (žr. 4.2 skyrių).

5.2 Farmakokinetinės savybės

Sunitinibo Fk įvertinta, ištyrus 135 sveikus savanorius ir 266 ligonius, kuriems buvo diagnozuota solidinių navikų. Fk buvo panaši visų tirtų solidinių navikų populiacijoje ir sveikų savanorių organizme.

Vartojant nuo 25 iki 100 mg vaistinio preparato dozes, plotas po koncentracijos laiko atžvilgiu kreive (AUC) ir C_{max} didėja proporcingai dozei. Vartojant kartotines vaistinio preparato paros dozes, susikaupė 3-4 kartus daugiau sunitinibo ir 7-10 kartų daugiau svarbiausiojo aktyvaus metabolito. Sunitinibo ir svarbiausiojo aktyvaus metabolito pusiausvyros apykaitos koncentracijos atsirado per 10-14 dienų. Bendroji sunitinibo ir svarbiausiojo aktyvaus metabolito koncentracija 14-tą parą buvo 62,9-101 ng/ml. Tai yra numatytoji koncentracija, apskaičiuota, remiantis ikiklinikinių tyrimų duomenimis, kuri slopino receptorių fosforilinimą *in vitro* ir sustabdė ar sumažino naviko augimą *in vivo*. Svarbiausias aktyvus metabolitas sudarė nuo 23 % iki 37 % bendrosios ekspozicijos. Vartojant kartotines vaistinio preparato dozes arba vaistinį preparatą vartojant kartotinėmis ciklais pagal tiriamuosius gydymo planus, reikšmingų sunitinibo ar svarbiausiojo aktyvaus metabolito Fk pokyčių nepastebėta.

Absorbcija

Sunitinibo C_{max} dažniausiai susidaro praėjus 6-12 val. laikui iki maksimalios koncentracijos (T_{max}) po vaistinio preparato pavartojimo.

Maistas sunitinibo biologinio prieinamumo neveikia.

Pasiskirstymas

Tyrimų *in vitro* duomenimis, *in vitro* mėginiuose, nepriklausomai nuo koncentracijos, 95 % sunitinibo ir 90 % jo svarbiausio aktyvaus metabolito prisijungė prie žmogaus plazmos baltymų. Sunitinibo pasiskirstymo tūris (V_d) yra didelis – 2230 l. Tai rodo, kad vaistinis preparatas pasiskirsto audiniuose.

Metabolinė sąveika

Visų tirtų citochromo P450 (CYP) izoformų (CYP1A2, CYP2A6, CYP2B6, CYP2C8, CYP2C9, CYP2C19, CYP2D6, CYP2E1, CYP3A4/5 ir CYP4A9/11) *in vitro* nustatyta K_i reikšmė parodė, kad sunitinibas ir svarbiausias jo aktyvus metabolitas greičiausiai nesužadina (bent jau kliniškai reikšmingai) metabolizmo kitų veikliųjų medžiagų, kurios gali būti metabolizuojamos, veikiant minėtiems izofermentams.

Biotransformacija

Daugiausia sunitinibo metabolizuojama, veikiant CYP3A4 izofermentams. Susidaro svarbiausias aktyvus metabolitas dezmetilsunitinibas, kuris toliau metabolizuojamas, veikiant CYP izofermentams.

Sunitinibą vartoti kartu su stipriai CYP3A4 izofermentus sužadinančiais ar slopinančiais vaistiniais preparatais negalima, nes gali pakisti sunitinibo koncentracija plazmoje (žr. 4.4 ir 4.5 skyrius).

Eliminacija

Daugiausia vaistinio preparato pašalinama su išmatomis (61 %). Pro inkstus šalinama 16 % nepakitusios veikliosios medžiagos ir metabolitų pavidalu. Jungtinės radioaktyvių mėginių analizės duomenimis, sunitinibas ir svarbiausias jo aktyvus metabolitas sudaro didžiausią dalį su vaistiniu preparatu susijusių medžiagų, kurių nustatoma plazmoje, šlapime ir išmatose (atitinkamai 91,5 %, 86,4 % ir 73,8 %). Nesvarbių metabolitų nustatyta šlapime ir išmatose, bet dažniausia neaptikta plazmoje. Bendrasis išgerto vaistinio preparato tariamasis klirensas (CL/F) – 34–62 l/val. Sunitinibo ir svarbiausio jo aktyvaus metabolito dezmetilsunitinibo pusinės eliminacijos periodas iš sveikų savanorių, išgėrusių vaistinio preparato, organizmo trunka atitinkamai maždaug 40–60 ir 80–110 valandų.

Vartojimas kartu su vaistiniais preparatais, kurie yra KVAB inhibitoriai

Sunitinibas *in vitro* yra eliminacijos nešiklio KVAB substratas. A6181038 studijoje, gefitinibo, KVAB

inhibitoriaus, vartojimas kartu neturėjo kliniškai reikšmingos įtakos sunitinibo arba viso vaistinio preparato kiekio (sunitinibas + metabolitas) C_{max} ir AUC (žr. 4.5 skyrių). Šis tyrimas buvo daugiacentris, atviras 1/2 fazės tyrimas, kuriame buvo tiriamas sunitinibo, skiriamo kartu su gefitinibu, saugumas / toleravimas, maksimali toleruojama dozė ir antinavikinis aktyvumas tiriamiesiems, kuriems diagnozuotas MILV. Kartu skiriamų gefitinibo (250 mg per parą) ir sunitinibo (37,5 mg [1 kohorta, n = 4] arba 50 mg [2 kohorta, n = 7] per parą, 4 savaites vartojant ir toliau 2 savaites nevartojant) Fk buvo tiriama kaip antrinis tyrimo tikslas. Sunitinibo Fk parametrų pokyčiai buvo kliniškai nereikšmingi ir nerodė jokios vaistinių preparatų tarpusavio sąveikos; tačiau, atsižvelgiant į santykinai nedidelį tiriamųjų skaičių (t. y. N = 7 + 4) ir vidutinio dydžio arba didelius farmakokinetikos parametrų skirtumus tarp pacientų, šio tyrimo Fk duomenis apie vaistinių preparatų tarpusavio sąveiką reikia interpretuoti atsargiai.

Specialių grupių pacientai

Kepenų funkcijos sutrikimas

Sunitinibas ir jo svarbiausias metabolitas daugiausia metabolizuojami kepenyse. Sisteminės ekspozicijos po vienos sunitinibo dozės suvartojimo asmenų, sergančių lengvu ar vidutinio sunkumo (A ir B klasės pagal Child-Pugh) kepenų funkcijos sutrikimu, organizme, palyginti su asmenų, kurių kepenų funkcija normali, buvo panašios. Asmenų, sergančių sunkiu (C klasės pagal Child-Pugh) kepenų funkcijos sutrikimu, gydymas sunitinibu netirtas.

Iš vėžiu sergančių pacientų tyrimų pašalinti ligoniai, kurių ALT ar AST buvo $> 2,5 \times$ VNR (viršutinė normos riba) arba $> 5,0 \times$ VNR dėl metastazių kepenyse.

Inkstų funkcijos sutrikimas

Populiacijos Fk tyrimai rodo, kad sunitinibo tariamasis klirensas (CL/F) nepakito, kai kreatinino klirensas (KL_{kr}) buvo 42–347 ml/min. ribose. Sisteminės ekspozicijos po vienkartinės sunitinibo dozės pavartojimo tiriamųjų, kurie sirgo sunkiu inkstų funkcijos sutrikimu ($KL_{kr} < 30$ ml/min.), organizme, palyginti su tiriamųjų, kurių inkstų funkcija buvo normali ($KL_{kr} > 80$ ml/min.), organizme buvo panašios. Sunitinibas ir jo svarbiausias metabolitas hemodializės metu iš tiriamųjų, sergančių GSIL, sisteminės kraujotakos neeliminuojami, vis dėlto bendra sunitinibo sisteminė ekspozicija buvo 47 %, o svarbiausiojo metabolito 31 % mažesnė, palyginti su tiriamųjų, kurių inkstų funkcija normali.

Svoris, veiklumo būklė

Populiacijos Fk analizės demografiniai duomenys rodo, kad atsižvelgiant į kūno svorį ar veiklumo būklę pagal Rytų kooperacinės onkologų grupės skalę (angl. *Eastern Cooperative Oncology Group [ECOG]*) nebūtina.

Lytis

Turimi duomenys rodo, kad menamas sunitinibo klirensas (CL/F) iš moterų organizmo gali būti maždaug 30 % lėtesnis nei iš vyrų. Vis dėlto dozės dėl šio skirtumo keisti nereikia.

Vaikų populiacija

Sunitinibo vartojimo pacientams vaikams patirtis ribota (žr. 4.2 skyrių). Atlikta populiacijos Fk analizė su jungtiniais suaugusiųjų pacientų, turinčių VTSN ir solidinių navikų, ir vaikų, turinčių solidinių navikų, duomenimis. Siekiant įvertinti amžiaus ir kūno sudėjimo (bendrosios kūno masės ir kūno paviršiaus ploto) bei kitų kovariantų įtaką svarbiems sunitinibo ir jo veikliųjų metabolitų Fk parametrams, atliktos pakopinės kovariantų modeliavimo analizės. Nagrinėjant su amžiumi ir kūno sudėjimu susijusius kovariantus, amžiaus kovarianto įtaka akivaizdžiam sunitinibo klirensui buvo reikšmingiausia (kuo jaunesnis pacientas vaikas, tuo silpnesnis akivaizdusis klirensas). Akivaizdžiam veikliojo metabolito klirensui panašiai reikšmingas buvo kūno paviršiaus ploto kovariantas (kuo mažesnis kūno paviršiaus plotas, tuo silpnesnis akivaizdusis klirensas).

Taip pat, remiantis integruota populiacijos Fk analize naudojant apibendrintus 3 pediatriinių tyrimų duomenis (2 vaikų, sergančių solidiniais navikais ir 1 vaikų, sergančių VTSN; amžiaus grupės: nuo 6 iki 11 metų ir nuo 12 iki 17 metų), pradinis kūno paviršiaus plotas (KPP) gerokai skyrėsi pagal matomą sunitinibo ir jo aktyvaus metabolito klirensą. Remiantis šia analize prognozuojama, kad

20 mg/m² per parą sunitinibo dozę vartojantiems pacientams vaikams (KPP ribos: 1,10–1,87 m²) plazmoje susidaro sunitinibo ir jo aktyvaus metabolito ekspozicija (tarp 75 ir 125 % AUC), panaši į suaugusių VTSN sergančių pacientų, vartojančių 50 mg per parą pagal 4/2 planą (AUC 1233 ng.val./ml). Tyrimuose su vaikais pradinė sunitinibo dozė buvo 15 mg/m² (remiantis MTD, identifikuota 1 fazės dozės didinimo tyrime, žr. 5.1 skyrių), kuri pacientams, sergantiems VTSN padidinta iki 22,5 mg/m², o vėliau iki 30 mg/m² (neviršijant bendros 50 mg dozės per parą dozės) atsižvelgiant į individualų paciento saugumą ir vaisto toleravimą. Be to, pagal paskelbtą literatūrą pacientams vaikams sergantiems VTSN, apskaičiuota pradinė dozė svyruojanti nuo 16,6 mg/m² iki 36 mg/m², buvo padidinta iki 40,4 mg/m² (neviršijant bendros 50 mg per parą dozės).

5.3 Ikiklinikinių saugumo tyrimų duomenys

Iki 9 mėnesių trukmės kartotinių dozių toksinio poveikio tyrimų su žiurkėmis ir beždžionėmis duomenimis, pagrindiniai organai taikiniai yra virškinimo traktas (beždžionėms nustatytas vėmimas ir viduriavimas), antinksčiai (žiurkėmis ir beždžionėmis nustatytas kraujo priplūdimas į žievinį slauksnį ir (arba) kraujavimas, o žiurkėms – nekrozė, po to – fibrozė), kraujo ir limfos sistema (kaulų čiulpų slopinimas, limfoidinio audinio sunykimas antrūčio liaukoje, blužnyje ir limfmazgiuose), egzokrininė kasos dalis (kasos salelių degranuliacija ir pavienių ląstelių nekrozė), seilių liauka (liaukos skiltelių hipertrofija), sąnariai (augimo zonos sustorėjimas), gimda (atrofija) ir kiaušidės (mažiau subręsta folikulų). Visi sutrikimai pasireiškė, esant kliniškai reikšmingai sunitinibo koncentracijai plazmoje. Be to, kitais tyrimais nustatyti šie papildomi reiškiniai: QTc intervalo pailgėjimas, KSIF sumažėjimas ir sėklidžių kanalėlių atrofija, inkstų mezenchimos ląstelių padaugėjimas, kraujavimas iš virškinimo trakto ir burnos gleivinės, priekinės hipofizės dalies ląstelių išvešėjimas. Manoma, kad dėl farmakologinio sunitinibo poveikio pakinta gimda (gimdos gleivinės atrofija) ir kaulo augimo zona (kaulo epifizės sustorėjimas arba kremzlės displazija). Dauguma šių reiškinių laikini ir praeina nevertojant vaistinio preparato per 2–6 savaites.

Genotoksiškumas

Genotoksinis sunitinibo poveikis tirtas *in vitro* ir *in vivo*. Mutageninio poveikio bakterijų ląstelėms mėginiai, atlikti taikant žiurkių kepenų metabolinį aktyvinimą, rodo, kad sunitinibas tokio poveikio nedarė. Atliekant žmogaus periferinio kraujo limfocitų mėginius *in vitro*, sunitinibas struktūrinių chromosomų aberacijų nesukėlė. Ir taikant metabolinį aktyvinimą, ir jo netaikant, pastebėta periferinio kraujo limfocitų poliploidija (dažnos chromosomų aberacijos). Sunitinibas klastogeninio poveikio žiurkių kaulų čiulpams *in vivo* nedarė. Svarbiausiojo veikliojo metabolito genotoksinis poveikis netirtas.

Kancerogeniškumas

Vieną mėnesį trukusio dozės ribų nustatymo tyrimo, kurio metu per zondą buvo vartotos 0, 10, 25, 75 arba 200 mg/kg dozės NKD režimu, duomenimis, ilgą laiką vartojant vaistinį preparatą *rasH2* transgeninėms pelėms, vartojant didžiausias tirtas dozes (200 mg/kg paros dozes), pasireiškė dvylikapirštės žarnos *Brunner* liaukų karcinoma ir hiperplazija.

Su *rasH2* transgeninėmis pelėmis buvo atliktas šešis mėnesius trukęs tyrimas, kurio metu per zondą buvo vartotos 0, 8, 25, 75 (sumažinant iki 50) mg/kg paros dozės. Vartojant ≥ 25 mg/kg kūno svorio paros dozes ($\geq 7,3$ karto didesnis AUC nei rekomenduojamą paros dozę vartojančio paciento organizme), po 1 arba 6 gydymo mėnesių buvo pastebėtas skrandžio ir virškinimo trakto vėžio, gretutinių hemangiosarkomų ir (arba) skrandžio gleivinės hiperplazijos padažnėjimas.

Dvejus metus trukusių kancerogeninio poveikio tyrimo su žiurkėmis (0, 0,33, 1 arba 3 mg/kg paros dozės) duomenimis, vartojant sunitinibą 28 parų ciklais, po kurių buvo daroma 7 parų pertrauka (nevertojama vaistinio preparato), po > 1 metų dozavimo ($\geq 7,8$ karto didesnis AUC nei rekomenduojamą paros dozę vartojančio paciento organizme) padažnėjo feochromocitomos ir antinksčių šerdinės dalies hiperplazijos atvejai žiurkių patinams, kuriems buvo vartotos 3 mg/kg paros dozės. Dvylikapirštės žarnos *Brunner* liaukų vėžys pasireiškė vartojant ≥ 1 mg/kg paros dozes patelėms ir 3 mg/kg paros dozes patinams, gleivinės ląstelių hiperplazija skrandžio liaukose pasireiškė vartojant 3 mg/kg paros dozes patinams, kurias vartojant AUC buvo atitinkamai $\geq 0,9$, 7,8 ir 7,8 karto didesni nei rekomenduojamą paros dozę vartojančio paciento organizme. Sunitinibo tyrimuose pelėms

(*rasH2* transgeninėms) ir žiurkėms nustatytų navikų reikšmė žmogui yra neaiški.

Toksinis poveikis reprodukcijai ir vystymuisi

Toksinio poveikio reprodukcijai tyrimų duomenimis, poveikio patinų ar patelių vaisingumui nenustatyta. Visgi kartotinių dozių toksinio poveikio tyrimų su žiurkėmis ir beždžionėmis duomenimis, esant kliniškai reikšmingai vaistinio preparato sisteminei ekspozicijai, pasireiškė toks poveikis patelių vaisingumui: folikulų atrezija, geltonkūnio degeneracija, gimdos gleivinės pakitimai ir gimdos bei kiaušidžių svorio sumažėjimas. Pasireiškė poveikis žiurkių patinų vaisingumui, toks kaip sėklidžių kanalėlių atrofija, spermatozoidų sumažėjimas antsėklidyje ir koloidų išsekimas prostatoje bei sėklinėse pūslelėse, kai ekspozicija plazmoje buvo 25 kartus didesnė lyginant su sisteminės ekspozicijos lygiu žmogaus organizme.

Nustatyta žiurkių embriono ir vaisiaus žūtis atvejų, dėl to reikšmingai sumažėjo gyvų vaisių skaičius, padaugėjo rezorbcijų, padaugėjo nėštumo nutrūkimo po implantacijos ir vados žūtis atvejų 8 iš 28 vaikingų patelių, kurių ekspozicija plazmoje buvo 5,5 karto didesnė nei sisteminė ekspozicija žmogaus organizme. Trušiai atsivedė mažiau gyvų palikuonių, buvo mažesnis vaikingų patelių gimdos svoris, dėl dažnesnių rezorbcijų, dažnesnio nėštumo nutrūkimo po implantacijos ir visos vados žuvimo 4 iš 6 triušių patelių, kurių ekspozicija plazmoje viršijo 3 kartus lyginant su sisteminės ekspozicijos lygiu žmogaus organizme. Žiurkėms organogenezės laikotarpiu gavusioms ≥ 5 mg/kg sunitinibo paros dozes, kurias vartojant ekspozicija plazmoje buvo 5,5 karto didesnė nei sisteminė ekspozicija žmogaus organizme, pasireiškė poveikis raidai: padaugėjo vaisiaus griaučių apsigimimų, dažniausiai pasireiškiančių krūtinės ir juosmens slankstelių kaulėjimo sulėtėjimu.

Poveikis triušių raidai: padaugėjo kiškio lūpos atvejų, kai ekspozicija plazmoje buvo maždaug tokia pati, kaip ligonio organizme, bei kiškio lūpos ir vilko gomurio atvejų, kai ekspozicija plazmoje buvo 2,7 karto didesnė nei sisteminė ekspozicija žmogaus organizme.

Sunitinibas (0,3, 1,0, 3,0 mg/kg paros dozės) buvo įvertintas prenatalinių ir postnatalinių vystymosi tyrimų su apvaisintomis žiurkėmis metu. Sumažėjo motininės patelės kūno svorio prieaugis gestacijos ir laktacijos laikotarpiais vartojant > 1 mg/kg paros dozes, bet toksinio poveikio patelių reprodukcijai nepastebėta, vartojant iki 3 mg/kg paros dozes (apskaičiuota ekspozicija buvo $> 2,3$ karto didesnė nei rekomenduojamą paros dozę vartojančio paciento organizme). Vartojant 3 mg/kg paros dozes, buvo stebėtas jauniklių kūno masės sumažėjimas laikotarpiu prieš nujunkymą ir po nujunkymo. Vartojant 1 mg/kg paros dozę, toksinio poveikio nepastebėta (ekspozicija maždaug $\geq 0,9$ karto didesnė už AUC rekomenduojamą paros dozę vartojančio paciento organizme).

6. FARMACINĖ INFORMACIJA

6.1 Pagalbinių medžiagų sąrašas

Sunitinib Accord 12,5 mg kietosios kapsulės

Kapsulės turinys

Mikrokristalinė celiuliozė

Manitolis (E421)

Kroskarmeliozės natrio druska

Povidonas (E1201)

Magnio stearatas

Kapsulės apvalkalas

Želatina

Titano dioksidas (E171)

Raudonasis geležies oksidas (E172)

Baltas rašalas

Baltas rašalas

Šelakas

Titano dioksidas (E171)

Propilenglikolis

Sunitinib Accord 25 mg kietosios kapsulės

Kapsulės turinys

Mikrokristalinė celiuliozė

Manitolis (E421)

Kroskarmeliozės natrio druska

Povidonas (E1201)

Magnio stearatas

Kapsulės apvalkalas

Želatina

Titano dioksidas (E171)

Juodasis geležies oksidas (E172)

Raudonasis geležies oksidas (E172)

Geltonasis geležies oksidas (E172)

Baltas rašalas

Baltas rašalas

Šelakas

Titano dioksidas (E171)

Propilenglikolis

Sunitinib Accord 37,5 mg kietosios kapsulės

Kapsulės turinys

Mikrokristalinė celiuliozė

Manitolis (E421)

Kroskarmeliozės natrio druska

Povidonas (E1201)

Magnio stearatas

Kapsulės apvalkalas

Želatina

Titano dioksidas (E171)

Geltonasis geležies oksidas (E172)

Juodas rašalas

Juodas rašalas

Šelakas

Juodasis geležies oksidas (E172)

Propilenglikolis

Amonio hidroksidas

Sunitinib Accord 50 mg kietosios kapsulės

Kapsulės turinys

Mikrokristalinė celiuliozė

Manitolis (E421)

Kroskarmeliozės natrio druska

Povidonas (E1201)

Magnio stearatas

Kapsulės apvalkalas

Želatina

Titano dioksidas (E171)

Juodasis geležies oksidas (E172)

Raudonasis geležies oksidas (E172)

Geltonasis geležies oksidas (E172)

Baltas rašalas

Baltas rašalas

Šelakas

Titano dioksidas (E171)

Propilenglikolis

6.2 Nesuderinamumas

Duomenys nebūtinai.

6.3 Tinkamumo laikas

3 metai.

6.4 Specialios laikymo sąlygos

Šiam vaistiniam preparatui specialių laikymo sąlygų nereikia.

6.5 Talpyklės pobūdis ir jos turinys

Aliuminio-OPA / aliuminio / PVC lizdinės plokštelės, dėžutėje po 28 kietąsias kapsules.

Aliuminio-OPA / aliuminio / PVC perforuotos dalomosios lizdinės plokštelės, dėžutėje po 28 x 1 kietąją kapsulę.

Didelio tankio polietileno (DTPE) buteliukas su vaikų sunkiai atidaromu polipropileno uždoriu, dėžutėje yra 30 kietųjų kapsulių.

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

6.6 Specialūs reikalavimai atliekoms tvarkyti

Nesuvartotą vaistinį preparatą ar atliekas reikia tvarkyti laikantis vietinių reikalavimų.

7. REGISTRUOTOJAS

Accord Healthcare S.L.U.

World Trade Center, Moll De Barcelona s/n

Edifici Est, 6ª Planta

Barcelona, 08039

Ispanija

8. REGISTRACIJOS PAŽYMĖJIMO NUMERIS (-IAI)

Sunitinib Accord 12,5 mg kietosios kapsulės

EU/1/20/1511/001-003

Sunitinib Accord 25 mg kietosios kapsulės

EU/1/20/1511/004-006

Sunitinib Accord 37,5 mg kietosios kapsulės

EU/1/20/1511/007-009

Sunitinib Accord 50 mg kietosios kapsulės

EU/1/20/1511/010-012

9. REGISTRAVIMO / PERREGISTRAVIMO DATA

Registravimo data 2021 m. Vasario 11 d

10. TEKSTO PERŽIŪROS DATA

Išsami informacija apie šį vaistinį preparatą pateikiama Europos vaistų agentūros tinklalapyje <http://www.ema.europa.eu>.

PRIEDAS

- A. GAMINTOJAI, ATSAKINGI UŽ SERIJŲ IŠLEIDIMĄ**
- B. TIEKIMO IR VARTOJIMO SĄLYGOS AR APRIBOJIMAI**
- C. KITOS SĄLYGOS IR REIKALAVIMAI REGISTRUOTOJUI**
- D. SĄLYGOS AR APRIBOJIMAI SAUGIAM IR VEIKSMINGAM VAISTINIO PREPARATO VARTOJIMUI UŽTIKRINTI**

A. GAMINTOJAI, ATSAKINGI UŽ SERIJŲ IŠLEIDIMĄ

Gamintojų, atsakingų už serijų išleidimą, pavadinimai ir adresai

Remedica Ltd.
Aharnon Street, Limassol Industrial Estate
3056 Limassol
Kipras

Pharmacare Premium Ltd.
HHF003 Hal Far Industrial Estate
Birzebbugia, BBG3000
Malta

Su pakuote pateikiamame lapelyje nurodomas gamintojo, atsakingo už konkrečios serijos išleidimą, pavadinimas ir adresas.

B. TIEKIMO IR VARTOJIMO SĄLYGOS AR APRIBOJIMAI

Riboto išrašymo receptinis vaistinis preparatas (žr. I priedo [preparato charakteristikų santraukos] 4.2 skyrių).

C. KITOS SĄLYGOS IR REIKALAVIMAI REGISTRUOTOJUI

- **Periodiškai atnaujinami saugumo protokolai (PASP)**

Šio vaistinio preparato PASP pateikimo reikalavimai išdėstyti Direktyvos 2001/83/EB 107c straipsnio 7 dalyje numatyta Sąjungos referencinių datų sąrašė (EURD sąrašė), kuris skelbiamas Europos vaistų tinklalapyje.

D. SĄLYGOS AR APRIBOJIMAI, ŠKIRTI SAUGIAM IR VEIKSMINGAM VAISTINIO PREPARATO VARTOJIMUI UŽTIKRINTI

- **Rizikos valdymo planas (RVP)**

Registruotojas atlieka reikalaujamą farmakologinio budrumo veiklą ir veiksmus, kurie išsamiai aprašyti registracijos bylos 1.8.2 modulyje pateiktame RVP ir suderintose tolesnėse jo versijose.

Atnaujintas rizikos valdymo planas turi būti pateiktas:

- pareikalavus Europos vaistų agentūrai;
- kai keičiama rizikos valdymo sistema, ypač gavus naujos informacijos, kuri gali lemti didelį naudos ir rizikos santykio pokytį arba pasiekus svarbų (farmakologinio budrumo ar rizikos mažinimo) etapą.

III PRIEDAS
ŽENKLINIMAS IR PAKUOTĖS LAPELIS

A. ŽENKLINIMAS

INFORMACIJA ANT IŠORINĖS PAKUOTĖS**IŠORINĖ KARTONO DĖŽUTĖ LIZDINEI PLOKŠTELEI****1. VAISTINIO PREPARATO PAVADINIMAS**

Sunitinib Accord 12,5 mg kietosios kapsulės
sunitinibas

2. VEIKLIOJI (-IOS) MEDŽIAGA (-OS) IR JOS (-Ų) KIEKIS (-IAI)

Kiekvienoje kietojoje kapsulėje yra 12,5 mg sunitinibo.

3. PAGALBINIŲ MEDŽIAGŲ SĄRAŠAS**4. FARMACINĖ FORMA IR KIEKIS PAKUOTĖJE**

28 kietosios kapsulės

5. VARTOJIMO METODAS IR BŪDAS (-AI)

Vartoti per burną
Prieš vartojimą perskaitykite pakuotės lapelį.

**6. SPECIALUS ĮSPĖJIMAS, KAD VAISTINĮ PREPARATĄ BŪTINA LAIKYTI
VAIKAMS NEPASTEBIMOJE IR NEPASIEKIAMOJE VIETOJE**

Laikyti vaikams nepastebimoje ir nepasiekiamoje vietoje.

7. KITAS (-I) SPECIALUS (-ŪS) ĮSPĖJIMAS (-AI) (JEI REIKIA)**8. TINKAMUMO LAIKAS**

EXP

9. SPECIALIOS LAIKYMO SĄLYGOS**10. SPECIALIOS ATSARGUMO PRIEMONĖS DĖL NESUVARTOTO VAISTINIO
PREPARATO AR JO ATLIEKŲ TVARKYMO (JEI REIKIA)****11. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS IR ADRESAS**

Accord Healthcare S.L.U.

World Trade Center, Moll De Barcelona s/n
Edifici Est, 6^a Planta
Barcelona, 08039
Ispanija

12. REGISTRACIJOS PAŽYMĖJIMO NUMERIS (-IAI)

EU/1/20/1511/001

13. SERIJOS NUMERIS

Lot

14. PARDAVIMO (IŠDAVIMO) TVARKA

15. VARTOJIMO INSTRUKCIJA

16. INFORMACIJA BRAILIO RAŠTU

Sunitinib Accord 12,5 mg

17. UNIKALUS IDENTIFIKATORIUS – 2D BRŪKŠNINIS KODAS

2D brūkšninis kodas su nurodytu unikaliu identifikatoriumi.

18. UNIKALUS IDENTIFIKATORIUS – ŽMONĖMS SUPRANTAMI DUOMENYS

PC
SN
NN

**MINIMALI INFORMACIJA ANT LIZDINIŲ PLOKŠTELIŲ ARBA DVISLUOKSNIŲ
JUOSTELIŲ**

LIZDINĖ PLOKŠTELĖ

1. VAISTINIO PREPARATO PAVADINIMAS

Sunitinib Accord 12,5 mg kietosios kapsulės
sunitinibas

2. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS

Accord

3. TINKAMUMO LAIKAS

EXP

4. SERIJOS NUMERIS

Lot

5. KITA

INFORMACIJA ANT IŠORINĖS PAKUOTĖS**LIZDINIŲ PLOKŠTELIŲ IŠORINĖ KARTONO DĖŽUTĖ****1. VAISTINIO PREPARATO PAVADINIMAS**

Sunitinib Accord 25 mg kietosios kapsulės
sunitinibas

2. VEIKLIOJI (-IOS) MEDŽIAGA (-OS) IR JOS (-Ų) KIEKIS (-IAI)

Kiekvienoje kietojoje kapsulėje yra 25,0 mg sunitinibo.

3. PAGALBINIŲ MEDŽIAGŲ SĄRAŠAS**4. FARMACINĖ FORMA IR KIEKIS PAKUOTĖJE**

28 kietosios kapsulės

5. VARTOJIMO METODAS IR BŪDAS (-AI)

Vartoti per burną.
Prieš vartojimą perskaitykite pakuotės lapelį.

**6. SPECIALUS ĮSPĖJIMAS, KAD VAISTINIŲ PREPARATŲ BŪTINA LAIKYTI
VAIKAMS NEPASTEBIMOJE IR NEPASIEKIAMOJE VIETOJE**

Laikyti vaikams nepastebimoje ir nepasiekiamoje vietoje.

7. KITAS (-I) SPECIALUS (-ŪS) ĮSPĖJIMAS (-AI) (JEI REIKIA)**8. TINKAMUMO LAIKAS**

EXP

9. SPECIALIOS LAIKYMO SĄLYGOS**10. SPECIALIOS ATSARGUMO PRIEMONĖS DĖL NESUVARTOTO VAISTINIO
PREPARATO AR JO ATLIEKŲ TVARKYMO (JEI REIKIA)****11. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS IR ADRESAS**

Accord Healthcare S.L.U.

World Trade Center, Moll de Barcelona s/n, Edifici Est, 6^a Planta
Barcelona, 08039
Ispanija

12. REGISTRACIJOS PAŽYMĖJIMO NUMERIS (-IAI)

EU/1/20/1511/004

13. SERIJOS NUMERIS

Lot

14. PARDAVIMO (IŠDAVIMO) TVARKA

15. VARTOJIMO INSTRUKCIJA

16. INFORMACIJA BRAILIO RAŠTU

Sunitinib Accord 25 mg

17. UNIKALUS IDENTIFIKATORIUS – 2D BRŪKŠNINIS KODAS

2D brūkšninis kodas su nurodytu unikaliu identifikatoriumi.

18. UNIKALUS IDENTIFIKATORIUS – ŽMONĖMS SUPRANTAMI DUOMENYS

PC
SN
NN

**MINIMALI INFORMACIJA ANT LIZDINIŲ PLOKŠTELIŲ ARBA DVISLUOKSNIŲ
JUOSTELIŲ**

LIZDINĖ PLOKŠTELĖ

1. VAISTINIO PREPARATO PAVADINIMAS

Sunitinib Accord 25 mg kietosios kapsulės
sunitinibas

2. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS

Accord

3. TINKAMUMO LAIKAS

EXP

4. SERIJOS NUMERIS

Lot

5. KITA

INFORMACIJA ANT IŠORINĖS PAKUOTĖS**LIZDINIŲ PLOKŠTELIŲ IŠORINĖ KARTONO DĖŽUTĖ****1. VAISTINIO PREPARATO PAVADINIMAS**

Sunitinib Accord 37,5 mg kietosios kapsulės
sunitinibas

2. VEIKLIOJI (-IOS) MEDŽIAGA (-OS) IR JOS (-Ų) KIEKIS (-IAI)

Kiekvienoje kietojoje kapsulėje yra 37,5 mg sunitinibo.

3. PAGALBINIŲ MEDŽIAGŲ SĄRAŠAS**4. FARMACINĖ FORMA IR KIEKIS PAKUOTĖJE**

28 kietosios kapsulės

5. VARTOJIMO METODAS IR BŪDAS (-AI)

Vartoti per burną.
Prieš vartojimą perskaitykite pakuotės lapelį.

**6. SPECIALUS ĮSPĖJIMAS, KAD VAISTINIŲ PREPARATŲ BŪTINA LAIKYTI
VAIKAMS NEPASTEBIMOJE IR NEPASIEKIAMOJE VIETOJE**

Laikyti vaikams nepastebimoje ir nepasiekiamoje vietoje.

7. KITAS (-I) SPECIALUS (-ŪS) ĮSPĖJIMAS (-AI) (JEI REIKIA)**8. TINKAMUMO LAIKAS**

EXP

9. SPECIALIOS LAIKYMO SĄLYGOS**10. SPECIALIOS ATSARGUMO PRIEMONĖS DĖL NESUVARTOTO VAISTINIO
PREPARATO AR JO ATLIEKŲ TVARKYMO (JEI REIKIA)****11. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS IR ADRESAS**

Accord Healthcare S.L.U.

World Trade Center, Moll de Barcelona s/n, Edifici Est, 6^a Planta
Barcelona, 08039
Ispanija

12. REGISTRACIJOS PAŽYMĖJIMO NUMERIS (-IAI)

EU/1/20/1511/007

13. SERIJOS NUMERIS

Lot

14. PARDAVIMO (IŠDAVIMO) TVARKA

15. VARTOJIMO INSTRUKCIJA

16. INFORMACIJA BRAILIO RAŠTU

Sunitinib Accord 37,5 mg

17. UNIKALUS IDENTIFIKATORIUS – 2D BRŪKŠNINIS KODAS

2D brūkšninis kodas su nurodytu unikaliu identifikatoriumi.

18. UNIKALUS IDENTIFIKATORIUS – ŽMONĖMS SUPRANTAMI DUOMENYS

PC
SN
NN

**MINIMALI INFORMACIJA ANT LIZDINIŲ PLOKŠTELIŲ ARBA DVISLUOKSNIŲ
JUOSTELIŲ**

LIZDINĖ PLOKŠTELĖ

1. VAISTINIO PREPARATO PAVADINIMAS

Sunitinib Accord 37,5 mg kietosios kapsulės
sunitinibas

2. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS

Accord

3. TINKAMUMO LAIKAS

EXP

4. SERIJOS NUMERIS

Lot

5. KITA

INFORMACIJA ANT IŠORINĖS PAKUOTĖS**LIZDINIŲ PLOKŠTELIŲ IŠORINĖ KARTONO DĖŽUTĖ****1. VAISTINIO PREPARATO PAVADINIMAS**

Sunitinib Accord 50 mg kietosios kapsulės
sunitinibas

2. VEIKLIOJI (-IOS) MEDŽIAGA (-OS) IR JOS (-Ų) KIEKIS (-IAI)

Kiekvienoje kietojoje kapsulėje yra 50,0 mg sunitinibo.

3. PAGALBINIŲ MEDŽIAGŲ SĄRAŠAS**4. FARMACINĖ FORMA IR KIEKIS PAKUOTĖJE**

28 kietosios kapsulės

5. VARTOJIMO METODAS IR BŪDAS (-AI)

Vartoti per burną.
Prieš vartojimą perskaitykite pakuotės lapelį.

**6. SPECIALUS ĮSPĖJIMAS, KAD VAISTINIŲ PREPARATŲ BŪTINA LAIKYTI
VAIKAMS NEPASTEBIMOJE IR NEPASIEKIAMOJE VIETOJE**

Laikyti vaikams nepastebimoje ir nepasiekiamoje vietoje.

7. KITAS (-I) SPECIALUS (-ŪS) ĮSPĖJIMAS (-AI) (JEI REIKIA)**8. TINKAMUMO LAIKAS**

EXP

9. SPECIALIOS LAIKYMO SĄLYGOS**10. SPECIALIOS ATSARGUMO PRIEMONĖS DĖL NESUVARTOTO VAISTINIO
PREPARATO AR JO ATLIEKŲ TVARKYMO (JEI REIKIA)****11. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS IR ADRESAS**

Accord Healthcare S.L.U.

World Trade Center, Moll de Barcelona s/n, Edifici Est, 6^a Planta
Barcelona, 08039
Ispanija

12. REGISTRACIJOS PAŽYMĖJIMO NUMERIS (-IAI)

EU/1/20/1511/010

13. SERIJOS NUMERIS

Lot

14. PARDAVIMO (IŠDAVIMO) TVARKA

15. VARTOJIMO INSTRUKCIJA

16. INFORMACIJA BRAILIO RAŠTU

Sunitinib Accord 50 mg

17. UNIKALUS IDENTIFIKATORIUS – 2D BRŪKŠNINIS KODAS

2D brūkšninis kodas su nurodytu unikaliu identifikatoriumi.

18. UNIKALUS IDENTIFIKATORIUS – ŽMONĖMS SUPRANTAMI DUOMENYS

PC
SN
NN

**MINIMALI INFORMACIJA ANT LIZDINIŲ PLOKŠTELIŲ ARBA DVISLUOKSNIŲ
JUOSTELIŲ**

LIZDINĖ PLOKŠTELĖ

1. VAISTINIO PREPARATO PAVADINIMAS

Sunitinib Accord 50 mg kietosios kapsulės
sunitinibas

2. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS

Accord

3. TINKAMUMO LAIKAS

EXP

4. SERIJOS NUMERIS

Lot

5. KITA

INFORMACIJA ANT IŠORINĖS PAKUOTĖS**DALOMŲJŲ LIZDINIŲ PLOKŠTELIŲ IŠORINĖ KARTONO DĖŽUTĖ****1. VAISTINIO PREPARATO PAVADINIMAS**

Sunitinib Accord 12,5 mg kietosios kapsulės
sunitinibas

2. VEIKLIOJI (-IOS) MEDŽIAGA (-OS) IR JOS (-Ų) KIEKIS (-IAI)

Kiekvienoje kietojoje kapsulėje yra 12,5 mg sunitinibo.

3. PAGALBINIŲ MEDŽIAGŲ SĄRAŠAS**4. FARMACINĖ FORMA IR KIEKIS PAKUOTĖJE**

28 x 1 kietosios kapsulės

5. VARTOJIMO METODAS IR BŪDAS (-AI)

Vartoti per burną.
Prieš vartojimą perskaitykite pakuotės lapelį.

**6. SPECIALUS ĮSPĖJIMAS, KAD VAISTINĮ PREPARATĄ BŪTINA LAIKYTI
VAIKAMS NEPASTEBIMOJE IR NEPASIEKIAMOJE VIETOJE**

Laikyti vaikams nepastebimoje ir nepasiekiamoje vietoje.

7. KITAS (-I) SPECIALUS (-ŪS) ĮSPĖJIMAS (-AI) (JEI REIKIA)**8. TINKAMUMO LAIKAS**

EXP

9. SPECIALIOS LAIKYMO SĄLYGOS**10. SPECIALIOS ATSARGUMO PRIEMONĖS DĖL NESUVARTOTO VAISTINIO
PREPARATO AR JO ATLIEKŲ TVARKYMO (JEI REIKIA)****11. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS IR ADRESAS**

Accord Healthcare S.L.U.

World Trade Center, Moll de Barcelona s/n, Edifici Est, 6^a Planta
Barcelona, 08039
Ispanija

12. REGISTRACIJOS PAŽYMĖJIMO NUMERIS (-IAI)

EU/1/20/1511/002

13. SERIJOS NUMERIS

Lot

14. PARDAVIMO (IŠDAVIMO) TVARKA

15. VARTOJIMO INSTRUKCIJA

16. INFORMACIJA BRAILIO RAŠTU

Sunitinib Accord 12,5 mg

17. UNIKALUS IDENTIFIKATORIUS – 2D BRŪKŠNINIS KODAS

2D brūkšninis kodas su nurodytu unikaliu identifikatoriumi.

18. UNIKALUS IDENTIFIKATORIUS – ŽMONĖMS SUPRANTAMI DUOMENYS

PC
SN
NN

**MINIMALI INFORMACIJA ANT LIZDINIŲ PLOKŠTELIŲ ARBA DVISLUOKSNIŲ
JUOSTELIŲ**

DALOMOJI LIZDINĖ PLOKŠTELĖ

1. VAISTINIO PREPARATO PAVADINIMAS

Sunitinib Accord 12,5 mg kietosios kapsulės
sunitinibas

2. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS

Accord

3. TINKAMUMO LAIKAS

EXP

4. SERIJOS NUMERIS

Lot

5. KITA

INFORMACIJA ANT IŠORINĖS PAKUOTĖS**DALOMŲJŲ LIZDINIŲ PLOKŠTELIŲ IŠORINĖ KARTONO DĖŽUTĖ****1. VAISTINIO PREPARATO PAVADINIMAS**

Sunitinib Accord 25 mg kietosios kapsulės
sunitinibas

2. VEIKLIOJI (-IOS) MEDŽIAGA (-OS) IR JOS (-Ų) KIEKIS (-IAI)

Kiekvienoje kietojoje kapsulėje yra 25,0 mg sunitinibo.

3. PAGALBINIŲ MEDŽIAGŲ SĄRAŠAS**4. FARMACINĖ FORMA IR KIEKIS PAKUOTĖJE**

28 x 1 kietosios kapsulės

5. VARTOJIMO METODAS IR BŪDAS (-AI)

Vartoti per burną.
Prieš vartojimą perskaitykite pakuotės lapelį.

**6. SPECIALUS ĮSPĖJIMAS, KAD VAISTINĮ PREPARATĄ BŪTINA LAIKYTI
VAIKAMS NEPASTEBIMOJE IR NEPASIEKIAMOJE VIETOJE**

Laikyti vaikams nepastebimoje ir nepasiekiamoje vietoje.

7. KITAS (-I) SPECIALUS (-ŪS) ĮSPĖJIMAS (-AI) (JEI REIKIA)**8. TINKAMUMO LAIKAS**

EXP

9. SPECIALIOS LAIKYMO SĄLYGOS**10. SPECIALIOS ATSARGUMO PRIEMONĖS DĖL NESUVARTOTO VAISTINIO
PREPARATO AR JO ATLIEKŲ TVARKYMO (JEI REIKIA)****11. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS IR ADRESAS**

Accord Healthcare S.L.U.

World Trade Center, Moll de Barcelona s/n, Edifici Est, 6^a Planta
Barcelona, 08039
Ispanija

12. REGISTRACIJOS PAŽYMĖJIMO NUMERIS (-IAI)

EU/1/20/1511/002

13. SERIJOS NUMERIS

Lot

14. PARDAVIMO (IŠDAVIMO) TVARKA

15. VARTOJIMO INSTRUKCIJA

16. INFORMACIJA BRAILIO RAŠTU

Sunitinib Accord 25 mg

17. UNIKALUS IDENTIFIKATORIUS – 2D BRŪKŠNINIS KODAS

2D brūkšninis kodas su nurodytu unikaliu identifikatoriumi.

18. UNIKALUS IDENTIFIKATORIUS – ŽMONĖMS SUPRANTAMI DUOMENYS

PC
SN
NN

**MINIMALI INFORMACIJA ANT LIZDINIŲ PLOKŠTELIŲ ARBA DVISLUOKSNIŲ
JUOSTELIŲ**

DALOMOJI LIZDINĖ PLOKŠTELĖ

1. VAISTINIO PREPARATO PAVADINIMAS

Sunitinib Accord 25 mg kietosios kapsulės
sunitinibas

2. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS

Accord

3. TINKAMUMO LAIKAS

EXP

4. SERIJOS NUMERIS

Lot

5. KITA

INFORMACIJA ANT IŠORINĖS PAKUOTĖS**DALOMŲJŲ LIZDINIŲ PLOKŠTELIŲ IŠORINĖ KARTONO DĖŽUTĖ****1. VAISTINIO PREPARATO PAVADINIMAS**

Sunitinib Accord 37,5 mg kietosios kapsulės
sunitinibas

2. VEIKLIOJI (-IOS) MEDŽIAGA (-OS) IR JOS (-Ų) KIEKIS (-IAI)

Kiekvienoje kietojoje kapsulėje yra 37,5 mg sunitinibo.

3. PAGALBINIŲ MEDŽIAGŲ SĄRAŠAS**4. FARMACINĖ FORMA IR KIEKIS PAKUOTĖJE**

28 x 1 kietosios kapsulės

5. VARTOJIMO METODAS IR BŪDAS (-AI)

Vartoti per burną.
Prieš vartojimą perskaitykite pakuotės lapelį.

**6. SPECIALUS ĮSPĖJIMAS, KAD VAISTINĮ PREPARATĄ BŪTINA LAIKYTI
VAIKAMS NEPASTEBIMOJE IR NEPASIEKIAMOJE VIETOJE**

Laikyti vaikams nepastebimoje ir nepasiekiamoje vietoje.

7. KITAS (-I) SPECIALUS (-ŪS) ĮSPĖJIMAS (-AI) (JEI REIKIA)**8. TINKAMUMO LAIKAS**

EXP

9. SPECIALIOS LAIKYMO SĄLYGOS**10. SPECIALIOS ATSARGUMO PRIEMONĖS DĖL NESUVARTOTO VAISTINIO
PREPARATO AR JO ATLIEKŲ TVARKYMO (JEI REIKIA)****11. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS IR ADRESAS**

Accord Healthcare S.L.U.

World Trade Center, Moll de Barcelona s/n, Edifici Est, 6^a Planta
Barcelona, 08039
Ispanija

12. REGISTRACIJOS PAŽYMĖJIMO NUMERIS (-IAI)

EU/1/20/1511/008

13. SERIJOS NUMERIS

Lot

14. PARDAVIMO (IŠDAVIMO) TVARKA

15. VARTOJIMO INSTRUKCIJA

16. INFORMACIJA BRAILIO RAŠTU

Sunitinib Accord 37,5 mg

17. UNIKALUS IDENTIFIKATORIUS – 2D BRŪKŠNINIS KODAS

2D brūkšninis kodas su nurodytu unikaliu identifikatoriumi.

18. UNIKALUS IDENTIFIKATORIUS – ŽMONĖMS SUPRANTAMI DUOMENYS

PC
SN
NN

**MINIMALI INFORMACIJA ANT LIZDINIŲ PLOKŠTELIŲ ARBA DVISLUOKSNIŲ
JUOSTELIŲ**

DALOMOJI LIZDINĖ PLOKŠTELĖ

1. VAISTINIO PREPARATO PAVADINIMAS

Sunitinib Accord 37,5 mg kietosios kapsulės
sunitinibas

2. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS

Accord

3. TINKAMUMO LAIKAS

EXP

4. SERIJOS NUMERIS

Lot

5. KITA

INFORMACIJA ANT IŠORINĖS PAKUOTĖS**DALOMŲJŲ LIZDINIŲ PLOKŠTELIŲ IŠORINĖ KARTONO DĖŽUTĖ****1. VAISTINIO PREPARATO PAVADINIMAS**

Sunitinib Accord 50 mg kietosios kapsulės
sunitinibas

2. VEIKLIOJI (-IOS) MEDŽIAGA (-OS) IR JOS (-Ų) KIEKIS (-IAI)

Kiekvienoje kietojoje kapsulėje yra 50,0 mg sunitinibo.

3. PAGALBINIŲ MEDŽIAGŲ SĄRAŠAS**4. FARMACINĖ FORMA IR KIEKIS PAKUOTĖJE**

28 x 1 kietosios kapsulės

5. VARTOJIMO METODAS IR BŪDAS (-AI)

Vartoti per burną.
Prieš vartojimą perskaitykite pakuotės lapelį.

**6. SPECIALUS ĮSPĖJIMAS, KAD VAISTINĮ PREPARATĄ BŪTINA LAIKYTI
VAIKAMS NEPASTEBIMOJE IR NEPASIEKIAMOJE VIETOJE**

Laikyti vaikams nepastebimoje ir nepasiekiamoje vietoje.

7. KITAS (-I) SPECIALUS (-ŪS) ĮSPĖJIMAS (-AI) (JEI REIKIA)**8. TINKAMUMO LAIKAS**

EXP

9. SPECIALIOS LAIKYMO SĄLYGOS**10. SPECIALIOS ATSARGUMO PRIEMONĖS DĖL NESUVARTOTO VAISTINIO
PREPARATO AR JO ATLIEKŲ TVARKYMO (JEI REIKIA)****11. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS IR ADRESAS**

Accord Healthcare S.L.U.

World Trade Center, Moll de Barcelona s/n, Edifici Est, 6^a Planta
Barcelona, 08039
Ispanija

12. REGISTRACIJOS PAŽYMĖJIMO NUMERIS (-IAI)

EU/1/20/1511/011

13. SERIJOS NUMERIS

Lot

14. PARDAVIMO (IŠDAVIMO) TVARKA

15. VARTOJIMO INSTRUKCIJA

16. INFORMACIJA BRAILIO RAŠTU

Sunitinib Accord 50 mg

17. UNIKALUS IDENTIFIKATORIUS – 2D BRŪKŠNINIS KODAS

2D brūkšninis kodas su nurodytu unikaliu identifikatoriumi.

18. UNIKALUS IDENTIFIKATORIUS – ŽMONĖMS SUPRANTAMI DUOMENYS

PC
SN
NN

**MINIMALI INFORMACIJA ANT LIZDINIŲ PLOKŠTELIŲ ARBA DVISLUOKSNIŲ
JUOSTELIŲ**

DALOMOJI LIZDINĖ PLOKŠTELĖ

1. VAISTINIO PREPARATO PAVADINIMAS

Sunitinib Accord 50 mg kietosios kapsulės
sunitinibas

2. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS

Accord

3. TINKAMUMO LAIKAS

EXP

4. SERIJOS NUMERIS

Lot

5. KITA

INFORMACIJA ANT IŠORINĖS PAKUOTĖS**BUTELIUKO IŠORINĖ KARTONO DĖŽUTĖ****1. VAISTINIO PREPARATO PAVADINIMAS**

Sunitinib Accord 12,5 mg kietosios kapsulės
sunitinibas

2. VEIKLIOJI (-IOS) MEDŽIAGA (-OS) IR JOS (-Ų) KIEKIS (-IAI)

Kiekvienoje kietojoje kapsulėje yra 12,5 mg sunitinibo.

3. PAGALBINIŲ MEDŽIAGŲ SĄRAŠAS**4. FARMACINĖ FORMA IR KIEKIS PAKUOTĖJE**

30 kietųjų kapsulių

5. VARTOJIMO METODAS IR BŪDAS (-AI)

Vartoti per burną.
Prieš vartojimą perskaitykite pakuotės lapelį.

**6. SPECIALUS ĮSPĖJIMAS, KAD VAISTINĮ PREPARATĄ BŪTINA LAIKYTI
VAIKAMS NEPASTEBIMOJE IR NEPASIEKIAMOJE VIETOJE**

Laikyti vaikams nepastebimoje ir nepasiekiamoje vietoje.

7. KITAS (-I) SPECIALUS (-ŪS) ĮSPĖJIMAS (-AI) (JEI REIKIA)**8. TINKAMUMO LAIKAS**

EXP

9. SPECIALIOS LAIKYMO SĄLYGOS**10. SPECIALIOS ATSARGUMO PRIEMONĖS DĖL NESUVARTOTO VAISTINIO
PREPARATO AR JO ATLIEKŲ TVARKYMO (JEI REIKIA)****11. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS IR ADRESAS**

Accord Healthcare S.L.U.

World Trade Center, Moll de Barcelona s/n, Edifici Est, 6^a Planta
Barcelona, 08039
Ispanija

12. REGISTRACIJOS PAŽYMĖJIMO NUMERIS (-IAI)

EU/1/20/1511/003

13. SERIJOS NUMERIS

Lot

14. PARDAVIMO (IŠDAVIMO) TVARKA

15. VARTOJIMO INSTRUKCIJA

16. INFORMACIJA BRAILIO RAŠTU

Sunitinib Accord 12,5 mg

17. UNIKALUS IDENTIFIKATORIUS – 2D BRŪKŠNINIS KODAS

2D brūkšninis kodas su nurodytu unikaliu identifikatoriumi.

18. UNIKALUS IDENTIFIKATORIUS – ŽMONĖMS SUPRANTAMI DUOMENYS

PC
SN
NN

MINIMALI INFORMACIJA ANT MAŽŲ VIDINIŲ PAKUOČIŲ

BUTELIUKO ETIKETĖ

1. VAISTINIO PREPARATO PAVADINIMAS

Sunitinib Accord 12,5 mg kapsulės
sunitinibas

2. VEIKLIOJI (-IOS) MEDŽIAGA (-OS) IR JOS (-Ų) KIEKIS (-IAI)

Kiekvienoje kietojoje kapsulėje yra 12,5 mg sunitinibo.

3. PAGALBINIŲ MEDŽIAGŲ SĄRAŠAS

4. FARMACINĖ FORMA IR KIEKIS PAKUOTĖJE

30 kietųjų kapsulių

5. VARTOJIMO METODAS IR BŪDAS (-AI)

Vartoti per burną.
Prieš vartojimą perskaitykite pakuotės lapelį.

**6. SPECIALUS ĮSPĖJIMAS, KAD VAISTINĮ PREPARATĄ BŪTINA LAIKYTI
VAIKAMS NEPASTEBIMOJE IR NEPASIEKIAMOJE VIETOJE**

Laikyti vaikams nepastebimoje ir nepasiekiamoje vietoje.

7. KITAS (-I) SPECIALUS (-ŪS) ĮSPĖJIMAS (-AI) (JEI REIKIA)

8. TINKAMUMO LAIKAS

EXP

9. SPECIALIOS LAIKYMO SĄLYGOS

**10. SPECIALIOS ATSARGUMO PRIEMONĖS DĖL NESUVARTOTO VAISTINIO
PREPARATO AR JO ATLIEKŲ TVARKYMO (JEI REIKIA)**

11. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS IR ADRESAS

Accord Healthcare S.L.U.

World Trade Center, Moll de Barcelona s/n, Edifici Est, 6^a Planta
Barcelona, 08039
Ispanija

12. REGISTRACIJOS PAŽYMĖJIMO NUMERIS (-IAI)

EU/1/20/1511/003

13. SERIJOS NUMERIS

Lot

14. PARDAVIMO (IŠDAVIMO) TVARKA

15. VARTOJIMO INSTRUKCIJA

16. INFORMACIJA BRAILIO RAŠTU

17. UNIKALUS IDENTIFIKATORIUS – 2D BRŪKŠNINIS KODAS

18. UNIKALUS IDENTIFIKATORIUS – ŽMONĖMS SUPRANTAMI DUOMENYS

INFORMACIJA ANT IŠORINĖS PAKUOTĖS**BUTELIUKO IŠORINĖ KARTONO DĖŽUTĖ****1. VAISTINIO PREPARATO PAVADINIMAS**

Sunitinib Accord 25 mg kietosios kapsulės
sunitinibas

2. VEIKLIOJI (-IOS) MEDŽIAGA (-OS) IR JOS (-Ų) KIEKIS (-IAI)

Kiekvienoje kietojoje kapsulėje yra 25,0 mg sunitinibo.

3. PAGALBINIŲ MEDŽIAGŲ SĄRAŠAS**4. FARMACINĖ FORMA IR KIEKIS PAKUOTĖJE**

30 kietųjų kapsulių

5. VARTOJIMO METODAS IR BŪDAS (-AI)

Vartoti per burną.
Prieš vartojimą perskaitykite pakuotės lapelį.

**6. SPECIALUS ĮSPĖJIMAS, KAD VAISTINĮ PREPARATĄ BŪTINA LAIKYTI
VAIKAMS NEPASTEBIMOJE IR NEPASIEKIAMOJE VIETOJE**

Laikyti vaikams nepastebimoje ir nepasiekiamoje vietoje.

7. KITAS (-I) SPECIALUS (-ŪS) ĮSPĖJIMAS (-AI) (JEI REIKIA)**8. TINKAMUMO LAIKAS**

EXP

9. SPECIALIOS LAIKYMO SĄLYGOS**10. SPECIALIOS ATSARGUMO PRIEMONĖS DĖL NESUVARTOTO VAISTINIO
PREPARATO AR JO ATLIEKŲ TVARKYMO (JEI REIKIA)****11. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS IR ADRESAS**

Accord Healthcare S.L.U.

World Trade Center, Moll de Barcelona s/n, Edifici Est, 6^a Planta
Barcelona, 08039
Ispanija

12. REGISTRACIJOS PAŽYMĖJIMO NUMERIS (-IAI)

EU/1/20/1511/006

13. SERIJOS NUMERIS

Lot

14. PARDAVIMO (IŠDAVIMO) TVARKA

15. VARTOJIMO INSTRUKCIJA

16. INFORMACIJA BRAILIO RAŠTU

Sunitinib Accord 25 mg

17. UNIKALUS IDENTIFIKATORIUS – 2D BRŪKŠNINIS KODAS

2D brūkšninis kodas su nurodytu unikaliu identifikatoriumi.

18. UNIKALUS IDENTIFIKATORIUS – ŽMONĖMS SUPRANTAMI DUOMENYS

PC
SN
NN

MINIMALI INFORMACIJA ANT MAŽŲ VIDINIŲ PAKUOČIŲ**BUTELIUKO ETIKETĖ****1. VAISTINIO PREPARATO PAVADINIMAS**

Sunitinib Accord 25 mg kapsulės
sunitinibas

2. VEIKLIOJI (-IOS) MEDŽIAGA (-OS) IR JOS (-Ų) KIEKIS (-IAI)

Kiekvienoje kietojoje kapsulėje yra 25,0 mg sunitinibo.

3. PAGALBINIŲ MEDŽIAGŲ SĄRAŠAS**4. FARMACINĖ FORMA IR KIEKIS PAKUOTĖJE**

30 kietųjų kapsulių

5. VARTOJIMO METODAS IR BŪDAS (-AI)

Vartoti per burną.
Prieš vartojimą perskaitykite pakuotės lapelį.

**6. SPECIALUS ĮSPĖJIMAS, KAD VAISTINĮ PREPARATĄ BŪTINA LAIKYTI
VAIKAMS NEPASTEBIMOJE IR NEPASIEKIAMOJE VIETOJE**

Laikyti vaikams nepastebimoje ir nepasiekiamoje vietoje.

7. KITAS (-I) SPECIALUS (-ŪS) ĮSPĖJIMAS (-AI) (JEI REIKIA)**8. TINKAMUMO LAIKAS**

EXP

9. SPECIALIOS LAIKYMO SĄLYGOS**10. SPECIALIOS ATSARGUMO PRIEMONĖS DĖL NESUVARTOTO VAISTINIO
PREPARATO AR JO ATLIKŲ TVARKYMO (JEI REIKIA)****11. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS IR ADRESAS**

Accord Healthcare S.L.U.

World Trade Center, Moll de Barcelona s/n, Edifici Est, 6^a Planta
Barcelona, 08039
Ispanija

12. REGISTRACIJOS PAŽYMĖJIMO NUMERIS (-IAI)

EU/1/20/1511/006

13. SERIJOS NUMERIS

Lot

14. PARDAVIMO (IŠDAVIMO) TVARKA

15. VARTOJIMO INSTRUKCIJA

16. INFORMACIJA BRAILIO RAŠTU

17. UNIKALUS IDENTIFIKATORIUS – 2D BRŪKŠNINIS KODAS

18. UNIKALUS IDENTIFIKATORIUS – ŽMONĖMS SUPRANTAMI DUOMENYS

INFORMACIJA ANT IŠORINĖS PAKUOTĖS**BUTELIUKO IŠORINĖ KARTONO DĖŽUTĖ****1. VAISTINIO PREPARATO PAVADINIMAS**

Sunitinib Accord 37,5 mg kietosios kapsulės
sunitinibas

2. VEIKLIOJI (-IOS) MEDŽIAGA (-OS) IR JOS (-Ų) KIEKIS (-IAI)

Kiekvienoje kietojoje kapsulėje yra 37,5 mg sunitinibo.

3. PAGALBINIŲ MEDŽIAGŲ SĄRAŠAS**4. FARMACINĖ FORMA IR KIEKIS PAKUOTĖJE**

30 kietųjų kapsulių

5. VARTOJIMO METODAS IR BŪDAS (-AI)

Vartoti per burną.
Prieš vartojimą perskaitykite pakuotės lapelį.

**6. SPECIALUS ĮSPĖJIMAS, KAD VAISTINĮ PREPARATĄ BŪTINA LAIKYTI
VAIKAMS NEPASTEBIMOJE IR NEPASIEKIAMOJE VIETOJE**

Laikyti vaikams nepastebimoje ir nepasiekiamoje vietoje.

7. KITAS (-I) SPECIALUS (-ŪS) ĮSPĖJIMAS (-AI) (JEI REIKIA)**8. TINKAMUMO LAIKAS**

EXP

9. SPECIALIOS LAIKYMO SĄLYGOS**10. SPECIALIOS ATSARGUMO PRIEMONĖS DĖL NESUVARTOTO VAISTINIO
PREPARATO AR JO ATLIKŲ TVARKYMO (JEI REIKIA)****11. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS IR ADRESAS**

Accord Healthcare S.L.U.

World Trade Center, Moll de Barcelona s/n, Edifici Est, 6^a Planta
Barcelona, 08039
Ispanija

12. REGISTRACIJOS PAŽYMĖJIMO NUMERIS (-IAI)

EU/1/20/1511/009

13. SERIJOS NUMERIS

Lot

14. PARDAVIMO (IŠDAVIMO) TVARKA

15. VARTOJIMO INSTRUKCIJA

16. INFORMACIJA BRAILIO RAŠTU

Sunitinib Accord 37,5 mg

17. UNIKALUS IDENTIFIKATORIUS – 2D BRŪKŠNINIS KODAS

2D brūkšninis kodas su nurodytu unikaliu identifikatoriumi.

18. UNIKALUS IDENTIFIKATORIUS – ŽMONĖMS SUPRANTAMI DUOMENYS

PC
SN
NN

MINIMALI INFORMACIJA ANT MAŽŲ VIDINIŲ PAKUOČIŲ

BUTELIUKO ETIKETĖ

1. VAISTINIO PREPARATO PAVADINIMAS

Sunitinib Accord 37,5 mg kapsulės
sunitinibas

2. VEIKLIOJI (-IOS) MEDŽIAGA (-OS) IR JOS (-Ų) KIEKIS (-IAI)

Kiekvienoje kietojoje kapsulėje yra 37,5 mg sunitinibo.

3. PAGALBINIŲ MEDŽIAGŲ SĄRAŠAS

4. FARMACINĖ FORMA IR KIEKIS PAKUOTĖJE

30 kietųjų kapsulių

5. VARTOJIMO METODAS IR BŪDAS (-AI)

Vartoti per burną.
Prieš vartojimą perskaitykite pakuotės lapelį.

**6. SPECIALUS ĮSPĖJIMAS, KAD VAISTINĮ PREPARATĄ BŪTINA LAIKYTI
VAIKAMS NEPASTEBIMOJE IR NEPASIEKIAMOJE VIETOJE**

Laikyti vaikams nepastebimoje ir nepasiekiamoje vietoje.

7. KITAS (-I) SPECIALUS (-ŪS) ĮSPĖJIMAS (-AI) (JEI REIKIA)

8. TINKAMUMO LAIKAS

EXP

9. SPECIALIOS LAIKYMO SĄLYGOS

**10. SPECIALIOS ATSARGUMO PRIEMONĖS DĖL NESUVARTOTO VAISTINIO
PREPARATO AR JO ATLIEKŲ TVARKYMO (JEI REIKIA)**

11. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS IR ADRESAS

Accord Healthcare S.L.U.

World Trade Center, Moll de Barcelona s/n, Edifici Est, 6^a Planta,
Barcelona, 08039
Ispanija

12. REGISTRACIJOS PAŽYMĖJIMO NUMERIS (-IAI)

EU/1/20/1511/009

13. SERIJOS NUMERIS

Lot

14. PARDAVIMO (IŠDAVIMO) TVARKA

15. VARTOJIMO INSTRUKCIJA

16. INFORMACIJA BRAILIO RAŠTU

17. UNIKALUS IDENTIFIKATORIUS – 2D BRŪKŠNINIS KODAS

18. UNIKALUS IDENTIFIKATORIUS – ŽMONĖMS SUPRANTAMI DUOMENYS

INFORMACIJA ANT IŠORINĖS PAKUOTĖS**BUTELIUKO IŠORINĖ KARTONO DĖŽUTĖ****1. VAISTINIO PREPARATO PAVADINIMAS**

Sunitinib Accord 50 mg kietosios kapsulės
sunitinibas

2. VEIKLIOJI (-IOS) MEDŽIAGA (-OS) IR JOS (-Ų) KIEKIS (-IAI)

Kiekvienoje kietojoje kapsulėje yra 50,0 mg sunitinibo.

3. PAGALBINIŲ MEDŽIAGŲ SĄRAŠAS**4. FARMACINĖ FORMA IR KIEKIS PAKUOTĖJE**

30 kietųjų kapsulių

5. VARTOJIMO METODAS IR BŪDAS (-AI)

Vartoti per burną.
Prieš vartojimą perskaitykite pakuotės lapelį.

**6. SPECIALUS ĮSPĖJIMAS, KAD VAISTINĮ PREPARATĄ BŪTINA LAIKYTI
VAIKAMS NEPASTEBIMOJE IR NEPASIEKIAMOJE VIETOJE**

Laikyti vaikams nepastebimoje ir nepasiekiamoje vietoje.

7. KITAS (-I) SPECIALUS (-ŪS) ĮSPĖJIMAS (-AI) (JEI REIKIA)**8. TINKAMUMO LAIKAS**

EXP

9. SPECIALIOS LAIKYMO SĄLYGOS**10. SPECIALIOS ATSARGUMO PRIEMONĖS DĖL NESUVARTOTO VAISTINIO
PREPARATO AR JO ATLIEKŲ TVARKYMO (JEI REIKIA)****11. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS IR ADRESAS**

Accord Healthcare S.L.U.

World Trade Center, Moll de Barcelona s/n, Edifici Est, 6^a Planta
Barcelona, 08039
Ispanija

12. REGISTRACIJOS PAŽYMĖJIMO NUMERIS (-IAI)

EU/1/20/1511/012

13. SERIJOS NUMERIS

Lot

14. PARDAVIMO (IŠDAVIMO) TVARKA

15. VARTOJIMO INSTRUKCIJA

16. INFORMACIJA BRAILIO RAŠTU

Sunitinib Accord 50 mg

17. UNIKALUS IDENTIFIKATORIUS – 2D BRŪKŠNINIS KODAS

2D brūkšninis kodas su nurodytu unikaliu identifikatoriumi.

18. UNIKALUS IDENTIFIKATORIUS – ŽMONĖMS SUPRANTAMI DUOMENYS

PC
SN
NN

MINIMALI INFORMACIJA ANT MAŽŲ VIDINIŲ PAKUOČIŲ

BUTELIUKO ETIKETĖ

1. VAISTINIO PREPARATO PAVADINIMAS

Sunitinib Accord 50 mg kapsulės
sunitinibas

2. VEIKLIOJI (-IOS) MEDŽIAGA (-OS) IR JOS (-Ų) KIEKIS (-IAI)

Kiekvienoje kietojoje kapsulėje yra 50,0 mg sunitinibo.

3. PAGALBINIŲ MEDŽIAGŲ SĄRAŠAS

4. FARMACINĖ FORMA IR KIEKIS PAKUOTĖJE

30 kietųjų kapsulių

5. VARTOJIMO METODAS IR BŪDAS (-AI)

Vartoti per burną.
Prieš vartojimą perskaitykite pakuotės lapelį.

**6. SPECIALUS ĮSPĖJIMAS, KAD VAISTINĮ PREPARATĄ BŪTINA LAIKYTI
VAIKAMS NEPASTEBIMOJE IR NEPASIEKIAMOJE VIETOJE**

Laikyti vaikams nepastebimoje ir nepasiekiamoje vietoje.

7. KITAS (-I) SPECIALUS (-ŪS) ĮSPĖJIMAS (-AI) (JEI REIKIA)

8. TINKAMUMO LAIKAS

EXP

9. SPECIALIOS LAIKYMO SĄLYGOS

**10. SPECIALIOS ATSARGUMO PRIEMONĖS DĖL NESUVARTOTO VAISTINIO
PREPARATO AR JO ATLIKŲ TVARKYMO (JEI REIKIA)**

11. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS IR ADRESAS

Accord Healthcare S.L.U.

World Trade Center, Moll de Barcelona s/n, Edifici Est, 6^a Planta
Barcelona, 08039
Ispanija

12. REGISTRACIJOS PAŽYMĖJIMO NUMERIS (-IAI)

EU/1/20/1511/012

13. SERIJOS NUMERIS

Lot

14. PARDAVIMO (IŠDAVIMO) TVARKA

15. VARTOJIMO INSTRUKCIJA

16. INFORMACIJA BRAILIO RAŠTU

17. UNIKALUS IDENTIFIKATORIUS – 2D BRŪKŠNINIS KODAS

18. UNIKALUS IDENTIFIKATORIUS – ŽMONĖMS SUPRANTAMI DUOMENYS

B. PAKUOTĖS LAPELIS

Pakuotės lapelis: informacija vartotojui

Sunitinib Accord 12,5 mg kietosios kapsulės

Sunitinib Accord 25 mg kietosios kapsulės

Sunitinib Accord 37,5 mg kietosios kapsulės

Sunitinib Accord 50 mg kietosios kapsulės

sunitinibas

Atidžiai perskaitykite visą šį lapelį, prieš pradėdami vartoti šį vaistą, nes jame pateikiama Jums svarbi informacija.

- Neišmeskite šio lapelio, nes vėl gali prireikti jį perskaityti.
- Jeigu kiltų daugiau klausimų, kreipkitės į gydytoją, vaistininką arba slaugytoją.
- Šis vaistas skirtas tik Jums, todėl kitiems žmonėms jo duoti negalima. Vaistas gali jiems pakenkti (net tiems, kurių ligos požymiai yra tokie patys kaip Jūsų).
- Jeigu pasireiškė šalutinis poveikis (net jeigu jis šiame lapelyje nenurodytas), kreipkitės į gydytoją, vaistininką arba slaugytoją. Žr. 4 skyrių.

Apie ką rašoma šiame lapelyje?

1. Kas yra Sunitinib Accord ir kam jis vartojamas
2. Kas žinotina prieš vartojant Sunitinib Accord
3. Kaip vartoti Sunitinib Accord
4. Galimas šalutinis poveikis
5. Kaip laikyti Sunitinib Accord
6. Pakuotės turinys ir kita informacija

1. Kas yra Sunitinib Accord ir kam jis vartojamas

Sunitinib Accord sudėtyje yra veikliosios medžiagos sunitinibo, kuris yra stipraus poveikio proteinkinazės inhibitorius. Tai yra vaistas nuo vėžio, kuris slopina tam tikros grupės baltymų, kurie susiję su vėžio ląstelių augimu ir plitimu, aktyvumą.

Sunitinib Accord skirtas gydyti suaugusiesiems, kuriems yra diagnozuotas toliau nurodytų rūšių vėžys:

- virškinimo trakto stromos navikas (VTSN) – šiuo vaistu yra gydomas toks skrandžio ir žarnų vėžys, kurio neveikia imatinibas (kitas vaistas vėžiui gydyti) arba pacientas negali vartoti imatinibo;
- metastazavęs inkstų ląstelių vėžys (MILV) – tai yra toks inkstų vėžys, kuris yra išplitęs į kitas kūno vietas;
- kasos neuroendokrininiai navikai (kNEN) (hormonus išskiriančių kasos ląstelių navikai), kurie progresuoja arba jų negalima pašalinti operuojant.

Jeigu kiltų bet kokių klausimų apie Sunitinib Accord poveikį arba kodėl šio vaisto skyrė Jums, klauskite gydytojo arba vaistininko.

2. Kas žinotina prieš vartojant Sunitinib Accord

Sunitinib Accord vartoti negalima

- jeigu yra alergija sunitinibui arba bet kuriai pagalbinei šio vaisto medžiagai (jos išvardytos 6 skyriuje).

Įspėjimai ir atsargumo priemonės

Pasitarkite su gydytoju ir vaistininku prieš pradėdami vartoti Sunitinib Accord.

- **Jeigu yra padidėjęs kraujospūdis.** Sunitinib Accord gali didinti kraujospūdį. Gydomo Sunitinib Accord metu Jūsų gydytojas gali matuoti kraujospūdį ir, prireikus, Jums gali būti skiriami vaistai kraujospūdžiui mažinti.
- **Jeigu sergate arba anksčiau Jums buvo diagnozuota kraujo liga, kraujavimo sutrikimai arba buvo kraujosruvų.** Gydydamas Sunitinib Accord gali didinti kraujavimo riziką arba sukelti kai kurių kraujo ląstelių pokyčius, dėl kurių gali pasireikšti anemija arba pakisti kraujo gebėjimas krešėti. Jeigu vartojate varfariną arba acenokumarolį (vaistų, kurie padeda apsisaugoti nuo kraujo krešulių formavimosi), kraujavimo rizika gali būti didesnė. Pasakykite gydytojui, jeigu vartojant Sunitinib Accord pasireiškia koks nors kraujavimas.
- **Jeigu sergate širdies liga.** Sunitinib Accord gali sukelti širdies sutrikimus. Pasakykite gydytojui, jeigu jaučiatės pavargę, pasunkėja kvėpavimas arba patinsta kojos ir kulkšnys.
- **Jeigu atsirado nenormalių širdies plakimo pokyčių.** Sunitinib Accord gali sukelti nenormalų širdies plakimą. Gydytojas gali užrašyti elektrokardiogramą, kad įvertintų šiuos sutrikimus gydymo Sunitinib Accord metu. Pasakykite gydytojui, jeigu gydydamiesi Sunitinib Accord, jaučiate galvos svaigimą, alpstate arba yra nenormalus pulsas.
- **Jeigu neseniai buvo susiformavę kraujo krešulių venose ir (arba) arterijose (kraujagyslių rūšis), įskaitant insultą, širdies priepuolį, emboliją arba trombozę.** Nedelsdami praneškite gydytojui, jeigu gydymo Sunitinib Accord metu atsiranda tokių simptomų, kaip krūtinės skausmas arba spaudimas, rankų, nugaros, kaklo ar žandikaulio skausmas, dusulys, 1 kūno pusės nutirpimas arba silpnumas, sunku kalbėti, pasireiškia galvos skausmas arba svaigulys.
- **Jeigu Jums šiuo metu arba praeityje buvo diagnozuota aneurizma** (kraujagyslės sienelės išsipūtimas ir susilpnėjimas) arba kraujagyslės sienelės įplyšimas.
- **Jei Jums yra arba buvo smulkiausių kraujagyslių pažeidimų, vadinamų mikroangiopatine tromboze (MAT).** Pasakykite gydytojui, jei pasireiškia karščiavimas, nuovargis, kraujosruvos, kraujavimas, patinimas, sumišimas, apakimas ir priepuoliai.
- **Jeigu yra skydliaukės sutrikimų.** Sunitinib Accord gali sukelti skydliaukės sutrikimus. Pasakykite gydytojui, jeigu besigydydami Sunitinib Accord, greičiau nuvargstate, šąlate labiau nei kiti žmonės arba pažemėja balsas. Jūsų skydliaukės būklė bus ištirta prieš pradėdant gydymą Sunitinib Accord ir reguliariai tiriama gydymo metu. Jeigu skydliaukėje gaminasi per mažai skydliaukės hormonų, gali būti paskirtas pakeičiamasis gydymas hormonais.
- **Jeigu yra arba anksčiau buvo kasos ar tulžies pūslės funkcijos sutrikimų.** Pasakykite gydytojui, jeigu pasireiškia kuris nors iš išvardytų požymių arba simptomų: skrandžio srities (viršutinės pilvo dalies) skausmas, pykinimas, vėmimas ir karščiavimas. Juos gali sukelti kasos ar tulžies pūslės uždegimas.
- **Jeigu yra arba anksčiau buvo kepenų funkcijos sutrikimų.** Pasakykite gydytojui, jeigu gydymo Sunitinib Accord metu pasireiškia kuris nors iš išvardytų kepenų funkcijos sutrikimo požymių arba simptomų: niežulys, akių ar odos pageltimas, šlapimo patamsėjimas, viršutinės dešinės pilvo dalies skausmas ir diskomfortas. Gydytojas turės atlikti kraujo tyrimus, kad nustatytų Jūsų kepenų funkciją prieš gydymą bei gydymo Sunitinib Accord metu ir tais atvejais, kai yra klinikinių indikacijų.
- **Jeigu yra arba anksčiau buvo inkstų funkcijos sutrikimų.** Gydytojas turės stebėti Jūsų inkstų funkciją.

- **Jeigu yra numatyta atlikti chirurginę operaciją arba neseniai buvote operuotas.** Sunitinib Accord gali turėti įtakos žaizdų gijimui. Paprastai prieš operaciją Sunitinib Accord vartojimas bus nutrauktas. Kada bus galima atnaujinti Sunitinib Accord vartojimą, nuspręs gydytojas.
- **Gali būti patarta pasitikrinti dantis prieš pradėdant gydymą Sunitinib Accord.**
 - Jeigu skauda arba anksčiau skaudėjo burną, dantis ir (arba) žandikaulį, buvo patinimas arba opų burnoje, pasireiškė žandikaulio nutirpimas ar sunkumas arba netekote danties, apie tai nedelsdami pasakykite gydytojui ir dantų gydytojui;
 - jeigu Jums reikia atlikti invazinį dantų gydymą arba odontologinę operaciją, dantų gydytojui pasakykite, kad gydotės Sunitinib Accord, ypač jeigu kartu vartojate arba vartojote bisfosfonatų į veną. Bisfosfonatai yra vaistai, kurie saugo nuo kaulų komplikacijų, kurias gali sukelti kitos medicininės būklės.
- **Jeigu yra arba kada nors buvo odos ir poodinio audinio sutrikimų.** Vartojant šį vaistą, gali pasireikšti būklė, kuri vadinama gangrenine pioderma (skausmingas odos išopėjimas), arba nekrozuojantis fascitas (greitai plintanti odos / minkštųjų audinių infekcija, kuri gali būti pavojinga gyvybei). Jeigu aplink odos pažeidimą atsiranda infekcinės ligos simptomų, įskaitant karščiavimą, skausmą, paraudimą, patinimą arba pūlių ar kraujo išsiskyrimą, nedelsdami kreipkitės į gydytoją. Šis reiškinys paprastai būna laikinas ir išnyksta, nutraukus sunitinibo vartojimą. Vartojant sunitinibą, buvo pranešta apie sunkius odos išbėrimus (*Stevens-Johnson* sindromą, toksinę epidermio nekrolizę, daugiaformę eritemą), kurie iš pradžių pasireiškė į taikinius panašių rausvų dėmių ar žiedinių dėmių, dažnai su pūslele centre, atsiradimu ant liemens. Išbėrimas gali progresuoti iki išplitusio odos pūslėtumo arba lupimosi ir kelti pavojų gyvybei. Jeigu pasireiškia išbėrimas arba tokie odos simptomai, nedelsdami kreipkitės į gydytoją.
- **Jeigu pasireiškia arba anksčiau pasireiškė priepuoliai.** Kiek galima greičiau pasakykite gydytojui, jeigu padidėja kraujospūdis, pasireiškia galvos skausmas arba apankate.
- **Jei sergate diabetu.** Siekiant sumažinti mažo cukraus kiekio kraujyje pavojų, diabetu sergantiems pacientams reguliariai tikrinamas cukraus kiekis kraujyje, kad būtų galima įvertinti, ar nereikia koreguoti vaisto nuo diabeto dozės. Kuo greičiau praneškite gydytojui, jeigu jaučiate bet kokius sumažėjusio cukraus kiekio kraujyje požymius ar simptomus (nuovargį, stiprų širdies plakimą, prakaitavimą, alkį ar praradote sąmonę).

Vaikams ir paaugliams

Sunitinib Accord nerekomenduojama vartoti jaunesniems kaip 18 metų žmonėms.

Kiti vaistai ir Sunitinib Accord

Jeigu vartojate ar neseniai vartojote kitų vaistų arba dėl to nesate tikri, apie tai pasakykite gydytojui arba vaistininkui.

Kai kurie vaistai gali keisti Sunitinib Accord kiekį organizme. Turite pasakyti gydytojui, jeigu vartojate vaistų, kurių sudėtyje yra tokių medžiagų:

- ketokonazolo, itraconazolo (gydomos grybelių sukeltos infekcijos);
- eritromicino, klaritromicino, rifampicino (vaistų, kuriais gydomos infekcijos);
- ritonaviro (vaisto nuo ŽIV);
- deksametazono (kortikosteroido, kuriuo gydomos įvairios ligos tokios kaip alergijos/kvėpavimo sutrikimai arba odos ligos);
- fenitoino, karbamazepino, fenobarbitalio (vartojami epilepsijai ar kitokioms neurologinėms būklėms gydyti);
- vaistažolių preparatų, kurių sudėtyje yra jonažolės (*Hypericum perforatum*) (gydoma depresija ir nerimas).

Sunitinib Accord vartojimas su maistu ir gėrimais

Gydantis Sunitinib Accord, reikia vengti gerti greipfrutų sulčių.

Nėštumas ir žindymo laikotarpis

Jeigu esate nėščia, žindote kūdikį, manote, kad galbūt esate nėščia arba planuojate pastoti, tai prieš vartodama šį vaistą pasitarkite su gydytoju arba vaistininku.

Jeigu galite pastoti, turite naudoti veiksmingą kontracepcijos metodą gydymo Sunitinib Accord metu. Jeigu žindote kūdikį, apie tai pasakykite gydytojui. Gydantis Sunitinib Accord, žindyti negalima.

Vairavimas ir mechanizmų valdymas

Jeigu jaučiate galvos svaigimą arba neįprastą nuovargį, vairuokite ir mechanizmus valdykite itin atsargiai.

Sunitinib Accord sudėtyje yra natrio

Kiekvienoje šio vaisto kapsulėje yra mažiau kaip 1 mmol (23 mg) natrio (kroskarmeliozės natrio druskos), t. y. jis beveik neturi reikšmės.

3. Kaip vartoti Sunitinib Accord

Visada vartokite šį vaistą tiksliai kaip nurodė gydytojas. Jeigu abejojate, kreipkitės į gydytoją.

Reikiamą dozę Jums paskirs gydytojas, atsižvelgdamas į gydomo vėžio rūšį. Jeigu gydomas:

- VTSN arba MILV, įprasta dozė yra 50 mg vieną kartą per parą, kurią reikia gerti 28 dienas (4 savaites), po to daryti 14 dienų (2 savaitių) pertrauką (vaisto nevirtoti), 6 savaitių ciklais.
- kNEN, įprasta dozė yra 37,5 mg vieną kartą per parą be pertraukos.

Gydytojas nurodys tinkamą dozę, taip pat kada reikia nutraukti gydymą Sunitinib Accord.

Sunitinib Accord galima vartoti valgant arba be maisto.

Ką daryti pavartojus per didelę Sunitinib Accord dozę?

Jeigu atsitiktinai išgėrėte per daug kapsulių, apie tai nedelsdami pasakykite gydytojui. Jums gali prireikti medicininės pagalbos.

Pamiršus pavartoti Sunitinib Accord

Negalima vartoti dvigubos dozės norint kompensuoti praleistą dozę.

4. Galimas šalutinis poveikis

Šis vaistas, kaip ir visi kiti, gali sukelti šalutinį poveikį, nors jis pasireiškia ne visiems žmonėms.

Turite nedelsdami kreiptis į gydytoją, jeigu pasireiškia koks nors sunkus šalutinis poveikis (taip pat žr. 2 skyrių „**Kas žinotina prieš vartojant Sunitinib Accord**“).

Širdies ligos. Pasakykite gydytojui, jeigu jaučiatės labai pavargę, pasunkėja kvėpavimas arba patinsta kojos ir kulkšnys. Tai gali būti širdies sutrikimo, įskaitant širdies nepakankamumą ir širdies raumens sutrikimus (kardiomiopatija) simptomai.

Plaučių arba kvėpavimo sutrikimai. Pasakykite gydytojui, jeigu pasireiškė kosulys, krūtinės skausmas, staiga pasireiškia dusulys arba atkosite kraujo. Tai gali būti būklės, vadinamos plaučių embolija, kuri pasireiškia dėl kraujo krešulių patekimo į plaučius, simptomai.

Inkstų funkcijos sutrikimai. Pasakykite gydytojui, jeigu pakito šlapinimosi dažnis arba nesišlapinate. Tai gali rodyti inkstų nepakankamumą.

Kraujavimas. Pasakykite gydytojui, jeigu gydymo Sunitinib Accord metu pasireiškia kuris nors iš šių simptomų arba sunkus kraujavimo sutrikimas: pilvo skausmas ar patinimas; vėmimas krauju; juodos lipnios išmatos; kruvinas šlapimas; galvos skausmas arba psichinės būklės pokyčiai; kosulys iki kraujo ar kraujingų skreplių atkosėjimo iš plaučių ar kvėpavimo takų.

Naviko irimas, dėl kurio pasireiškia žarnos prakiurimas. Pasakykite gydytojui, jeigu pasireiškia sunkus pilvo skausmas, karščiavimas, pykinimas, vėmimas, kraujas išmatose arba atsiranda tuštinimosi pokyčių.

Kitas šalutinis poveikis vartojant Sunitinib Accord gali būti toks, kaip nurodyta toliau.

Labai dažnas (gali pasireikšti dažniau kaip 1 iš 10 žmonių)

- Kraujo plokštelių (trombocitų), raudonųjų ir (arba) baltųjų kraujo ląstelių (pvz., neutrofilų) kiekio sumažėjimas.
- Kvėpavimo pasunkėjimas.
- Kraujospūdžio padidėjimas.
- Labai didelis nuovargis, jėgų neturėjimas.
- Audinių patinimas dėl po oda ir aplink akis susikaupusio skysčio, gilus alerginis išbėrimas.
- Burnos skausmas ar dirginimas, burnos skausmingumas, uždegimas ar džiūvimas, skonio sutrikimai, skrandžio veiklos sutrikimas, pykinimas, vėmimas, viduriavimas, vidurių užkietėjimas, pilvo skausmas ar pabrinkimas, apetito nebuvimas ar sumažėjimas.
- Sumažėjusi skydliaukės veikla (hipotirozė).
- Svaigulys.
- Galvos skausmas.
- Kraujavimas iš nosies.
- Nugaros skausmas, sąnarių skausmas.
- Rankų ir kojų skausmas.
- Geltona odos spalva / odos spalvos pokytis, pernelyg didelė odos pigmentacija, plaukų spalvos pokytis, delnų ir pėdų išbėrimas, išbėrimas, odos sausumas.
- Kosulys.
- Karščiavimas.
- Negalėjimas užmigti.

Dažnas (gali pasireikšti iki 1 iš 10 žmonių)

- Kraujo krešulių susidarymas kraujagyslėse.
- Nepakankamas kraujo pritekėjimas į širdies raumenį dėl obstrukcijos ar vainikinių arterijų susiaurėjimo.
- Krūtinės skausmas.
- Širdies išstumiamo kraujo kiekio sumažėjimas.
- Skysčių kaupimasis, įskaitant aplink plaučius.
- Infekcinės ligos.
- Sunkios infekcinės ligos komplikacija (esant kraujo užkrėtimui), dėl kurios gali būti pažeistas audinys, kilti organų nepakankamumas ir ištikti mirtis.
- Sumažėjęs cukraus kiekis kraujyje (žr. 2 skyrių).
- Baltymo šalinimas su šlapimu, dėl kurio kartais gali pasireikšti patinimas.
- Į gripą panašus sindromas.
- Nenormalūs kraujo tyrimai, įskaitant kasos ir kepenų fermentų rodmenis.
- Padidėjęs šlapimo rūgšties kiekis kraujyje.
- Hemorojus, tiesiosios žarnos skausmas, kraujavimas iš dantenų, rijimo pasunkėjimas arba negalėjimas nuryti.

- Liežuvio deginimas ar skausmingumas, virškinimo trakto gleivinės uždegimas, gausus dujų kaupimasis skrandyje ar žarnose.
- Kūno svorio sumažėjimas.
- Skeleto (kaulų) ir raumenų skausmas, raumenų silpnumas, raumenų nuovargis, raumenų skausmas, raumenų spazmai.
- Nosies sausumas, nosies gleivinės paburkimas.
- Smarkesnis ašarų išsiskyrimas.
- Nenormalūs odos jutimai, niežulys, odos lupimasis ir odos uždegimas, pūslės, spuogai, nagų spalvos pokytis, nuplikimas.
- Nenormalūs jutimai galūnėse.
- Nenormalus jutimų, ypač lytėjimo susilpnėjimas ar sustiprėjimas.
- Rėmuo.
- Skysčių netekimas.
- Kraujo samplūdis į veidą ir kaklą.
- Nenormali šlapimo spalva.
- Depresija.
- Šaltkrėtis.

Nedažnas (gali pasireikšti iki 1 iš 100 žmonių)

- Gyvybei pavojinga poodinio audinio (įskaitant išangės ir lyties organų sritį) infekcinė liga (žr. 2 skyrių).
- Insultas.
- Miokardo infarktas dėl nutrūkusio arba sumažėjusio kraujo pritekėjimo į širdį.
- Širdies elektrinio aktyvumo pokyčiai arba nenormalus širdies plakimas.
- Skysčių kaupimasis aplink širdį (skystis perikardo ertmėje).
- Kepenų nepakankamumas.
- Skrandžio (pilvo) skausmas dėl kasos uždegimo.
- Naviko irimas, dėl kurio prakiūra žarna (žarnos perforacija).
- Tulžies pūslės uždegimas (patinimas ir paraudimas) su ar be akmenų susidarymo.
- Nenormalus pasąžas, susidarius į vamzdelį panašiam kanalui tarp vienos įprastos kūno ertmės ir kitos kūno ertmės ar odos.
- Burnos, danties ir (arba) žandikaulio skausmas, patinimas ar opos burnoje, žandikaulio nutirpimas arba sunkumo pojūtis, danties netekimas. Tai gali būti kaulo pažaidos požymiai ir simptomai (osteonekrozė) (žr. 2 skyrių).
- Pernelyg didelė skydliaukės hormonų gamyba, dėl kurios padidėja organizmo ramybėje sunaudojamos energijos kiekis.
- Žaizdų po operacijos gijimo sutrikimai.
- Padidėjęs raumenų fermento (kreatinfosfokinazės) kiekis kraujyje.
- Pernelyg stipri reakcija į alergeną, įskaitant šienligę, odos išbėrimą, odos niežėjimą, dilgėlinę, kūno dalių tinimą ir kvėpavimo sutrikimus.
- Storosios žarnos uždegimas (kolitas, išeminis kolitas).

Retas (gali pasireikšti 1 iš 1 000 žmonių)

- Sunki odos ir (arba) gleivinių reakcija (Stivenso-Džonsono (*Stevens-Johnson*) sindromas, toksinė epidermio nekrolizė, daugiaformė eritema).
- Naviko lizės sindromas (NLS). Tai grupė medžiagų apykaitos komplikacijų, kurios gali pasireikšti gydant vėžį. Šias komplikacijas sukelia medžiagų apykaitos produktai, kurių atsiranda dėl žuvusių vėžinių ląstelių, ir tai gali būti: pykinimas, kvėpavimo pasunkėjimas, neritmiškas širdies plakimas, raumenų mėšlungis, priepuoliai, šlapimo drumstumas ir nuovargis, susijęs su nenormaliais laboratorinių tyrimų rodmenimis (didelėmis kalio, šlapimo rūgšties ir fosforo koncentracijomis bei mažomis kalcio koncentracijomis kraujyje), dėl kurių gali sutrikti inkstų funkcija ir pasireikšti ūminis inkstų nepakankamumas.
- Nenormalus raumenų irimas, dėl kurio gali sutrikti inkstų funkcija (rbdomiolizė).
- Nenormalūs smegenų pokyčiai, dėl kurių gali pasireikšti simptomų derinys, įskaitant galvos skausmą, sumišimą, priepuolius ir apakimą (laikinas užpakalinės leukoencefalopatijos sindromas).
- Skausmingas odos išopėjimas (gangreninė pioderma).

- Kepenų uždegimas (hepatitas).
- Skydliaukės uždegimas.
- Smulkiausių kraujagyslių pažeidimai, vadinami mikroangiopatine tromboze (MAT).

Dažnis nežinomas (negali būti apskaičiuotas pagal turimus duomenis):

- Kraujagyslės sienelės išsipūtimas ir susilpnėjimas arba kraujagyslės sienelės įplyšimas (aneurizmos ir arterijų disekacijos).

Pranešimas apie šalutinį poveikį

Jeigu pasireiškė šalutinis poveikis, įskaitant šiame lapelyje nenurodytą, pasakykite gydytojui, vaistininkui arba slaugytojui. Apie šalutinį poveikį taip pat galite pranešti tiesiogiai naudodamiesi [V priede](#) nurodyta nacionaline pranešimo sistema. Pranešdami apie šalutinį poveikį galite mums padėti gauti daugiau informacijos apie šio vaisto saugumą.

5. Kaip laikyti Sunitinib Accord

- Šį vaistą laikykite vaikams nepastebimoje ir nepasiekiamoje vietoje.
- Ant dėžutės, buteliuko ir lizdinės plokštelės po „EXP“ nurodytam tinkamumo laikui pasibaigus, šio vaisto vartoti negalima. Vaistas tinkamas vartoti iki paskutinės nurodyto mėnesio dienos.
- Šiam vaistui specialių laikymo sąlygų nereikia.
- Pastebėjus, kad pakuotė yra sugadinta, arba matosi jos atidarymo žymės, šio vaisto vartoti negalima.

Vaistų negalima išmesti į kanalizaciją arba su buitinėmis atliekomis. Kaip išmesti nereikalingus vaistus, klauskite vaistininko. Šios priemonės padės apsaugoti aplinką.

6. Pakuotės turinys ir kita informacija

Sunitinib Accord sudėtis

Veiklioji medžiaga yra sunitinibas. Kiekvienoje kietojoje kapsulėje yra 12,5 mg, 25 mg, 37,5 mg arba 50 mg sunitinibo. Pagalbinės medžiagos yra:

- *Kapsulės turinys:* mikrokristalinė celiuliozė, manitolis (E421), kroskarmeliozės natrio druska, povidonas (E1201), magnio stearatas.
- *Kapsulės korpusas:* želatina, titano dioksidas (E171), juodasis geležies oksidas (E172) (25 mg ir 50 mg), raudonasis geležies oksidas (E172) (12,5 mg, 25 mg, 50 mg), geltonasis geležies oksidas (E172) (25 mg, 37,5 mg, 50 mg).
- *Rašalas:* šelakas, titano dioksidas (E171), juodasis geležies oksidas (E172), propilenglikolis, amonio hidroksidas.

Sunitinib Accord išvaizda ir kiekis pakuotėje

Sunitinib Accord 12,5 mg kietosios kapsulės

Želatinos kapsulės (apytikris ilgis 14,3 mm), kurių dangtelis ir korpusas oranžinės spalvos. Ant korpuso baltais dažais užrašyta „12.5 mg“. Kapsulėje yra geltonos ir oranžinės spalvos granuliu.

Sunitinib Accord 25 mg kietosios kapsulės

Želatinos kapsulės (apytikris ilgis 15,9 mm), kurių dangtelis yra karamelinės, o korpusas oranžinės spalvos. Ant korpuso baltais dažais užrašyta „25 mg“. Kapsulėje yra geltonos ir oranžinės spalvos granuliu.

Sunitinib Accord 37,5 mg kietosios kapsulės

Želatinos kapsulės (apytikris ilgis 18,0 mm), kurių dangtelis ir korpusas geltonos spalvos. Ant korpuso

juodais dažais užrašyta „37.5 mg“. Kapsulėje yra geltonos ir oranžinės spalvos granuliu.

Sunitinib Accord 50 mg kietosios kapsulės

Želatinos kapsulės (apytikris ilgis 19,4 mm), kurių dangtelis ir korpusas karamelinės spalvos. Ant korpuso baltais dažais užrašyta „50 mg“. Kapsulėje yra geltonos ir oranžinės spalvos granuliu.

Sunitinib Accord tiekiamas buteliukais po 30 kapsulių, lizdinių plokštelių pakuotėmis po 28 kapsules ir perforuotų dalomųjų lizdinių plokštelių pakuotėmis po 28 x 1 kapsulę.

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

Registruotojas

Accord Healthcare S.L.U.
World Trade Center, Moll De Barcelona s/n
Edifici Est, 6^a Planta
Barcelona, 08039
Ispanija

Gamintojas

Remedica Ltd.
Aharnon Street, Limassol Industrial Estate
Building 10, 3056 Limassol
Kipras

Pharmacare Premium Ltd.
HHF003 Hal Far Industrial Estate
Birzebbugia, BBG3000
Malta

Šis pakuotės lapelis paskutinį kartą peržiūrėtas

Kiti informacijos šaltiniai

Išsami informacija apie šį vaistą pateikiama Europos vaistų agentūros tinklalapyje
<http://www.ema.europa.eu>.