

Pakkausseloste: Tietoa käyttäjälle

Zavedos 5 mg ja 10 mg kapseli, kova idarubisiinihydrokloridi

Lue tämä pakkausseloste huolellisesti ennen kuin aloitat lääkkeen käyttämisen, sillä se sisältää sinulle tärkeitä tietoja.

- Säilytä tämä pakkausseloste. Voit tarvita sitä myöhemmin.
- Jos sinulla on kysyttävää, käänny lääkärin tai apteekkihenkilökunnan puoleen.
- Tämä lääke on määrätty vain sinulle eikä sitä tule antaa muiden käyttöön. Se voi aiheuttaa haittaa muille, vaikka heillä olisikin samanlaiset oireet kuin sinulla.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, käänny lääkärin tai apteekkihenkilökunnan puoleen. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Ks. kohta 4.

Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:

1. Mitä Zavedos on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin otat Zavedosia
3. Miten Zavedosia käytetään
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Zavedosin säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Zavedos on ja mihin sitä käytetään

Zavedosin vaikuttava aine idarubisiini on niin sanottu solunsalpaaja eli syöpäsoluja tuhoava lääke.

Zavedosia käytetään leukemian tai rintasyövän hoitoon.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin otat Zavedosia

Älä ota Zavedosia

- jos olet allerginen idarubisiinille, muille samaan tai saman sukuisen lääkeaineryhmään kuuluville aineille, tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6)
- jos sinulla on vaikea maksan vajaatoiminta
- jos sinulla on vaikea munuaisten vajaatoiminta
- jos sinulla on vaikea sydänlihassairaus
- jos sinulla on äskettäin ollut sydäninfarkti
- jos sinulla on vaikeita rytmihäiriöitä
- jos luuytimen toiminta on jo pitkään ollut heikentynyt (myelosuppressio)
- jos olet jo aiemmin saanut idarubisiinia ja/tai muita antrasykliinejä/saman sukuisia lääkkeitä enimmäisannoksina
- jos imetät.

Imetys on lopetettava Zavedos-hoidon ajaksi. Katso myös kohta ”Raskaus, imetys ja hedelmällisyys”.

Varoitukset ja varotoimet

Keskustele lääkärin tai apteekkihenkilökunnan kanssa ennen kuin otat Zavedosia.

Hoidossa on noudatettava varovaisuutta,

- jos sinulla on sydämeen liittyviä riskitekijöitä
- jos maksasi tai munuaistesi toiminta on heikentynyt
- jos saat hoidon aikana muita solunsalpaajia tai sädehoitoa.

Jos sinulla on jokin yleisinfektio (esim. suutulehdus), se on hoidettava ennen Zavedos-hoidon aloittamista.

Sydän

Idarubisiini voi joskus aiheuttaa sydämeen kohdistuvia haittavaikutuksia vasta kuukausien tai vuosien kuluttua hoidon päättymisestä. Ota yhteys lääkäriisi, jos sinulla ilmenee sydänoireita, hengenahdistusta, turvotusta tai jos vuorokaudessa erittämäsi virtsan määrä vähenee huomattavasti.

Veri

Idarubisiinin hoitoannos heikentää aina luuytimen toimintaa (myelosuppressio). Jos luuytimen toiminta heikkenee voimakkaasti, seurauksena voi olla mm. kuume, infektio, verenmyrkytys, verenvuoto tai kudosten hapenpuute.

Leukemia

Zavedos-hoito voi joissakin tapauksissa aiheuttaa leukemian, joka ilmenee vasta 1–3 vuoden kuluttua hoidon päättymisestä.

Ruoansulatuskanava

Idarubisiini aiheuttaa usein suun tai ruokatorven limakalvotulehduksen. Jos tulehdus on vaikea, se voi edetä nopeasti limakalvon haavaumiksi. Tämä haittavaikutus häviää kuitenkin useimmiten kolmanteen hoitoviikkoon mennessä.

Virtsa

Virtsa värjäytyy usein punaiseksi 1–2 päivän ajaksi annostelun jälkeen, mutta se ei ole vakavaa eikä vaadi hoitoa.

Vastustuskyky

Sinulle ei pitäisi alentuneen vastustuskyvyn vuoksi antaa eläviä taudinaiheuttajia sisältäviä rokotteita Zavedos-hoidon aikana. Tapettuja tai inaktivoituja taudinaiheuttajia sisältäviä rokotteita voi antaa, mutta vaste tällaisille rokotteille voi olla heikentynyt.

Muut lääkevalmisteet ja Zavedos

Kerro lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle, jos parhaillaan käytät tai olet äskettäin käyttänyt tai saatat käyttää muita lääkkeitä.

Lääkärin on erityisesti tiedettävä seuraavista lääkkeistä:

- mahahappolääkkeet (antacidit). Käyttöä samanaikaisesti Zavedos-kapseleiden kanssa ei suositella.
- muut solunsalpaajat
- muut syöpälääkkeet (esim. trastutsumabi)
- muut sydämeen vaikuttavat lääkkeet (esim. kalsiumsalpaajat, joita käytetään kohonneen verenpaineen ja rasisurintakivun hoitoon)
- rokotteet
- suun kautta otettavat verenhennuslääkkeet.

Zavedos ruoan ja juoman kanssa

Voit ottaa kapselit ruoan kanssa.

Raskaus, imetys ja hedelmällisyys

Jos olet raskaana tai imetät, epäilet olevasi raskaana tai jos suunnittelet lapsen hankkimista, kysy lääkäriltä neuvoa ennen tämän lääkkeen käyttöä.

Zavedos vaurioittaa alkiota. Hedelmällisessä iässä olevien naisten tulee välttää raskaaksi tuloa hoidon aikana ja käyttää lääkärin ehdottamaa riittävää raskaudenehkäisyä. Zavedosia saa käyttää raskauden aikana vain, jos mahdollinen hyöty oikeuttaa sikiölle mahdollisesti koituvan riskin. Jos potilas haluaa saada lapsia hoidon päätyttyä, suositellaan ensin perinnöllisyysneuvontaa, jos sellaista on saatavilla.

Hoidon aikana ei saa imettää.

Idarubisiini voi vaurioittaa siittiön kromosomeja. Siksi miespotilaan on käytettävä luotettavaa ehkäisymenetelmää hoidon ajan ja vielä 3 kuukautta hoidon päättymisen jälkeen. Miespotilas voi myös tilanteen mukaan kysyä onko mahdollista säilyttää siittiösoluja, koska idarubisiini voi aiheuttaa pysyvän hedelmättömyyden.

Ajaminen ja koneiden käyttö

Jos sinun on hoidon aikana ajettava autoa tai käytettävä työvälineitä tai koneita, noudata erityistä varovaisuutta, koska kykysi suoriutua tällaisista tehtävistä voi olla heikentynyt.

3. Miten Zavedosia käytetään

Ota tätä lääkettä juuri siten kuin lääkäri on määrännyt. Tarkista ohjeet lääkäriltä tai apteekista, jos olet epävarma.

Leukemia: Hoito annetaan jaksoissa, joissa kolmen päivän lääkitystä seuraa tauko niin, että verisolujen tuotanto taas elpyy. Tavallisesti tarvitaan useita hoitjaksoja, ennen kuin hoidon tulokset ovat arvioitavissa.

Rintasyöpä: Läkettä otetaan yhden tai kolmen päivän ajan. Hoito uusitaan 3–4 viikon kuluttua. Tavallisesti tarvitaan useita hoitjaksoja, ennen kuin hoidon tulokset ovat arvioitavissa.

Kapselia ei saa avata. Varmista aina ennen kapselin ottamista, että kapseli on ehjä. Niele kapselit kokonaisina veden kera. Älä imeskele, pure tai pureskele kapseleita.

Jos kapselissa oleva jauhe joutuu vahingossa kosketuksiin silmien, ihon tai limakalvojen kanssa, huuhtelee alue heti perusteellisesti vedellä ja mene lääkäriin.

Voit ottaa kapselit myös ruoan kanssa.

Jos sinusta tuntuu, että Zavedosin vaikutus on liian voimakas tai liian heikko, kerro asiasta lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle.

Jos otat enemmän Zavedosia kuin sinun pitäisi

Mene heti sairaalaan, sillä tarvitset mahdollisimman pian mahahuuhtelun ja muuta hoitoa.

Jos unohdat ottaa Zavedosia

Älä ota kaksinkertaista annosta korvataksesi unohtamasi kerta-annoksen.

4. Mahdolliset haittavaikutukset

Kuten kaikki lääkkeet, tämäkin lääke voi aiheuttaa haittavaikutuksia. Kaikki eivät kuitenkaan niitä saa.

Zavedosin vaikein haittavaikutus on luuytimen toiminnan heikkeneminen (myelosuppressio). Se on kuitenkin välttämätöntä leukemiasolujen tuhoamiseksi. Jos luuytimen toiminta heikkenee voimakkaasti, seurauksena voi olla mm. kuume, infektio, verenmyrkytys, verenvuoto tai kudosten hapenpuute.

Mahdolliset haittavaikutukset on lueteltu seuraavassa esiintymistiheyden mukaan.

Hyvin yleiset (vähintään yhdellä potilaalla kymmenestä)

Eri verisolumäärien väheneminen, pahoinvointi, oksentelu, limakalvotulehdus, suutulehdus, ripuli, vatsakipu tai polttava tunne, kuume, päänsärky, vilunväristykset, infektiot, ruokahaluttomuus, hiustenlähtö, virtsan värjäytyminen punaiseksi 1–2 päivän ajaksi annostelun jälkeen.

Yleiset (alle yhdellä potilaalla kymmenestä, mutta vähintään yhdellä sadasta)

Sydämen harva- tai tiheälyöntisyys, sydämen vajaatoiminta, rytmihäiriöt, sydänlihassairaudet, ruoansulatuskanavan verenvuoto, mahakipu, verenvuoto, poikkeavat tulokset maksan toimintakokeista, ihottuma, kutina, sädehoidolle altistuneen ihon yliherkkyys.

Melko harvinaiset (alle yhdellä potilaalla sadasta, mutta vähintään yhdellä tuhannesta)

EKG-poikkeavuudet, sydäninfarkti, ruokatorvitulehdus, paksusuolitulehdus, elimistön kuivuminen, verenmyrkytys, veren suuri virtsahappopitoisuus (kihtioireet), leukemia, ihon ja kynsien tummeneminen, nokkosihottuma, sokki.

Harvinaiset (alle yhdellä potilaalla tuhannesta, mutta vähintään yhdellä kymmenestä tuhannesta)

Aivoverenvuodot.

Hyvin harvinaiset (alle yhdellä potilaalla kymmenestä tuhannesta)

Häiriöt sydämen sähköisessä johtumisjärjestelmässä, sydänpussitulehdus, sydänlihastulehdus, mahalaukun syöpymät/haavaumat, hengenvaarallinen yliherkkyysreaktio (anafylaksi), raajojen tai niiden kärkeosien punoitus, veritulppa, kasvojen punoitus ja kuumotus.

Tuntematon (koska saatavissa oleva tieto ei riitä arviointiin)

Veren kaikkien solumuotojen niukkuus, kasvaimen hajoamisen aiheuttama oireyhtymä (tuumorilyysioireyhtymä).

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan seuraavalle taholle:

www-sivusto: www.fimea.fi

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55

00034 Fimea

Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisteen turvallisuudesta.

5. Zavedosin säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Tämä lääkevalmiste ei vaadi erityisiä säilytysolosuhteita.

Älä käytä pakkauksessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Lääkkeitä ei tule heittää viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana. Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä apteekista. Näin menetellen suojelet luontoa.

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Zavedos sisältää

- Vaikuttava aine: 5 mg tai 10 mg idarubisiinihydrokloridia.

- Muut aineet: mikrokiteinen selluloosa, glyseryylipalmitostearaatti, liivate, titaanidioksidi (E 171) ja rautaoksidi (E 172). Painomuste: shellakka, dehydratoitu alkoholi, isopropyylialkoholi, butyylialkoholi, propyleeniglykoli, väkevä ammoniakkiliuos, musta rautaoksidi (E 172), kaliumhydroksidi, puhdistettu vesi.

Lääkevalmisteiden kuvaus ja pakkausko

5 mg: Läpinäkymätön, punainen kansi- ja pohjaosa, itselukittuva, kova liivatekapseli, koko nro 4, sisältää oranssia jauhetta. Kapselissa merkintä *Idarubicin 5*.

10 mg: Läpinäkymätön, punainen kansiosa ja valkoinen pohjaosa, itselukittuva, kova liivatekapseli, koko nro 4, sisältää oranssia jauhetta. Kapselissa merkintä *Idarubicin 10*.

1 kapseli pakkauksessa.

Myyntiluvan haltija ja valmistaja

Myyntiluvan haltija

Pfizer Oy
Tietokuja 4
00330 Helsinki
Puh. (09) 430 040

Valmistaja

Actavis Italy S.p.A.
Nerviano, Italia

Tämä pakkausseloste on tarkastettu viimeksi 27.05.2014

Bipacksedel: Information till användaren

Zavedos 5 mg och 10 mg kapsel, hård idarubicinhydroklorid

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar använda detta läkemedel. Den innehåller information som är viktig för dig.

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Om du har ytterligare frågor vänd dig till läkare eller apotekspersonal.
- Detta läkemedel har ordinerats åt dig. Ge det inte till andra. Det kan skada dem, även om de uppvisar symptom som liknar dina.
- Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

I denna bipacksedel finns information om följande :

1. Vad Zavedos är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du använder Zavedos
3. Hur du använder Zavedos
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Zavedos ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

1. Vad Zavedos är och vad det används för

Den aktiva substansen idarubicin i Zavedos är ett s.k. cytostatika, dvs. ett läkemedel som förstör cancerceller.

Zavedos används vid behandling av leukemi eller bröstcancer.

2. Vad du behöver veta innan du använder Zavedos

Ta inte Zavedos

- om du är allergisk mot idarubicin, andra läkemedel från samma läkemedelsgrupp eller från närbesläktade läkemedelsgrupper eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6)
- om du har svår leversvikt
- om du har svår njursvikt
- om du har svår hjärtsvikt
- om du nyligen har haft hjärtinfarkt
- om du har svåra hjärtarytmier
- om du har haft nedsatt benmärgsfunktion under en lång tid (myelosuppression)
- om du redan tidigare har fått maximala doser av idarubicin och/eller andra antracyklin/er/besläktade läkemedel
- om du ammar.

Amning ska avslutas under Zavedos behandlingen. Se även avsnitt ”Graviditet, amning och fertilitet”.

Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du använder Zavedos.

Försiktighet ska iaktas under behandlingen

- om du har riskfaktorer förknippade med hjärtat
- om din lever- eller njurfunktion är försvagad
- om du under behandlingen får andra cytostatika eller strålbehandling

Om du har en allmäninfektion (t.ex. muninflammation), skall den behandlas innan behandlingen med Zavedos påbörjas.

Hjärta

Idarubicin kan ibland förorsaka biverkningar på hjärtat flera månader eller år efter avslutad behandling. Kontakta din läkare, om du får hjärtsymptom, andnöd eller svullnad, eller om urinmängden som utsöndras per dygn minskar avsevärt.

Blod

Behandlingsdoser av idarubicin hämmar alltid benmärgsfunktionen (myelosuppression). Kraftig nedsättning av benmärgsfunktionen kan leda till t.ex. feber, infektion, blodförgiftning, blödning eller minskad syrgashalt i kroppsvävnader.

Leukemi

Behandlingen med Zavedos kan i några fall förorsaka leukemi som uppkommer 1–3 år efter avslutad behandling.

Matsmältningskanal

Idarubicin förorsakar ofta slemhinneinflammation i munnen eller matstrupen. Svåra inflammationer kan snabbt framskrida till sår i slemhinnan. Denna biverkning försvinner oftast före den tredje behandlingsveckan.

Urin

Zavedos rödfärgar ofta urinen under 1–2 dagar efter medicineringen men detta är inte allvarligt och kräver ingen behandling.

Immunförsvar

På grund av nedsatt immunförsvar, bör vaccin som innehåller levande smittämnen inte ges åt dig under Zavedos behandlingen. Vaccin som innehåller döda eller inaktiverade smittämnen kan ges, men responsen på sådana vaccin kan vara nedsatt.

Andra läkemedel och Zavedos

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel.

Läkaren behöver särskilt känna till om följande läkemedel:

- läkemedel mot sur mage (antacida). Samtidig användning med Zavedos kapslarna rekommenderas inte.
- andra cytostatika
- andra cancermediciner (t.ex. trastuzumab)
- andra hjärtmediciner (t.ex. kalciumblockerare, som används för behandling av högt blodtryck och kärlkramp i bröstet)
- vaccin
- orala blodtunnande läkemedel.

Zavedos med mat och dryck

Du kan ta kapslarna med mat.

Graviditet, amning och fertilitet

Om du är gravid eller ammar, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn, rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du använder detta läkemedel.

Zavedos skadar embryot. Kvinnor i fertil ålder bör undvika att bli gravida under behandlingen och använda en tillförlitlig preventivmetod som rekommenderats av läkare. Zavedos skall användas under graviditet endast om den möjliga nyttan berättigar den eventuella risken för fostret. Ifall patienten önskar få barn efter att behandlingen avslutats, rekommenderas först ärftlighetsrådgivning, om sådan finns att tillgå.

Zavedos får inte användas under amning.

Idarubicin kan skada spermernas kromosomer. Manliga patienter bör därför använda en tillförlitlig preventivmetod under behandlingen och t.o.m. 3 månader efter att behandlingen avslutats. En manlig patient kan även beroende på sjukdomstillståndet fråga om det är möjligt att förvara spermier, eftersom idarubicin kan orsaka bestående ofruktbarhet.

Körförmåga och användning av maskiner

Om du måste köra bil eller använda verktyg eller maskiner under behandlingen, var särskilt försiktig eftersom din förmåga att klara sådana uppgifter kan vara minskad.

3. Hur du använder Zavedos

Ta alltid detta läkemedel enligt läkarens anvisningar. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Leukemi: Behandlingen sker i omgångar med medicinering under tre dagar, åtföljt av ett uppehåll, så att produktionen av blodkroppar återhämtar sig. Vanligtvis behövs flera behandlingsomgångar innan man kan utvärdera effekten.

Bröstcancer: Läkemedlet tas under en eller tre dagar. Behandlingen upprepas efter 3–4 veckor. Vanligtvis behövs flera behandlingsomgångar innan man kan utvärdera effekten.

Kapslarna får ej öppnas. Kontrollera alltid innan du tar kapseln att den är hel. Svälj kapslarna hela med vatten. Man ska inte suga på, bita i, eller tugga kapslarna.

Om pulvret i en kapsel av misstag skulle komma i kontakt med ögonen, huden eller slemhinnorna, skall området omedelbart sköljas med vatten och läkare kontaktas.

Du kan även ta kapslarna med mat.

Om du upplever att effekten av Zavedos är för stark eller för svag vänd dig till din läkare eller apotekspersonal.

Om du har tagit för stor mängd av Zavedos

Ta dig omedelbart till sjukhuset, för du behöver magsköljning och annan behandling så fort som möjligt.

Om du har glömt att ta Zavedos

Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd dos.

4. Eventuella biverkningar

Liksom alla läkemedel kan detta läkemedel orsaka biverkningar men alla användare behöver inte få dem.

Den svåraste biverkningen av Zavedos är försämrad benmärgsfunktion (myelosuppression). Denna är emellertid nödvändig för att förstöra leukemicellerna. Om benmärgens funktion försämras kraftigt kan detta förorsaka bl.a. feber, infektion, blodförgiftning, blödning eller syrebrist i vävnaderna.

Eventuella biverkningar finns angivna nedan enligt deras förekomstfrekvens.

Mycket vanliga (drabbar minst en patient av tio)

Minskat antal blodceller, illamående, kräkningar, slemhinneinflammation, muninflammation, diarré, magont eller brännande känsla, feber, huvudvärk, frossbrytningar, infektioner, aptitlöshet, håravfall, rödfärgning av urinen under 1–2 dagar efter medicinering.

Vanliga (drabbar färre än en patient av tio men minst en av hundra)

Minskad eller ökad hjärtfrekvens, hjärtsvikt, hjärtarytmier, hjärtmuskelsjukdomar, blödning i matsmältningskanalen, magont, blödning, onormala resultat från leverfunktionstester, hudutslag, klåda, hudöverkänslighet p.g.a. av strålbehandling.

Mindre vanliga (drabbar färre än en patient av hundra men minst en av tusen)

EKG-avvikelser, hjärtinfarkt, matstrupsinflammation, tjocktarmsinflammation, uttorkning, blodförgiftning, hög urinsyrahalt i blodet (giktsymptom), leukemi, ökad pigmentering av hud och naglar, nässelutslag, chock.

Sällsynta (drabbar färre än en patient av tusen men minst en av tiotusen)

Hjärnblödningar.

Mycket sällsynta (drabbar färre än en patient av tiotusen)

Störningar i hjärtats elektriska retledningssystem, hjärtsäcksinflammation, hjärtmuskelinflammation, korrosioner/sår i magsäcken, livsfarlig överkänslighetsreaktion (anafylaxi), rodnad av lemmar eller deras yttersta delar, blodpropp, ansiktsrodnad med värmekänsla.

Ingen känd frekvens (kan inte beräknas från tillgängliga data)

Knapphet av alla blodceller, ett syndrom som orsakas av att tumören sönderfaller (tumörlyssyndrom).

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt via:

webbplats: www.fimea.fi

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

00034 Fimea

Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

5. Hur Zavedos ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Inga särskilda förvaringsanvisningar.

Används före utgångsdatum som anges på förpackningen. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man kastar läkemedel som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

Innehållsdeklaration

- Den aktiva substansen är: 5 mg eller 10 mg idarubicinhydroklorid.
- Övriga innehållsämnen är: mikrokristallin cellulosa, glycerylpalmitostearat, gelatin, titandioxid (E 171) och järnoxid (E 172). Tryckbläck: shellack, dehydrerad alkohol, isopropylalkohol, butylalkohol, propylenglykol, stark ammoniaklösning, svart järnoxid (E 172), kaliumhydroxid, renat vatten.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

5 mg: Ogenomskinlig, rött lock och botten, självlösande, hård gelatinkapsel, storlek nr 4, innehåller ett orange pulver. Kapseln är märkt med *Idarubicin 5*.

10 mg: Ogenomskinlig, rött lock och vitt botten, självlösande, hård gelatinkapsel, storlek nr 4, innehåller ett orange pulver. Kapseln är märkt med *Idarubicin 10*.

1 kapsel i förpackningen.

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkareInnehavare av godkännande för försäljning

Pfizer Oy
Datagränden 4
00330 Helsingfors
Tel. (09) 430 040

Tillverkare

Actavis Italy S.p.A.
Nerviano, Italien

Denna bipacksedel ändrades senast 27.05.2014