

PŘÍBALOVÁ INFORMACE - INFORMACE PRO PACIENTA

NUBEQA 300 mg potahované tablety

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

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

Co naleznete v této příbalové informaci

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

1. Co je přípravek NUBEQA a k čemu se používá

Přípravek NUBEQA obsahuje léčivou látku darolutamid.

Používá se k léčbě **dospělých mužů s rakovinou prostaty**, která:

- se nerozšířila do jiných částí těla a neodpovídá již na léčivé přípravky ani chirurgickou léčbu, které snižují hladinu testosteronu (tentototo druh rakoviny se také nazývá nemetastazující kastačně rezistentní karcinom prostaty)
- se rozšířila do jiných částí těla a odpovídá na léčivé přípravky nebo chirurgickou léčbu, které snižují hladinu testosteronu (tentototo druh rakoviny se také nazývá metastazující hormonálně senzitivní karcinom prostaty).

Jak přípravek NUBEQA působí

NUBEQA blokuje činnost mužských pohlavních hormonů zvaných androgeny, jako je např. testosteron. Zablokováním těchto hormonů darolutamid brání buňkám rakoviny prostaty v růstu a dělení.

2. Čemu musíte věnovat pozornost, než začnete přípravek NUBEQA užívat

Neužívejte přípravek NUBEQA, jestliže

- jste alergický na darolutamid nebo na kteroukoli další složku tohoto přípravku (uvedenou v bodě 6),
- jste žena, která je těhotná nebo může otěhotnět.

Upozornění a opatření

Před užitím přípravku NUBEQA se poraděte se svým lékařem nebo lékárníkem, jestliže

- máte potíže s ledvinami,
- máte potíže s játry,
- máte jakékoli onemocnění srdce včetně potíží se srdečním rytmem nebo pokud na tyto stavu užíváte léky,
- jste byl operován kvůli onemocnění krevních cév.

Užívání tohoto přípravku může ovlivnit Vaše jaterní testy. Pokud Vaše jaterní testy ukazují abnormální výsledky funkce jater, lékař se může rozhodnout, že Vám léčbu trvale ukončí.

Děti a dospívající

Tento léčivý přípravek není určen k použití u dětí a dospívajících do 18 let. V této věkové skupině se rakovina prostaty nevyskytuje.

Další léčivé přípravky a přípravek NUBEQA

Informujte svého lékaře nebo lékárníka o všech léčicích, které užíváte, které jste v nedávné době užíval nebo které možná budete užívat.

Níže uvedené léčivé přípravky mohou mít vliv na účinek přípravku NUBEQA nebo naopak přípravek NUBEQA může ovlivňovat léčivé účinky těchto přípravků užívaných na:

- bakteriální infekce (například **rifampicin**),
- epilepsii (například **karbamazepin, fenobarbital, fenytoin**),
- příznaky sklíčené nálady a mírné úzkosti: **třezalka tečkovaná** (rostlinný přípravek),
- vysokou hladinu cholesterolu (například **rosuvastatin, fluvastatin, atorvastatin, pitavastatin**),
- těžký zánět kloubů, těžké případy kožní nemoci zvané lupénka a rakovinu (například **methotrexát**),
- zánětlivá střevní onemocnění (například **sulfasalazin**).

Lékař proto může upravit dávku léků, které užíváte.

Těhotenství, kojení a plodnost

Přípravek NUBEQA není určen k použití u žen.

Tento přípravek může mít vliv na plodnost muže.

Během léčby a 1 týden po jejím ukončení se musíte řídit těmito pokyny:

- Při pohlavním styku se ženou, která by mohla otěhotnět, používejte vysoce účinnou antikoncepční metodu, aby se zabránilo otěhotnění ženy.
- Při pohlavním styku s těhotnou ženou používejte kondom, aby bylo nenarozené dítě chráněno.

Řízení dopravních prostředků a obsluha strojů

Není pravděpodobné, že by tento léčivý přípravek měl vliv na Vaši schopnost řídit nebo obsluhovat stroje.

Přípravek NUBEQA obsahuje laktózu

Pokud Vám lékař sdělil, že nesnášíte některé cukry, poraděte se se svým lékařem, než začnete tento léčivý přípravek užívat.

3. Jak se přípravek NUBEQA užívá

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

Doporučená dávka přípravku je

2 tablety dvakrát denně

Lékař může snížit dávku na 1 tabletu dvakrát denně, pokud máte potíže s játry nebo ledvinami.

Způsob užívání

Tablety polykejte vcelku. Užívejte je s jídlem a zapijte sklenicí vody.

V době, kdy přípravek NUBEQA užíváte, Vám lékař může předepsat i jiné léky.

Jestliže jste užil více přípravku NUBEQA, než jste měl

Pokračujte v léčbě další plánovanou dávkou.

Jestliže jste zapomněl užít přípravek NUBEQA

Užijte zapomenutou dávku co nejdříve před následující plánovanou dávkou, jakmile si vzpomenete. Nezdvojnásobujte následující dávku, abyste nahradil jednu nebo více vynechaných tablet.

Jestliže jste přestal užívat přípravek NUBEQA

Nepřestávejte tento přípravek užívat, pokud Vám k tomu lékař nedal pokyn.

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

4. Možné nežádoucí účinky

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

Nežádoucí účinky přípravku NUBEQA se vyskytují s níže uvedenou četností:

U pacientů s nemetastazujícím kstračně rezistentním karcinomem prostaty

Velmi časté nežádoucí účinky (mohou postihnout více než 1 osobu z 10):

- únavu
- snížený počet určitého druhu bílých krvinek zvaných neutrofily v krevních testech
- zvýšená koncentrace látek, které se tvoří v játrech (bilirubin, aspartátaminotransferáza), v krevních testech

Časté nežádoucí účinky (mohou postihnout až 1 osobu z 10):

- upcpání tepen v srdeci
- srdeční selhání
- vyrážka
- bolest v horních a dolních končetinách
- bolest ve svalech a kostech
- zlomeniny kostí

U pacientů s metastazujícím hormonálně senzitivním karcinomem prostaty

Velmi časté nežádoucí účinky (mohou postihnout více než 1 osobu z 10):

- vysoký krevní tlak
- vyrážka
- snížený počet určitého druhu bílých krvinek zvaných neutrofily v krevních testech
- zvýšená koncentrace látek, které se tvoří v játrech (bilirubin, alaninaminotransferáza a aspartátaminotransferáza), v krevních testech

Časté nežádoucí účinky (mohou postihnout až 1 osobu z 10):

- zlomeniny kostí
- zvětšení prsní žlázy u mužů

Hlášení nežádoucích účinků

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

*Státní ústav pro kontrolu léčiv
Šrobárova 48
100 41 Praha 10*

Webové stránky: www.sukl.cz/nahlasit-nezadouci-ucinek

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

5. Jak přípravek NUBEQA uchovávat

Uchovávejte tento přípravek mimo dohled a dosah dětí.

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

Tento léčivý přípravek nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

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

6. Obsah balení a další informace

Co přípravek NUBEQA obsahuje

Léčivou látkou je darolutamidum. Jedna potahovaná tableta obsahuje darolutamidum 300 mg.

Dalšími složkami jsou:

- hydrogenfosforečnan vápenatý (E 341)
- sodná sůl kroskarmelózy
- hypromelóza
- monohydrát laktózy
- makrogol (E 1521)
- magnesium-stearát (E 470b)
- povidon (E 1201)
- oxid titaničitý (E 171)

Další informace naleznete v bodě 2 „Přípravek NUBEQA obsahuje laktózu“.

Jak přípravek NUBEQA vypadá a co obsahuje toto balení

Potahované tablety (tablety) jsou bílé až téměř bílé, oválné o délce 16 mm a šířce 8 mm. Na jedné straně mají tablety označení „300“, na straně druhé „BAYER“.

Krabička obsahuje:

112 potahovaných tablet v 7 blistrech,
každý blistr obsahuje 16 potahovaných tablet.

Držitel rozhodnutí o registraci

Bayer AG
51368 Leverkusen
Německo

Výrobce

Orion Corporation, Orion Pharma
24100 Salo
Finsko

Další informace o tomto přípravku získáte u místního zástupce držitele rozhodnutí o registraci:

België/Belgique/Belgien	Lietuva
Bayer SA-NV	UAB Bayer
Tél/Tel: +32-(0)2-5356311	Tel. +37 05 23 36 868
България	Luxembourg/Luxemburg
Байер България ЕООД	Bayer SA-NV
Тел.: +359 (0)2 424 72 80	Tél/Tel: +32-(0)2-535 63 11
Česká republika	Magyarország
Bayer s.r.o.	Bayer Hungária KFT
Tel.: +420 266 101 111	Tel: +36 14 87-41 00
Danmark	Malta
Bayer A/S	Alfred Gera and Sons Ltd.
Tlf: +45 45 23 50 00	Tel: +35 621 44 62 05
Deutschland	Nederland
Bayer Vital GmbH	Bayer B.V.
Tel: +49 (0)214-30 513 48	Tel: +31-23-799 1000
Eesti	Norge
Bayer OÜ	Bayer AS
Tel: +372 655 8565	Tlf: +47 24 11 18 00
Ελλάδα	Österreich
Bayer Ελλάς ABEE	Bayer Austria Ges.m.b.H.
Τηλ: +30 210-618 75 00	Tel: +43-(0)1-711 46-0
España	Polska
Bayer Hispania S.L.	Bayer Sp. z o.o.
Tel: +34-93-495 65 00	Tel: +48 22 572 35 00
France	Portugal
Bayer HealthCare	Bayer Portugal, Lda.
Tél (N° vert): +33-(0)800 87 54 54	Tel: +351 21 416 42 00
Hrvatska	România
Bayer d.o.o.	SC Bayer s.r.l.
Tel: +385-(0)1-6599 900	Tel: +40 21 529 59 00
Ireland	Slovenija
Bayer Limited	Bayer d. o. o.
Tel: +353 1 216 3300	Tel: +386 1 58 14 400
Ísland	Slovenská republika
Icepharma hf.	Bayer spol. s r.o.
Sími: +354 540 8000	Tel. +421 2 59 21 31 11
Italia	Suomi/Finland
Bayer S.p.A.	Bayer Oy
Tel: +39 02 397 81	Puh/Tel: +358 20 785 21
Κύπρος	Sverige
NOVAGEM Limited	Bayer AB
Τηλ: +357 22 48 38 58	Tel: +46 (0) 8 580 223 00
Latvija	
SIA Bayer	
Tel: +371 67 84 55 63	

Tato příbalová informace byla naposledy revidována 10/2024

Podrobné informace o tomto léčivém přípravku jsou k dispozici na webových stránkách Evropské agentury pro léčivé přípravky <http://www.ema.europa.eu>.