

EGFR M+

**Az Iressa az elsőként törzskönyvezett
célzott monoterápia nem kis-sejtes tüdőrákos
betegek első vonalbeli kezelésében
EGFR TK* aktiváló mutáció esetén****



Iressa 250 mg filmtableta

Hatóanyag: 250 mg gefitinib tablettánként. **Javallat:** Az Iressa olyan, lokálisan előrehaladott vagy metasztatikus, nem kis-sejtes tüdőrákban (non small cell lung cancer, NSCLC) szenvedő felnőtt betegek kezelésére javallt, akiknél fennáll az EGFR TK (epidermális növekedési faktor receptor tirozinkináz) aktiváló mutáció. **Adagolás:** Naponta egyszer egy 250 mg-os tableta. **Ellenjavallat:** A készítmény hatóanyagával vagy bármely segédanyagával szembeni túlérzékenység. Szoptatás. **Nemkívánatos hatások, mellékhatások:** Nagyon gyakori: anorexia, hasmenés, hányás, hányinger, stomatitis; az alanin aminoszulfid szintjének emelkedése; bőrreakciók, pustulavál járó bőrkiütés, esetenként viszketéssel, bőrszárazsággal, erythemas alapon; asthenia. Gyakori: conjunctivitis, blepharitis és szemszárazság; haemorrhagia, mint például orrvérzés vagy haematuria; intersticiális tüdőbetegség; kiszáradás, hasmenés, hányinger, hányás vagy anorexia következtében; szájszárazság; az aszpartát aminoszulfid szintjének emelkedése, a teljes bilirubinszint emelkedése, körömváltozások, alopecia, a vér kreatinin szintjének tüneteiket nem okozó emelkedése, proteinuria, pyrexia. **Osztályozás:** Korlátozott érvényű orvosi rendelvényhez kötött, szakorvosi/kórházi diagnózist követően folyamatos szakorvosi ellenőrzés mellett alkalmazható gyógyszerek (Sz). Bővebb információért kérjük, olvassa el a gyógyszer alkalmazási előírását! (2012. április 20.) EU/1/09/526/001, EU/1/09/526/002. A gyógyszerrel részletes információ az Európai Gyógyszerügynökség (EMA) internetes honlapján (<http://www.emea.europa.eu/>) található. Tételes elszámolás alá eső készítmény (9/1993.(IV.2.) NM rendelet, 1/A sz. melléklet). Ár: 625 837 Ft. TB támogatás: 100%. Térítési díj: 0 Ft. Az időközi változások a <http://www.oep.hu> honlapon (Szakmai kezdőlap/gyógyszer) érhetőek el.

*epidermális növekedési faktor receptor tirozinkináz

** A forgalomba hozatali engedély első kiadásának dátuma a teljes alkalmazási előírásokban találhatóak: Iressa 250 mg filmtableta alkalmazási előírás (2012. ápr. 20. EU/1/09/526/001, EU/1/09/526/002), Tarceva 150 mg filmtableta alkalmazási előírás (2011. aug. 24. EU/1/05/311/003)

REISSA 141/09/526/001
Lizálás dátuma: 2012.08.17.

AstraZeneca
Összeköt az Egészség

AstraZeneca Kft.
1113 Budapest, Bocskai út 134-146.
Tel: +36-1-883-6500, Fax: +36-1-883-3336
www.astrazeneca.com

IRESSATM
gefitinib