

EGFR M+

**Az IRESSA az
elsőként törzskönyvezett célzott monoterápia
nem kis-sejtes tüdőrákos betegek
EGFR TK* aktiváló mutációja esetén**
MINDEN VONALBAN**



Iressa 250 mg filmtabletta

Hatóanyag: 250 mg gefitinib tablettánként. **Javallat:** Az Iressa olyan, lokálisan előrehaladott vagy metasztatikus, nem-kissejtes 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 tablettát. **Ellenjavallat:** A készítmény hatóanyagával vagy bármely segédanyagával szembeni túlérzékenység. **Szoptatás.** **Nemkívánatos hatások, mellékhatások:** Nagyon gyakori: anorexia, hasmenés, hányás, hányinger, stomatitis; az alanin-aminotranszferáz szintjének emelkedése; bőrreakciók, pustulával járó bőrkítűs, esetenként viszketéssel, bőrszárazsággal, erythemás alapon; asthenia. **Gyakori:** conjunctivitis, blepharitis és szárazság; haemorrhagia, mint például orrvérzés vagy haematuria; intersticiális tüdőbetegség; kiszáradás, hasmenés, hányinger, hányás vagy anorexia következtében; szájszárazság; az aszpartát-aminotranszferáz szint emelkedése, a teljes bilirubinszint emelkedése, körömváltozások, alopecia, a vér kreatinin-szintjének tüneteket nem okozó emelkedése, proteinuria, pyrexia. **Osztályozás:** Korlátozott érvényű orvosi rendelvényhez kötött, szakorvosi/kórházi diagnózist követően folyamatos szakorvosi ellenőrzés mellett alkalmazható gyógyszerek (Sz) Bővebb információt kérjük, olvassa el a gyógyszer alkalmazási előírását! (2013. június 28.) EU/1/09/526/001, EU/1/09/526/002 A gyógyszerrel részletes információ az Európai Gyógyszerügynökség (EMA) internetes honlapján (<http://www.ema.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 tirozin-kináz

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

PER0373HL0013.1008
Lezárás dátuma: 2013. 10. 08.

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