# Imatinib - 1 A Pharma® 100 mg Filmtabletten

# **Imatinib**

# Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, bevor Sie mit der Einnahme dieses Arzneimittels beginnen, denn sie enthält wichtige Informationen. Heben Sie die Packungsbeilage auf. Vielleicht möchten Sie diese später nochmals lesen.

- Wenn Sie weitere Fragen haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt, Apotheker oder das medizini-
- sche Fachpersonal.
- Dieses Arzneimittel wurde Ihnen persönlich verschrieben. Geben Sie es nicht an Dritte weiter. Es kann anderen Menschen schaden, auch wenn diese die gleichen Beschwerden haben wie Sie. Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt, Apotheker oder das medi-
- zinische Fachpersonal. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Siehe Abschnitt 4.

Was in dieser Packungsbeilage steht

3. Wie ist Imatinib - 1 A Pharma einzunehmen?

1. Was ist Imatinib - 1 A Pharma und wofür wird es angewendet?

Was ist Imatinib - 1 A Pharma

und wofür wird es angewendet?



# den Wirkstoff Imatinib enthält. Dieses Arzneimittel wirkt bei den unten genannten Erkrankungen, indem es das Wachstum von anormalen Zellen

Imatinib - 1 A Pharma ist ein Arzneimittel, das

hemmt. Einige dieser Erkrankungen sind Krebserkrankungen. Imatinib - 1 A Pharma wird bei Erwachsenen und Kindern angewendet: zur Behandlung der chronisch-myeloischen

## Leukämie (CML). Leukämie ist eine Krebserkrankung weißer Blutzellen. Diese weißen Zellen unterstützen normalerweise den Körper bei der Abwehr von Infektionen. Die chronisch-my-

eloische Leukämie ist eine Form der Leukämie,

- bei der bestimmte anormale weiße Zellen (sogenannte myeloische Zellen) unkontrolliert zu wachsen beginnen. • zur Behandlung von Philadelphia-Chromosom-positiver akuter lymphoblastischer Leukämie (Ph-positive ALL). Leukämie ist eine Krebserkrankung weißer Blutzellen. Diese weißen Zellen unterstützen normalerweise den Körper bei der Abwehr von Infektionen. Die akute lymphoblastische Leukämie ist eine
- Form der Leukämie, bei der bestimmte krankhafte weiße Zellen (sogenannte Lymphoblasten) unkontrolliert zu wachsen beginnen. Imatinib - 1 A Pharma hemmt das Wachstum dieser Zellen. Imatinib - 1 A Pharma wird bei Erwachsenen auch angewendet: zur Behandlung von myelodysplastischen/ myeloproliferativen Erkrankungen (MDS/ MPD). Diese gehören zu einer Gruppe von

## Bluterkrankungen, bei denen bestimmte Blutzellen unkontrolliert zu wachsen beginnen. Imatinib - 1 A Pharma hemmt das Wachstum dieser Zellen bei einem bestimmten Typ dieser

Erkrankungen. zur Behandlung des hypereosinophilen Syndroms (HES) und/oder der chronischen eosinophilen Leukämie (CEL). Dies sind Bluterkrankungen, bei denen bestimmte Blutzellen (sogenannte Eosinophile) unkontrolliert zu wachsen beginnen. Imatinib - 1 A Pharma hemmt das Wachstum dieser Zellen bei einem

bestimmten Typ dieser Erkrankungen.

 zur Behandlung von Dermatofibrosarcoma protuberans (DFSP). DFSP ist eine Krebserkrankung des Gewebes unter der Haut, in dem bestimmte Zellen unkontrolliert zu wachsen beginnen. Imatinib - 1 A Pharma hemmt das Wachstum dieser Zellen. Im folgenden Teil der Gebrauchsinformation werden die oben genannten Abkürzungen verwendet, wenn über diese Erkrankungen gesprochen

wird.

wie Imatinib - 1 A Pharma wirkt oder warum Ihnen dieses Arzneimittel verschrieben worden ist. Was sollten Sie vor der

Fragen Sie Ihren Arzt, wenn Sie wissen wollen,

A Pharma beachten? Imatinib - 1 A Pharma wird Ihnen nur von einem Arzt verschrieben werden, der Erfahrung mit Arz-

neimitteln zur Behandlung von Blutkrebs oder so-

Folgen Sie bitte sorgfältig allen Anweisungen Ih-

**Einnahme von Imatinib** 

# res Arztes, auch wenn sie von den allgemeinen Informationen in dieser Packungsbeilage abwei-Imatinib - 1 A Pharma darf nicht einge-

liden Tumoren hat.

nommen werden, wenn Sie allergisch gegen Imatinib oder einen der in Abschnitt 6 genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind.

ma nicht ein. Wenn Sie glauben, allergisch zu sein, sich aber nicht sicher sind, fragen Sie Ihren Arzt um Rat.

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt, bevor Sie Ima-

wenn Sie eine Leber-, Nieren- oder Herzerkran-

tinib - 1 A Pharma einnehmen:

1 A Pharma einnehmen.

wichtszunahme feststellen.

retention).

CEL sehr begrenzt.

kung haben oder jemals hatten.

Wenn dies auf Sie zutrifft, teilen Sie es Ihrem Arzt mit und nehmen Sie Imatinib - 1 A Phar-

wenn Sie das Arzneimittel Levothyroxin einnehmen, weil Ihre Schilddrüse entfernt wurde. wenn Sie in der Vergangenheit eine Hepatitis-B-Infektion hatten oder möglicherweise

derzeit haben. Dies ist notwendig, weil Imatinib - 1 A Pharma zu einer Reaktivierung der

Hepatitis-B-Erkrankung führen könnte, welche in manchen Fällen tödlich verlaufen kann.

Patienten werden von ihren Ärzten sorgfältig auf Anzeichen dieser Infektion hin untersucht, bevor die Behandlung begonnen wird. Wenn einer dieser Punkte auf Sie zutrifft, informieren Sie Ihren Arzt, bevor Sie Imatinib -

Sprechen Sie bitte unverzüglich mit Ihrem Arzt, wenn Sie bei sich während der Einnahme von Imatinib - 1 A Pharma eine schnelle Ge-

Imatinib - 1 A Pharma kann zu Wasseransamm-

lungen im Körper führen (schwere Flüssigkeits-

Während der Einnahme von Imatinib - 1 A Phar-

ma wird Ihr Arzt regelmäßig überwachen, ob das

Arzneimittel wirkt. Ihr Blut und Ihr Körpergewicht

werden ebenfalls regelmäßig überprüft.

Kinder und Jugendliche Imatinib - 1 A Pharma dient auch der Behandlung von Kindern mit CML. Es gibt keine Erfahrungen bei Kindern unter 2 Jahren mit CML. Die Erfahrung bei Kindern mit Ph-positiver ALL ist begrenzt

und bei Kindern mit MDS/MPD, DFSP und HES/

# Einige Kinder und Jugendliche wachsen unter Imatinib - 1 A Pharma langsamer als normal. Der Arzt wird das Wachstum regelmäßig überwachen.

Einnahme von Imatinib - 1 A Pharma zu-

Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn

Sie andere Arzneimittel einnehmen/anwenden, kürzlich andere Arzneimittel eingenommen/ange-

sammen mit anderen Arzneimitteln

wendet haben oder beabsichtigen, andere Arzneimittel einzunehmen/anzuwenden, auch wenn es sich um nicht verschreibungspflichtige Arzneimittel handelt (wie z. B. Paracetamol), einschließlich pflanzlicher Arzneimittel (wie z.B. Johanniskraut). Einige Arzneimittel können die Wirkung von Imatinib - 1 A Pharma beeinflussen, wenn sie zusammen eingenommen werden. Sie können die Wirkung von Imatinib - 1 A Pharma verstär-

ken oder vermindern, was entweder zu verstärkten Nebenwirkungen führen kann oder dazu, dass

Imatinib - 1 A Pharma weniger wirkt. Imatinib -

1 A Pharma kann auf einige andere Arzneimittel

Informieren Sie Ihren Arzt, wenn Sie Arzneimittel

einnehmen/anwenden, die die Entstehung von

den gleichen Einfluss haben.

ren Arzt um Rat.

gerschaft besprechen.

Bedienen von Maschinen

Blutgerinnseln verhindern. Schwangerschaft, Stillzeit und Fortpflanzungsfähigkeit Wenn Sie schwanger sind oder stillen, oder wenn Sie vermuten, schwanger zu sein oder beabsichtigen, schwanger zu werden, fragen Sie vor der Einnahme dieses Arzneimittels Ih-

Imatinib - 1 A Pharma sollte nicht während der

Schwangerschaft verwendet werden, es sei

denn, dies ist eindeutig erforderlich, weil es

Ihrem Baby schaden kann. Ihr Arzt wird mit Ih-

nen die möglichen Risiken einer Einnahme von

Imatinib - 1 A Pharma während der Schwan-

• Frauen, die schwanger werden können und die

Imatinib - 1 A Pharma erhalten, wird zu einer wirksamen Empfängnisverhütung während der Behandlung geraten. • Während der Behandlung mit Imatinib -1 A Pharma dürfen Sie nicht stillen • Patienten, die sich während der Behandlung mit Imatinib - 1 A Pharma Sorgen um Ihre Fruchtbarkeit machen, wird empfohlen mit Ihrem Arzt darüber zu sprechen.

Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum

Ihnen könnte bei der Einnahme dieses Arzneimit-

tels schwindlig werden. Sie könnten sich schläf-

rig fühlen oder verschwommen sehen. Falls dies

eintritt, dürfen Sie sich nicht an das Steuer eines

Fahrzeugs setzen oder Werkzeuge oder Maschi-

nen bedienen, bis Sie sich wieder wohl fühlen.

Ihr Arzt hat Ihnen Imatinib - 1 A Pharma verschrieben, weil Sie an einer ernsten Erkrankung leiden. Imatinib - 1 A Pharma kann Ihnen helfen, diese Erkrankung zu bekämpfen.

es Ihnen Ihr Arzt oder Apotheker sagt. Fragen Sie

einzunehmen? Nehmen Sie dieses Arzneimittel immer genau nach Absprache mit Ihrem Arzt oder Apotheker ein. Es ist wichtig, dass Sie dies solange tun, wie

Wie ist Imatinib - 1 A Pharma

bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht sicher sind. Hören Sie nicht auf Imatinib - 1 A Pharma einzunehmen, außer Ihr Arzt empfiehlt Ihnen die Be-

Lage sind, das Arzneimittel so einzunehmen, wie es Ihr Arzt verordnet hat oder wenn Sie denken,

dass Sie es nicht mehr benötigen, informieren Sie

Wie viel Imatinib - 1 A Pharma sollten

Ihr Arzt wird Sie genau informieren, wie viele Ima-

tinib - 1 A Pharma Filmtabletten Sie einnehmen

# endigung der Behandlung. Falls Sie nicht in der

Anwendung bei Erwachsenen

Ihren Arzt umgehend.

Sie einnehmen?

sollen.

2. Was sollten Sie vor der Einnahme von Imatinib - 1 A Pharma beachten? 4. Welche Nebenwirkungen sind möglich? 5. Wie ist Imatinib - 1 A Pharma aufzubewahren? 6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

- In Abhängigkeit von Ihrem Zustand beträgt die übliche Anfangsdosis entweder 400 mg oder 600 mg: 400 mg, einzunehmen in Form von 4 Tabletten 1-mal täglich
- ten 1-mal täglich. In Abhängigkeit von Ihrem Ansprechen auf die
- Behandlung kann Ihr Arzt für CML eine höhere oder niedrigere Dosis verschreiben. Wenn Ihre tägliche Dosis 800 mg (8 Tabletten) beträgt,

ten abends einnehmen. Wenn Sie wegen Ph-positiver ALL behandelt werden: Die Anfangsdosis beträgt 600 mg und wird in Form von 6 Tabletten 1-mal täglich eingenom-

• Wenn Sie wegen MDS/MPD behandelt wer-

Form von 4 Tabletten 1-mal täglich eingenommen. • Wenn Sie wegen HES/CEL behandelt wer-

men. Ihr Arzt wird darüber entscheiden, ob die Dosis auf 400 mg erhöht wird, die in Form von

Dies hängt davon ab, wie Sie auf die Behandlung ansprechen. Wenn Sie wegen DFSP behandelt werden: Die Dosis beträgt 800 mg pro Tag (8 Tabletten), die in Form von 4 Tabletten morgens und 4 Tabletten abends eingenommen wird. Anwendung bei Kindern und Jugendlichen

4 Tabletten **1-mal** täglich eingenommen wird.

den sollen. Die notwendige Menge an Imatinib -1 A Pharma hängt vom Zustand Ihres Kindes, von seinem Körpergewicht und seiner Größe ab. Die tägliche Gesamtdosis für ein Kind darf 800 mg

als Einmalgabe verabreicht oder auf 2 Gaben (die Hälfte morgens und die Hälfte abends) aufgeteilt werden. Die Tablette kann in gleiche Dosen geteilt werden. Wann und wie wird Imatinib - 1 A Pharma eingenommen? Nehmen Sie Imatinib - 1 A Pharma mit einer Mahlzeit ein. Dies kann helfen, Magen-

Schlucken Sie die Tabletten im Ganzen und

1 A Pharma vorzubeugen.

ten vollständig zerfallen sind.

blette.

als Sie sollten

beschwerden bei der Einnahme von Imatinib -

Wenn Sie die Tabletten nicht schlucken können, können Sie sie in einem Glas Wasser ohne Kohlensäure oder Apfelsaft zerfallen lassen: Verwenden Sie etwa 50 ml für jede 100 mg-Ta-

• Sobald die Tabletten zerfallen sind, trinken Sie sofort den gesamten Inhalt des Glases. Spuren der zerfallenen Tabletten können im Glas zurückbleiben.

Wie lange wird Imatinib - 1 A Pharma

• Rühren Sie mit einem Löffel um, bis die Tablet-

eingenommen? Nehmen Sie Imatinib - 1 A Pharma jeden Tag ein, solange Ihr Arzt Ihnen dies empfiehlt. Wenn Sie eine größere Menge von Imatinib - 1 A Pharma eingenommen haben,

# Sprechen Sie bitte **unverzüglich** mit Ihrem Arzt, wenn Sie unbeabsichtigt zu viele Tabletten eingenommen haben. Es kann sein, dass Sie in diesem Fall eine medizinische Beobachtung benötigen.

Bringen Sie die Medikamentenpackung mit. Wenn Sie die Einnahme von Imatinib -1 A Pharma vergessen haben · Wenn Sie die Einnahme vergessen haben, neh-

# Dosis unmittelbar bevor steht, lassen Sie die vergessene Dosis aus. Dann fahren Sie mit Ihrem normalen Einnahmeschema fort. Nehmen Sie nicht die doppelte Menge ein,

men Sie die fehlende Dosis, sobald Sie sich da-

ran erinnern. Falls die Einnahme der nächsten

wenn Sie die vorherige Einnahme vergessen haben. Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung dieses Arzneimittels haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt, Apotheker oder das medizinische Fachpersonal.

Welche Nebenwirkungen

Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arznei-

mittel Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen. Diese sind im Allgemeinen von geringem bis mäßigem Schweregrad.

sind möglich?

Behandelten betreffen):

Behandelten betreffen):

beschwerden)

zünduna)

Schwerhörigkeit

schwerden)

re Flüssigkeitsretention).

Einige Nebenwirkungen können schwerwiegend sein. Informieren Sie Ihren Arzt unverzüglich, wenn bei Ihnen eine der folgenden Nebenwirkungen auftritt: Sehr häufig (kann mehr als 1 von 10 Behandel-

ten betreffen) oder häufig (kann bis zu 1 von 10

rasche Gewichtszunahme. Die Behandlung mit

Imatinib - 1 A Pharma kann dazu führen, dass

Ihr Körper beginnt, Wasser einzulagern (schwe-

Anzeichen einer Infektion wie Fieber, Schüttelfrost, Halsentzündung oder Mundgeschwüre. Imatinib - 1 A Pharma kann die Anzahl der weißen Blutkörperchen vermindern, sodass Sie leichter Infektionen bekommen können.

• unerwartete Blutungen oder blaue Flecken (ob-

Gelegentlich (kann bis zu 1 von 100 Behandelten

betreffen) oder selten (kann bis zu 1 von 1.000

wohl Sie sich nicht verletzt haben)

Brustschmerzen, unregelmäßiger Herzschlag (Anzeichen von Herzbeschwerden) · Husten, schwieriges oder schmerzhaftes Atmen (Anzeichen von Lungenbeschwerden) · Benommenheit, Schwindel oder Ohnmacht (Anzeichen von niedrigem Blutdruck) Übelkeit mit Appetitverlust, eine dunkle Fär-

bung des Urins, Gelbfärbung der Haut oder

Hautausschlag, Hautrötung mit Bläschen auf den Lippen, den Augen, der Haut oder im Mund, Abschälen der Haut, Fieber, rote oder

purpurne Flecken auf der Haut, Juckreiz, bren-

Augen (Anzeichen von Leberproblemen)

nendes Gefühl, Pustelbildung (Anzeichen von Hautproblemen) starke Bauchschmerzen, Blut in Erbrochenem, im Stuhl oder im Urin, schwarzer Stuhl (Anzeichen von Magen-Darm-Erkrankungen) stark verminderte Urinmenge, Durst (Anzeichen von Nierenbeschwerden)

Übelkeit mit Durchfall und Erbrechen, Bauch-

schmerzen oder Fieber (Anzeichen von Darm-

schwere Kopfschmerzen, Erschlaffen oder

Lähmung der Gliedmaßen oder des Gesichts,

Schwierigkeiten beim Sprechen, plötzlicher Bewusstseinsverlust (Anzeichen von Beschwer-

den des Nervensystems wie beispielsweise

Augenschmerzen oder Verschlechterung des

Blutungen oder Schwellungen in Kopf und Ge-• blasse Haut, Müdigkeit, Kurzatmigkeit und Dunkelfärbung des Urins (Anzeichen einer er-

niedrigten Anzahl roter Blutkörperchen)

Sehvermögens, Blutungen in den Augen

Schmerzen in der Hüfte oder Schwierigkeiten beim Gehen taube oder kalte Zehen und Finger (Anzeichen eines Raynaud-Syndroms) • plötzliche Schwellung und Rötung der Haut (Anzeichen einer bakteriellen Zellgewebsent-

• Erschlaffung der Muskulatur und Muskel-

krämpfe mit einem anormalen Herzrhythmus

(Anzeichen einer Änderung des Kaliumspie-

Schmerzen oder Muskelschwäche (Anzeichen von Muskelbeschwerden) • Schmerzen im Becken, manchmal zusammen mit Übelkeit und Erbrechen, mit unerwarte-

ter Blutung aus der Scheide, Schwindel oder

Ohnmacht wegen eines niedrigen Blutdruckes (Anzeichen für Eierstock- oder Unterleibsbe-

• Übelkeit, Kurzatmigkeit, unregelmäßiger Herz-

schlag, trüber Urin, Müdigkeit und/oder Ge-

lenkbeschwerden zusammen mit abnormalen Laborwerten (z.B. hohe Kalium-, Harnsäureund Kalziumspiegel sowie niedrige Phosphatspiegel im Blut)

Nicht bekannt (Häufigkeit auf Grundlage der ver-

fügbaren Daten nicht abschätzbar):

- Kombination von ausgedehntem, schweren Hautausschlag, Krankheitsgefühl, Fieber, hohem Spiegel bestimmter weißer Blutkörperchen oder gelber Haut oder Augen (Anzeichen einer Gelbsucht) mit Atemlosigkeit, Brustschmerzen/Unbehagen, stark verminderter Harnmenge und Durstgefühl usw. (Anzeichen
- Falls bei Ihnen eine der genannten Nebenwirkungen auftritt, informieren Sie unverzüglich Ihren
- Andere Nebenwirkungen können umfassen:

bereits Hepatitis B (eine Leberinfektion) hatten.

 Kopfschmerzen oder Müdigkeit • Übelkeit, Erbrechen, Durchfall oder Verdauungsstörungen

- Sehr häufig (kann mehr als 1 von 10 Behandel-
- Hautausschlag • Muskelkrämpfe oder Gelenk-, Muskel- oder
- Knochenschmerzen • Schwellungen wie Gelenkschwellungen oder

geschwollene Augen

Gewichtszunahme

- 600 mg, einzunehmen in Form von 6 Tablet-
- sollten Sie 4 Tabletten morgens und 4 Tablet-

# Wenn Sie wegen CML behandelt werden:

# Die Anfangsdosis beträgt 400 mg und wird in

- Die Anfangsdosis beträgt 100 mg und wird in Form von 1 Tablette 1-mal täglich eingenom-
- Ihr Arzt wird Sie informieren, wie viele Imatinib -1 A Pharma Tabletten Ihrem Kind gegeben wer-
- bei CML und 600 mg bei Ph-positiver ALL nicht überschreiten. Die tägliche Dosis kann Ihrem Kind

trinken Sie dazu ein großes Glas Wasser.

- einer behandlungsbedingten allergischen Reaktion) • chronisches Nierenversagen · erneutes Auftreten (Reaktivierung) einer Hepatitis-B-Infektion, wenn Sie in der Vergangenheit
- ten betreffen):

Wenn Sie einer dieser Effekte in starkem Maße betrifft, informieren Sie Ihren Arzt.

Häufig (kann bis zu 1 von 10 Behandelten betreffen):

- · Appetitverlust, Gewichtsverlust oder Geschmacksstörungen
- Schwindel oder Schwächegefühl Schlaflosigkeit
- Augenirritationen mit Juckreiz, Rötung und Schwellung (Bindehautentzündung), vermehrter Tränenfluss oder verschwommenes Sehen

Bauchschmerzen oder Blähbauch, Blähungen,

- Nasenbluten
- Sodbrennen oder Verstopfung Juckreiz
- ungewöhnlicher Haarverlust oder Ausdünnen der Haare
- Taubheit an Händen und Füßen
- Entzündungen im Mund
- Gelenkschwellungen und Gelenkschmerzen • Mundtrockenheit, trockene Haut oder trockene Augen
- verminderte oder erhöhte Hautempfindlichkeit
  Hitzewallungen, Schüttelfrost oder Nacht-
- schweiß Wenn Sie einer dieser Effekte in starkem Maße betrifft, informieren Sie Ihren Arzt.

Nicht bekannt (Häufigkeit auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht abschätzbar):

 Rötung und/oder Schwellung der Handflächen und Fußsohlen, die von Kribbeln und brennen-

- dem Schmerz begleitet sein kann • verlangsamtes Wachstum bei Kindern und Jugendlichen
- Wenn Sie eine dieser Nebenwirkungen in starkem Maße betrifft, informieren Sie Ihren Arzt. Meldung von Nebenwirkungen

Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt, Apotheker oder das medizinische Fachpersonal. Dies gilt auch für Neben-

# wirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind.

Sie können Nebenwirkungen auch direkt dem Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte Abt. Pharmakovigilanz Kurt-Georg-Kiesinger-Allee 3

D-53175 Bonn Website: www.bfarm.de

anzeigen. Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur

Verfügung gestellt werden.

keit zu schützen.

aufzubewahren? Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf der

Wie ist Imatinib - 1 A Pharma

# Blisterpackung und dem Umkarton nach "verwendbar bis" angegebenen Verfallsdatum nicht mehr verwenden. Das Verfallsdatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats.

Nicht über 30 °C lagern. In der Originalverpackung aufbewahren, um den Inhalt vor Feuchtig-

Entsorgen Sie Arzneimittel nicht im Abwasser oder Haushaltsabfall. Fragen Sie Ihren Apotheker, wie das Arzneimittel zu entsorgen ist, wenn Sie es nicht mehr verwenden. Sie tragen damit zum Schutz der Umwelt bei.

Bitte bewahren Sie das Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf! 1 A Pharma GmbH wünscht gute Besserung!

# Inhalt der Packung und weitere Informationen

# Was Imatinib - 1 A Pharma enthält Der Wirkstoff ist Imatinibmesilat. Jede Filmta-

blette enthält 100 mg Imatinib (als Mesilat). • Die sonstigen Bestandteile sind:

Tablettenkern: mikrokristalline Cellulose, Crospovidon (Typ A), Hypromellose, Magnesiumstearat (Ph.Eur.) [pflanzlich] und hochdisperses Siliciumdioxid

Filmüberzug: Eisen(III)-oxid (E 172), Eisen(III)hydroxid-oxid x H<sub>2</sub>O (E 172), Macrogol 4000, Talkum und Hypromellose

# Inhalt der Packung Jede Imatinib - 1 A Pharma Filmtablette, mit einem ungefähren Durchmesser von 9,2 mm, ist

Wie Imatinib - 1 A Pharma aussieht und

dunkelgelb bis braun-orange, rund, bikonvex mit abgeschrägten Kanten, mit der Prägung "NVR" auf der einen Seite und "SA" und einer Bruchkerbe zwischen den Buchstaben auf der anderen Seite. Die Tablette kann in gleiche Dosen geteilt werden.

Die Tabletten sind in PVC/Aluminium- oder PVC/ PE/PVDC/Aluminiumblisterpackungen mit 60 oder 120 Tabletten erhältlich.

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr gebracht.

**Pharmazeutischer Unternehmer** 

1 A Pharma GmbH Keltenring 1 + 3 82041 Oberhaching

Hersteller Novartis Pharma GmbH Roonstraße 25 90429 Nürnberg

Telefon: (089) 6138825-0

Dieses Arzneimittel ist in den Mitgliedsstaaten des Europäischen Wirtschaftsraumes (EWR) unter den folgenden Be-

zeichnungen zugelassen:

Imatinib 1A Pharma 100 mg - Film-Österreich: tabletten Deutschland: Imatinib - 1 A Pharma 100 mg Film-

Niederlande: Imatinib Sandoz 100 mg, filmom-

hulde tabletten

tabletten Imatinib - 1 A Pharma 100 mg Film-Malta:

tabletten

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt

überarbeitet im September 2016.

50070235