

Uputa o lijeku: Informacije za bolesnika

Everolimus Mylan 2,5 mg tablete

Everolimus Mylan 5 mg tablete

Everolimus Mylan 10 mg tablete

everolimus

Pažljivo pročitajte cijelu uputu prije nego počnete uzimati ovaj lijek jer sadrži Vama važne podatke.

- Sačuvajte ovu uputu. Možda ćete je trebati ponovno pročitati.
- Ako imate dodatnih pitanja, obratite se svom liječniku ili ljekarniku.
- Ovaj je lijek propisan samo Vama. Nemojte ga davati drugima. Može im naškoditi, čak i ako su njihovi znakovi bolesti jednaki Vašima.
- Ako primijetite bilo koju nuspojavu, potrebno je obavijestiti liječnika ili ljekarnika. To uključuje i svaku moguću nuspojavu koja nije navedena u ovoj uputi. Pogledajte dio 4.

Što se nalazi u ovoj uputi

1. Što je Everolimus Mylan i za što se koristi
2. Što morate znati prije nego počnete uzimati Everolimus Mylan
3. Kako uzimati Everolimus Mylan
4. Moguće nuspojave
5. Kako čuvati Everolimus Mylan
6. Sadržaj pakiranja i druge informacije

1. Što je Everolimus Mylan i za što se koristi

Everolimus Mylan je lijek koji sadrži djelatnu tvar everolimus i koristi se za liječenje raka. Everolimus smanjuje opskrbu tumora krvlju te usporava rast i širenje stanica raka.

Everolimus Mylan se koristi za liječenje odraslih bolesnika koji imaju:

- uznapredovali rak dojke pozitivan na hormonske receptore u žena u postmenopauzi u kojih se drugim liječenjem (takozvanim „nesteroidnim inhibitorima aromataze“) bolest više ne može kontrolirati. Daje se zajedno sa steroidnim inhibitorom aromataze koji se zove eksemestan, a koji se primjenjuje u hormonskom liječenju raka.
- uznapredovale tumore koji se nazivaju neuroendokrinim tumorima, a potječu iz trbuha, crijeva, pluća ili gušterače. Daje se ako se tumori ne mogu kirurški liječiti (neoperabilni) i ako ne stvaraju specifične hormone ili druge s njim povezane prirodne tvari u prevelikoj količini.
- uznapredovali rak bubrega (uznapredovali rak bubrežnih stanica) kada drugi lijekovi (zvani "VEGF-ciljana terapija") nisu pomogli u zaustavljanju bolesti.

2. Što morate znati prije nego počnete uzimati Everolimus Mylan

Everolimus Mylan će Vam propisati liječnik s iskustvom u liječenju raka. Pažljivo slijedite sve liječničke upute. One se mogu razlikovati od općih informacija koje sadrži ova uputa. Ako imate bilo kakvih pitanja o lijeku Everolimus Mylan ili zašto Vam je propisan, obratite se svom liječniku.

Nemojte uzimati lijek Everolimus Mylan:

- ako ste alergični na everolimus, na srodne tvari kao što su sirolimus ili temsirolimus, ili neki drugi sastojak ovog lijeka (naveden u dijelu 6).

Ako mislite da biste mogli biti alergični, potražite savjet od svog liječnika.

Upozorenja i mjere opreza

Obratite se svom liječniku prije nego uzmete Everolimus Mylan:

- ako imate bilo kakvih **problema s jetrom** ili ako ste ikada imali neku **bolest** kojom je mogla biti **zahvaćena jetra**. U tom slučaju liječnik će Vam možda propisati drugačiju dozu lijeka Everolimus Mylan.
- ako imate **šećernu bolest** (visoke razine šećera u krvi). Everolimus Mylan može povisiti razinu šećera u krvi i pogoršati šećernu bolest. To može dovesti do potrebe za inzulinom i/ili oralnim antidijabeticima. Obavijestite svog liječnika ako pojačano žedate ili ako češće mokrite.
- ako se trebate **cijepiti** tijekom liječenja lijekom Everolimus Mylan
- ako imate **visoki kolesterol**. Everolimus Mylan može povisiti razine kolesterola i/ili drugih masnoća u krvi.
- ako ste nedavno imali **veći kirurški zahvat** ili ako imate **nezacijeljenu ranu** nakon kirurškog zahvata. Everolimus Mylan može povećati rizik za probleme vezane uz cijeljenje rane.
- ako imate **infekciju**. Možda će biti potrebno liječiti infekciju prije početka liječenja lijekom Everolimus Mylan.
- ako ste ranije imali **hepatitis B** jer se može reaktivirati tijekom liječenja lijekom Everolimus Mylan (pogledajte dio 4 „Moguće nuspojave”)
- ako ste primili ili trebate primiti terapiju zračenjem.

Everolimus Mylan također može:

- oslabiti Vaš imunološki sustav. Zbog toga možete biti u opasnosti od infekcije dok uzimate Everolimus Mylan. Dobijete li vrućicu ili druge znakove infekcije, posavjetujte se sa svojim liječnikom. Neke infekcije mogu biti teške i mogu imati smrtne posljedice.
- utjecati na funkciju bubrega. Stoga će Vam liječnik pratiti funkciju bubrega dok uzimate Everolimus Mylan.
- uzrokovati nedostatak zraka, kašalj i vrućicu.
- uzrokovati ranice i rane u ustima. Vaš Liječnik može privremeno ili trajno prekinuti Vaše liječenje lijekom Everolimus Mylan. Možda ćete trebati primjenu otopine za ispiranje usta, gela ili drugih proizvoda. Neke otopine za ispiranje usta i gelovi mogu pogoršati ranice, stoga ne pokušavajte ništa bez prethodne provjere s Vašim liječnikom. Vaš liječnik bi mogao ponovno započeti liječenje lijekom Everolimus Mylan u istoj dozi ili u nižoj dozi.
- izazvati komplikacije terapije zračenjem. Teške komplikacije terapije zračenjem (poput nedostatka zraka, mučnine, proljeva, kožnih osipa, bolnost u ustima, desnim i grlu), uključujući slučajeve sa smrtnim ishodom, primijećene su u nekih bolesnika koji su uzimali everolimus u isto vrijeme dok su primali terapiju zračenjem ili koji su uzimali everolimus kratko vrijeme nakon primanja terapije zračenjem. Osim toga, tzv. sindrom upalne reakcije ozračenog područja (koji obuhvaća crvenilo kože ili upalu pluća na mjestu prethodne terapije zračenjem) prijavljen je u bolesnika koji su primali terapiju zračenjem u prošlosti. Obavijestite svog liječnika ako je planirano da primite terapiju zračenjem u bliskoj budućnosti ili ako ste ranije primali terapiju zračenjem.

Obavijestite svog liječnika ako primijetite navedene simptome.

Tijekom liječenja će Vam redovito raditi pretrage krvi. Time se provjerava količina krvnih stanica (bijelih krvnih stanica, crvenih krvnih stanica i krvnih pločica) u Vašem organizmu i tako utvrđuje ima li Everolimus Mylan kakvog neželjenog učinka na spomenute stanice. Krvne pretrage bit će učinjene i s ciljem provjere funkcije Vaših bubrega (razina kreatinina) i funkcije Vaše jetre (razina transaminaza) te provjere razina šećera i kolesterola u Vašoj krvi. To je stoga što Everolimus Mylan može utjecati na sve gore navedeno.

Djeca i adolescenti

Everolimus Mylan nije namijenjen za primjenu u djece ili adolescenata (mlađi od 18 godina).

Drugi lijekovi i Everolimus Mylan

Everolimus Mylan može utjecati na mehanizam djelovanja nekih drugih lijekova. Uzimate li istodobno s lijekom Everolimus Mylan i druge lijekove, Vaš će liječnik možda morati promijeniti dozu lijeka Everolimus Mylan ili tih drugih lijekova.

Obavijestite svog liječnika ili ljekarnika ako uzimate, nedavno ste uzeli ili biste mogli uzeti bilo koje druge lijekove.

Rizik od nuspojava povezanih s liječenjem lijekom Everolimus Mylan mogu povećati:

- **ketokonazol, itrakonazol, vorikonazol ili flukonazol i drugi antimikotici** koji se koriste za liječenje gljivičnih infekcija
- **klaritromicin, telitromicin ili eritromicin, antibiotici** koji se koriste za liječenje bakterijskih infekcija
- **ritonavir i drugi lijekovi koji se koriste za liječenja HIV infekcije/SIDA-e**
- **verapamil ili diltiazem**, koji se koriste za liječenje bolesti srca ili visokog krvnog tlaka
- **dronedaron**, lijek koji se koristi kao pomoć u regulaciji otkucaja srca
- **ciklosporin**, lijek koji se koristi za sprječavanje odbacivanja presađenoga organa
- **kanabidiol** (koji se, među ostalim, koristi za liječenje napadaja).
- **imatinib**, lijek koji se koristi za usporavanje rasta abnormalnih stanica
- **inhibitori angiotenzin konvertirajućeg enzima (ACE)** (poput **ramiprila**) koji se koriste za liječenje visokog krvnog tlaka ili drugih kardiovaskularnih problema
- **nefazodon**, lijek koji se koristi za liječenje depresije.

Učinkovitost lijeka Everolimus Mylan mogu umanjiti:

- **rifampicin**, koji se koristi za liječenje tuberkuloze
- **efavirenz ili nevirapin**, koji se koriste za liječenje HIV infekcije/SIDA-e
- **gospina trava** (*Hypericum perforatum*), biljni pripravak koji se koristi u liječenju depresije i drugih stanja
- **deksametazon**, kortikosteroid koji se koristi za liječenje niza stanja, uključujući upale i poremećaje imunološkoga sustava
- **fenitoin, karbamazepin ili fenobarbital** i drugi **antiepileptici** koji se koriste za sprječavanje konvulzija ili napadaja.

Tijekom liječenja lijekom Everolimus Mylan prethodno navedene lijekove potrebno je izbjegavati. Uzimate li bilo koji od njih, Vaš liječnik može odlučiti propisati Vam neki drugi lijek ili izmijeniti Vašu dozu lijeka Everolimus Mylan.

Everolimus Mylan s hranom i pićem

Tijekom liječenja lijekom Everolimus Mylan izbjegavajte konzumaciju **grejpa** i **soka od grejpa**. On može povećati količinu lijeka Everolimus Mylan u krvi, moguće do štetne razine.

Trudnoća, dojenje i plodnost

Trudnoća

Everolimus Mylan može naštetiti Vašem nerođenom djetetu te se ne preporučuje tijekom trudnoće. Obavijestite svog liječnika ako ste trudni ili mislite da biste mogli biti trudni. Vaš će liječnik s Vama raspraviti hoćete li uzimati ovaj lijek tijekom trudnoće.

Tijekom liječenja, te do 8 tjedana po završetku liječenja žene koje bi mogle zatrudnjati moraju provoditi visoko učinkovitu kontracepciju. Ako, unatoč ovim mjerama, mislite da ste mogli ostati u drugom stanju, posavjetujte se sa svojim liječnikom prije nego nastavite uzimati Everolimus Mylan.

Dojenje

Everolimus Mylan može naštetiti Vašem dojenčetu. Tijekom liječenja i još 2 tjedna nakon posljednje doze everolimusa ne smijete dojit. Obavijestite svog liječnika ako dojite.

Plodnost u žena

U nekih bolesnica koje su primale Everolimus Mylan zabilježen je izostanak menstruacija (amenoreja).

Everolimus Mylan može utjecati na plodnost žene. Popričajte sa svojim liječnikom ako želite imati djecu.

Muška plodnost

Everolimus Mylan može utjecati na plodnost muškarca. Razgovarajte s Vašim liječnikom ako želite začeti dijete.

Upravljanje vozilima i strojevima

Ako se osjećate neuobičajeno umorno (umor je vrlo česta nuspojava), budite oprezni dok upravljate vozilima ili strojevima.

Everolimus Mylan sadrži laktozu.

Everolimus Mylan sadrži laktozu (mliječni šećer). Ako Vam je liječnik rekao da imate bolest nepodnošenja nekih šećera, obratite se liječniku prije nego počnete uzimati ovaj lijek.

3. Kako uzimati Everolimus Mylan

Uvijek uzmite ovaj lijek točno onako kako Vam je rekao liječnik ili ljekarnik. Provjerite s Vašim liječnikom ili ljekarnikom ako niste sigurni.

Preporučena doza je 10 mg jednom dnevno. Liječnik će Vam reći koliko ćete tableta Everolimus Mylan uzimati.

Ako imate probleme s jetrom, liječnik će možda započeti liječenje nižom dozom lijeka Everolimus Mylan (2,5, 5 ili 7,5 mg na dan).

Jave li se za vrijeme trajanja liječenja Everolimus Mylan u Vas određene nuspojave (vidjeti dio 4), Vaš liječnik može odlučiti sniziti dozu lijeka ili prekinuti liječenje, bilo privremeno, bilo trajno.

Everolimus Mylan uzimajte jednom dnevno, svakoga dana u isto vrijeme. Uzimajte lijek dosljedno ili uz obrok ili bez njega.

Tabletu(e) progutajte cijele s čašom vode. Tablete nemojte žvakati niti drobiti.

Ako uzmete više lijeka Everolimus Mylan nego što ste trebali

- Ako ste uzeli previše lijeka Everolimus Mylan ili je netko drugi zabunom popio Vaše tablete, odmah se javite liječniku ili otidite u bolnicu. Može biti potrebno hitno liječenje.
- Sa sobom ponesite originalno pakiranje i ovu Uputu o lijeku, kako bi liječnik znao što je uzeto.

Ako ste zaboravili uzeti Everolimus Mylan

Propustite li uzeti dozu lijeka, sljedeću dozu uzmite prema uobičajenom rasporedu. Nemojte uzeti dvostruku dozu kako biste nadoknadili zaboravljene tablete.

Ako prestanete uzimati Everolimus Mylan

Nemojte prestati uzimati Everolimus Mylan sve dok Vam to ne kaže Vaš liječnik.

U slučaju bilo kakvih pitanja u vezi s primjenom ovog lijeka, obratite se svom liječniku ili ljekarniku.

4. Moguće nuspojave

Kao i svi lijekovi, ovaj lijek može uzrokovati nuspojave iako se one neće javiti kod svakoga.

PRESTANITE uzimati Everolimus Mylan i odmah potražite liječničku pomoć ako osjetite bilo koji od sljedećih znakova alergijske reakcije:

- otežano disanje ili gutanje
- oticanje lica, usnica, jezika ili vrata
- jak svrbež kože, s crvenim osipom ili ispučenim kvržicama

Ozbiljne nuspojave lijeka Everolimus Mylan uključuju:

Vrlo česte (mogu se javiti kod više od 1 na 10 osoba)

- povišena tjelesna temperatura, zimica (znakovi infekcije)
- vrućica, kašljanje, otežano disanje, zviždanje pri disanju (znakovi upale pluća, također poznate kao pneumonitis)

Česte (mogu se javiti kod do 1 na 10 osoba)

- pojačano žeđanje, često mokrenje, povećan apetita uz gubitak tjelesne težine, umor (znakovi šećerne bolesti)
- krvarenje (hemoragija), na primjer u stijenci crijeva
- jako smanjeno mokrenje (znakovi zatajenja bubrega)

Manje česte (mogu se javiti kod do 1 na 100 osoba)

- vrućica, osip na koži, bol i upala u zglobovima, kao i umor, gubitak apetita, mučnina, žutica (žutilo kože), bol u gornjem desnom dijelu trbuha, blijeda stolica, tamna mokraćna (mogu biti znakovi reaktivacije hepatitisa B)
- nedostatak zraka, otežano disanje u ležećem položaju, oticanje stopala ili nogu (znakovi zatajenja srca)
- oticanje i/ili bol u jednoj od nogu, obično u listu, crvenilo ili topla koža na zahvaćenom dijelu (znakovi blokade krvne žile (vene) u nogama izazvano zgrušavanjem krvi)
- iznenadan nedostatak zraka, bol u prsnoj koši ili iskašljavanje krvi (mogući znakovi plućne embolije, stanja koje se javlja kada se jedna ili više arterija u plućima začepi)
- jako smanjeno mokrenje, oticanje nogu, osjećaj smetenosti, bolovi u leđima (znakovi iznenadnog zatajenja bubrega)
- osip, svrbež, koprivnjača, otežano disanje ili gutanje, omaglica (znakovi ozbiljne alergijske reakcije, također poznate kao preosjetljivost)

Rijetke (mogu se javiti kod do 1 na 1000 osoba)

- nedostatak zraka ili ubrzano disanje (znakovi sindroma akutnog respiratornog distresa)

Ako osjetite bilo koju od nuspojava, odmah obavijestite svog liječnika, jer posljedice mogu biti opasne po život.

Druge moguće nuspojave lijeka Everolimus Mylan uključuju:

Vrlo česte (mogu se javiti kod više od 1 na 10 osoba)

- umor, nedostatak zraka, omaglica, bljedilo kože, znakovi niske razine crvenih krvnih stanica (anemija)
- visoka razina šećera u krvi (hiperglikemija)
- gubitak apetita, visoka razina lipida (masnoća) u krvi (hiperkolesterolemija)
- promijenjen osjet okusa (disgeuzija), glavobolja
- krvarenje iz nosa (epistaksa)
- kašalj
- ranice u ustima
- nadražen želudac uključujući mučninu ili proljev
- osip na koži
- svrbež (pruritus)
- osjećaj slabosti ili umora, oticanje ruku, šaka, stopala, gležnjeva ili drugih dijelova tijela (znakovi edema)
- gubitak tjelesne težine

Česte (mogu se javiti kod do 1 na 10 osoba)

- spontano krvarenje ili pojava modrica (znakovi niske razine krvnih pločica, također poznate kao trombocitopenija),

- vrućica, grlobolja, ranice u ustima zbog infekcija (znakovi niske razine bijelih krvnih stanica, leukopenije, limfopenije i/ili neutropenije)
- nedostatak zraka (dispneja)
- limfedem (oticanje tkiva, obično u rukama ili nogama)
- žeđ, smanjeno mokrenje, tamna mokraća, suha zarumenjena koža, razdražljivost (znakovi dehidracije)
- otežano spavanje (nesanica)
- glavobolja, omaglica (znakovi visokog krvnog tlaka, također poznatog kao hipertenzija)
- vrućica
- upala unutarnje sluznice usta, želuca, crijeva
- suha usta
- žgaravica (dispepsija)
- povraćanje
- teškoće s gutanjem (disfagija)
- bol u trbuhu
- akne
- osip i bol u dlanovima ili tabanima (sindrom šaka-stopalo)
- crvenilo kože (eritem)
- bol u zglobovima
- bol u ustima
- menstrualni poremećaji kao što su neredovite menstruacije
- visoka razina lipida (masnoća) u krvi (hiperlipidemija, povišeni trigliceridi)
- niska razina kalija u krvi (hipokalijemija)
- niska razina fosfata u krvi (hipofosfatemija)
- niska razina kalcija u krvi (hipokalcijemija)
- suha koža, ljuštenje kože, rane na koži
- poremećaji noktiju, pucanje noktiju
- blagi gubitak kose
- poremećeni rezultati testova jetrene funkcije u krvi (povišeni alanin i aspartat aminotransferaza)
- poremećeni rezultati testova bubrežne funkcije u krvi (povišeni kreatinin)
- oticanje očnog kapka
- bjelančevine u mokraći

Manje česte (mogu se javiti kod do 1 na 100 osoba)

- slabost, spontano krvarenje ili pojava modrica i česte infekcije sa znakovima poput vrućice, zimice, grlobolje ili ranica u ustima (znakovi niske razine krvnih stanica, također poznate kao pancitopenija)
- gubitak osjeta okusa (ageuzija)
- iskašljavanje krvi (hemoptiza)
- menstrualni poremećaji kao što su izostanak menstruacije (amenoreja)
- češće mokrenje tijekom dana
- bol u prsima
- poremećeno zacjeljivanje rana
- navale vrućine
- iscjedak iz oka popraćen svrbežom i crvenilom, ljubičasto ili crveno oko (konjunktivitis)

Rijetke (mogu se javiti kod do 1 na 1000 osoba)

- umor, nedostatak zraka, omaglica, bljedilo kože (znakovi niske razine crvenih krvnih stanica, vjerojatno zbog vrste anemije koja se zove čista aplazija crvenih krvnih stanica)
- oticanje lica, područja oko očiju, usnica, unutrašnjosti usta i/ili vrata, kao i jezika, te otežano disanje ili gutanje (također poznato kao angioedem), mogu biti znakovi alergijske reakcije

Nepoznate (učestalost se ne može procijeniti iz dostupnih podataka)

- reakcija na mjestu primjene prethodne terapije zračenjem, npr. crvenilo kože ili upala pluća (tzv. sindrom upalne reakcije ozračenog područja)
- pogoršanje nuspojava vezanih uz terapiju zračenjem

Ako navedene nuspojave postanu teške, molimo obavijestite Vašeg liječnika i/ili ljekarnika. Većina nuspojava su blage do umjerene te će općenito nestati ako se Vaše liječenje prekine na par dana.

Prijavljivanje nuspojava

Ako primijetite bilo koju nuspojavu, potrebno je obavijestiti liječnika ili ljekarnika. To uključuje i svaku moguću nuspojavu koja nije navedena u ovoj uputi. Nuspojave možete prijaviti izravno putem nacionalnog sustava za prijavu nuspojava: navedenog u [Dodatku V](#).

Prijavljivanjem nuspojava možete pridonijeti u procjeni sigurnosti ovog lijeka.

5. Kako čuvati Everolimus Mylan

Lijek čuvajte izvan pogleda i dohvata djece.

Ovaj lijek se ne smije upotrijebiti nakon isteka roka valjanosti navedenog na kutiji i foliji blistera. Rok valjanosti odnosi se na zadnji dan navedenog mjeseca.

Čuvati u originalnom pakiranju radi zaštite od svjetlosti.

Lijek ne zahtijeva čuvanje na određenoj temperaturi.

Nikada nemojte nikakve lijekove bacati u otpadne vode ili kućni otpad. Pitajte svog ljekarnika kako baciti lijekove koje više ne koristite. Ove će mjere pomoći u očuvanju okoliša.

6. Sadržaj pakiranja i druge informacije

Što Everolimus Mylan sadrži

- Djelatna tvar je everolimus. Jedna tableta sadrži 2,5 mg, 5 mg ili 10 mg everolimusa.
- Drugi su sastojci: butilhidroksitoluen (E321), hipromeloza (E464), laktoza, laktoza hidrat, krospovidon (E1202) i magnezijev stearat (E470b). Vidjeti dio 2 “Everolimus Mylan sadrži laktozu“.

Kako Everolimus Mylan izgleda i sadržaj pakiranja

Tablete everolimus dostupne su u tri jačine:

Everolimus Mylan 2,5 mg su bijele do bjelkaste, ovalne, bikonveksne tablete, s utisnutom oznakom „E9VS” na jednoj te oznakom „2.5” na drugoj strani.

Everolimus Mylan 5 mg su bijele do bjelkaste, ovalne, bikonveksne tablete, s utisnutom oznakom „E9VS 5” na jednoj strani.

Everolimus Mylan 10 mg su bijele do bjelkaste, ovalne, bikonveksne tablete, s utisnutom oznakom „E9VS 10” na jednoj strani.

Everolimus Mylan 2,5 mg, 5 mg i 10 mg tablete su dostupne u kutijama od 30 ili 90 tableta pakiranih u blistere. Kutija koja sadrži 30 tableta također može sadržavati perforirane blistere s jediničnom dozom.

Na tržištu se ne moraju nalaziti sve veličine pakiranja.

Nositelj odobrenja za stavljanje lijeka u promet i proizvođač

Nositelj odobrenja:

Mylan Pharmaceuticals Limited

Damastown Industrial Park
Mulhuddart
Dublin 15
DUBLIN
Irska

Proizvođač(i):

Synthon Hispania S.L.
Castelló 1
Polígono Las Salinas
08830 Sant Boi de Llobregat
Barcelona
Španjolska

Synthon BV
Microweg 22
6545 CM Nijmegen
Nizozemska

Predstavnik nositelja odobrenja za Republiku Hrvatsku

Viatrix Hrvatska d.o.o.
Koranska 2
10000 Zagreb
Tel: +385 1 23 50 599

Ovaj lijek je odobren u državama članicama Europskog gospodarskog prostora (EGP) pod sljedećim nazivima:

Nizozemska	Everolimus Mylan 2,5 mg, tabletten Everolimus Mylan 5 mg, tabletten Everolimus Mylan 10 mg, tabletten
Austrija	Everolimus Mylan 2,5 mg Tabletten Everolimus Mylan 5 mg Tabletten Everolimus Mylan 10 mg Tabletten
Bugarska	Еверолимус Майлан 5 mg таблетки Еверолимус Майлан 10 mg таблетки
Hrvatska	Everolimus Mylan 2,5 mg tablete Everolimus Mylan 5 mg tablete Everolimus Mylan 10 mg tablete
Češka Republika	Everolimus Mylan
Danska	Everolimus Mylan, 2,5 mg tabletter Everolimus Mylan, 5 mg tabletter Everolimus Mylan, 10 mg tabletter
Finska	Everolimus Mylan, 2,5 mg tabletti Everolimus Mylan, 5 mg tabletti Everolimus Mylan, 10 mg tabletti
Francuska	Everolimus Viatrix 2,5 mg comprimés Everolimus Viatrix 5 mg comprimés Everolimus Viatrix 10 mg comprimés
Njemačka	Everolimus Mylan 2,5 mg Tabletten Everolimus Mylan 5 mg Tabletten Everolimus Mylan 10 mg Tabletten
Italija	Everolimus Mylan 2,5 mg compresse Everolimus Mylan 5 mg compresse Everolimus Mylan 10 mg compresse
Norveška	Everolimus Mylan, 2,5 mg tabletter Everolimus Mylan, 5 mg tabletter

Portugal
Rumunjska

Everolimus Mylan, 10 mg tableter
Everolimus Mylan
Everolimus Mylan 2,5 mg comprimate
Everolimus Mylan 5 mg comprimate
Everolimus Mylan 10 mg comprimate
Everolimus Mylan 5 mg comprimidos EFG
Everolimus Mylan 10 mg comprimidos EFG
Everolimus Mylan, 2,5 mg tableter
Everolimus Mylan, 5 mg tableter
Everolimus Mylan, 10 mg tableter
Everolimus Mylan 2.5 mg tablets
Everolimus Mylan 5 mg tablets
Everolimus Mylan 10 mg tablets

Španjolska

Švedska

Ujedinjeno Kraljevstvo

Način i mjesto izdavanja lijeka

Lijek se izdaje na recept, u ljekarni.

Ova uputa je posljednji put revidirana u svibnju 2023.