

Navodilo za uporabo

Kapecitabin Fresenius Kabi 150 mg filmsko obložene tablete **Kapecitabin Fresenius Kabi 500 mg filmsko obložene tablete** kapecitabin

Pred začetkom jemanja zdravila natančno preberite navodilo, ker vsebuje za vas pomembne podatke!

- Navodilo shranite. Morda ga boste želeli ponovno prebrati.
- Če imate dodatna vprašanja, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom.
- Zdravilo je bilo predpisano vam osebno in ga ne smete dajati drugim. Njim bi lahko celo škodovalo, čeprav imajo znake bolezni, podobne vašim.
- Če opazite kateri koli neželeni učinek, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom. Posvetujte se tudi, če opazite katere koli neželene učinke, ki niso navedeni v tem navodilu.

Kaj vsebuje navodilo

1. Kaj je zdravilo Kapecitabin in za kaj ga uporabljamo
2. Kaj morate vedeti, preden boste vzeli zdravilo Kapecitabin
3. Kako jemati zdravilo Kapecitabin
4. Možni neželeni učinki
5. Shranjevanje zdravila Kapecitabin
6. Vsebina pakiranja in dodatne informacije

1. Kaj je zdravilo Kapecitabin in za kaj ga uporabljamo

Zdravilo Kapecitabin spada v skupino zdravil, ki jih imenujemo citostatiki. Ta zdravila zaustavijo rast rakavih celic. Zdravilo Kapecitabin Fresenius Kabi filmsko obložene tablete vsebuje 150 mg ali 500 mg kapecitabina, ki sam nima citostatičnega učinka. Šele po absorpciji v telesu se spremeni v aktivno citostatično učinkovino (bolj v tumorskem tkivu kot v zdravih tkivih).

Zdravilo Kapecitabin se uporablja za zdravljenje raka debelega črevesa, danke, želodca ali raka dojk. Zdravilo Kapecitabin se uporablja tudi za preprečevanje novega pojava raka debelega črevesa po kompletni odstranitvi tumorja z operacijo.

Zdravilo Kapecitabin se lahko uporablja samostojno ali v kombinaciji z drugimi zdravili.

2. Kaj morate vedeti, preden boste vzeli zdravilo Kapecitabin

Ne jemljite zdravila Kapecitabin

- če ste alergični na kapecitabin ali katero koli sestavino tega zdravila (navedeno v poglavju 6); če imate preobčutljivostno reakcijo na to zdravilo, obvestite zdravnika,
- če ste v preteklosti imeli hudo reakcijo na zdravljenje s fluoropirimidini (skupina zdravil za zdravljenje raka, kamor spada fluorouracil),
- če ste noseči ali dojite,
- če imate zelo nizko raven belih krvnih celic ali trombocitov v krvi (levkopenija, nevtropenija ali trombocitopenija),
- če imate hude težave z jetri ali ledvicami,
- če je znano, da imate pomanjkanje encima dihidropirimidin dehidrogenaze (DPD), ki je vključen v presnovo uracila ali timina ali
- če se trenutno zdravite ali ste se v preteklih 4 tednih zdravili z brivudinom, sorivudinom ali podobnimi učinkovinami, ki se uporabljajo kot del zdravljenja herpes zostra (norice ali pasovec).

Opozorila in previdnostni ukrepi

Pred začetkom jemanja zdravila Kapecitabin se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom.

- če imate jetrno ali ledvično bolezen,
- če imate ali ste imeli težave s srcem (na primer neredno bitje srca ali bolečine v prsnici in za njo, ki se pojavijo pri fizičnem naporu zaradi težav s pretokom krvi v srce),
- če imate možgansko bolezen (na primer raka, ki se je razširil v možgane ali okvaro živcev (nevropatijo)),
- če imate porušeno ravnovesje kalcija (opazeno pri krvni preiskavi),
- če imate sladkorno bolezen,
- če imate težave pri zadrževanju hrane in vode v telesu zaradi hude slabosti in bruhanja,
- če imate drisko,
- če ste ali postanete dehidrirani,
- če imate porušeno ravnotežje ionov v vaši krvi (elektrolitsko neravnovesje, opazeno v preiskavah),
- če ste v preteklosti imeli boleznijo oči, ker boste morda potrebovali dodatne kontrole oči,
- če imate hudo kožno reakcijo.

Pomanjkanje encima dihidropirimidin dehidrogenaze (DPD): pomanjkanje encima DPD je redko prirojeno stanje, ki navadno ne povzroča težav z zdravjem, razen če prejmete določena zdravila. Če ne veste, da imate pomanjkanje DPD in vzamete kapecitabin, lahko izkusite hudo obliko neželenih učinkov, navedenih v poglavju 4. Možni neželeni učinki. Nemudoma obvestite zdravnika, če vas skrbi kateri koli od neželenih učinkov ali če opazite kateri koli dodatni neželeni učinek, ki ni naveden v tem navodilu (glejte poglavje 4. Možni neželeni učinki).

Otroci in mladostniki

Zdravilo Kapecitabin ni indicirano za otroke in mladostnike. Otrokom in mladostnikom ne dajajte zdravila Kapecitabin.

Druga zdravila in zdravilo Kapecitabin

Obvestite zdravnika ali farmacevta, če jemljete, ste pred kratkim jemali ali pa boste morda začeli jemati katero koli drugo zdravilo. To je zelo pomembno, ker lahko jemanje več zdravil hkrati poveča ali oslabi njihov učinek. Posebno previdni morate biti pri jemanju naslednjih zdravil:

- zdravil proti protinu (alopurinol),
- zdravil proti strjevanju krvi (kumarini, varfarin),
- določenih protivirusnih zdravil (sorivudin in brivudin),
- zdravil za preprečevanje epileptičnih napadov ali tremorja (fenitoin),
- interferona alfa,
- radioterapije in nekaterih zdravil za zdravljenje raka (folinske kisline, oksaliplatina, bevacizumaba, cisplatina, irinotekana),
- zdravil za zdravljenje pomanjkanja folne kisline.

Zdravilo Kapecitabin skupaj s hrano in pijačo

Kapecitabin morate vzeti najpozneje 30 minut po obroku.

Nosečnost in dojenje

Pred začetkom zdravljenja morate zdravniku povedati, če ste noseči, če mislite, da ste noseči ali če nameravate zanositi. Če ste noseči ali če obstaja sum na nosečnost, kapecitabina ne smete jemati. Med zdravljenjem s kapecitabinom ne smete dojit. Posvetujte se z zdravnikom ali farmacevtom, preden vzamete to zdravilo.

Vpliv na sposobnost upravljanja vozil in strojev

Zdravilo Kapecitabin lahko povzroči omotico, slabost ali občutek utrujenosti, zato lahko vpliva na vašo sposobnost za vožnjo in upravljanje s stroji.

Zdravilo Kapecitabin vsebuje laktozo

Če vam je zdravnik povedal, da imate intoleranco za nekatere sladkorje, se pred uporabo tega zdravila

posvetujte z zdravnikom.

3. Kako jemati zdravilo Kapecitabin

Pri jemanju tega zdravila natančno upoštevajte navodila zdravnika ali farmacevta. Če ste negotovi, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom.

Zdravilo Kapecitabin lahko predpiše le zdravnik z izkušnjami pri zdravljenju raka.

Tablete zdravila Kapecitabin je treba **pogoltniti cele z vodo v 30 minutah po obroku**.

Zdravnik vam bo predpisal odmerek in režim zdravljenja, ki bo namenjen le *vam*. Odmerek kapecitabina je določen glede na vašo telesno površino. Ta se izračuna iz vaše višine in telesne mase. Običajni odmerek za odrasle je 1.250 mg/m² telesne površine dvakrat na dan (zjutraj in zvečer). Navedena sta dva primera: oseba, ki tehta 64 kg in je visoka 1,64 m, ima telesno površino 1,7 m² in mora jemati 4 tablete po 500 mg in 1 tableto po 150 mg dvakrat na dan. Oseba, ki tehta 80 kg in je visoka 1,80 m, ima telesno površino 2,00 m² in mora jemati 5 tablet po 500 mg dvakrat na dan.

Tablete zdravila Kapecitabin se običajno jemljejo 14 dni, čemur sledi 7-dnevni premor (ko se tablet ne jemlje). To 21-dnevno obdobje je en cikel zdravljenja.

V kombinaciji z drugimi zdravili je lahko običajni odmerek za odrasle manjši od 1.250 mg/m² telesne površine. Tablete boste morda jemali po drugi shemi (npr. vsak dan brez premora).

Zdravnik vam bo povedal, kolikšen odmerek morate jemati, kdaj ga vzeti in kako dolgo bo zdravljenje trajalo.

Zdravnik vam bo morda predpisal jemanje kombinacije 150 mg in 500 mg tablet pri vsakem odmerku.

- Tablete jemljite **zjutraj in zvečer**, kot vam je predpisal zdravnik.
- Tablete zaužijte v **30 minutah po koncu obroka** (zajtrka in večerje).
- Pomembno je, da jemljete vsa zdravila tako, kot vam je predpisal zdravnik.

Če ste vzeli večji odmerek zdravila Kapecitabin, kot bi smeli

Če ste vzeli večji odmerek kapecitabina, kot bi smeli, se takoj posvetujte z zdravnikom, še preden boste zaužili naslednjega.

Če boste zaužili veliko več kapecitabina, kot bi smeli, lahko izkusite naslednje neželene učinke: občutek slabosti ali slabost, driska, vnetje ali ulceracija črevesa ali ust, bolečina ali krvavitev iz črevesa oziroma želodca ali zavrtje kostnega mozga (zmanjšanje števila določenih krvnih celic). Nemudoma povejte zdravniku, če opazite katerega koli od teh simptomov.

Če ste pozabili vzeti zdravilo Kapecitabin

Ne zaužijte izpuščenega odmerka in naslednjič ne vzemite dvojnega odmerka. Nadaljujte z rednim urnikom jemanja in se posvetujte z zdravnikom.

Če ste prenehali jemati zdravilo Kapecitabin

Po prenehanju zdravljenja s kapecitabinom se ne pojavijo neželeni učinki. Če sočasno jemljete kumarinske antikoagulate (na primer fenoprokumon) vam bo zdravnik v primeru prekinitve zdravljenja s kapecitabinom morda moral prilagoditi odmerek antikoagulanta.

Če imate dodatna vprašanja o uporabi zdravila, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom.

4. Možni neželeni učinki

Kot vsa zdravila ima lahko tudi to zdravilo neželene učinke, ki pa se ne pojavijo pri vseh bolnikih.

Če se pojavi kateri koli od navedenih simptomov, takoj **PRENEHAJTE** z jemanjem kapecitabina in pokličite zdravnika:

- **Driska:** če pogostnost dnevnih iztrebljanj preseže število, ki je za vas običajno, za štiri ali več, ali če imate ponoči drisko.
- **Bruhanje:** če bruhatе več kot enkrat v enem dnevu.
- **Slabost:** če izgubite tek in če je količina hrane, ki jo zaužijete vsak dan mnogo manjša kot ponavadi.
- **Stomatitis:** če imate bolečino, rdečino, otekanje ali rane v ustih in/ali grlu.
- **Kožna reakcija na rokah in nogah:** če imate bolečine, otekanje, rdečino ali mravljinčenje na rokah ali nogah ali obojih okončinah.
- **Povišana telesna temperatura:** če imate telesno temperaturo 38 °C ali več.
- **Okužba:** če se vam pojavijo znaki okužbe, ki jo povzročajo bakterije, virusi ali drugi organizmi.
- **Bolečina v prsnem košu:** če občutite bolečino, omejeno na sredino prsnega koša, še posebno, če se pojavi med naporom.
- **Stevens-Johnsonov sindrom:** če se vam pojavi boleč rdeč ali vijoličasti izpuščaj, ki se širi, in mehurji in/ali se razvijejo druge spremembe na sluznicah (npr. v ustih in na ustnicah), zlasti če ste pred tem imeli preobčutljivostno reakcijo na svetlobo, okužbe dihal (npr. bronhitis) in/ali povišano telesno temperaturo.

Če ukrepamo takoj, neželeni učinki minejo v 2 do 3 dneh po prekinitvi zdravljenja. Kadar pa ne izginejo, takoj pokličite zdravnika. Morda vam bo predpisal nadaljevanje zdravljenja z manjšimi odmerki.

Poleg zgoraj naštetega, so zelo pogosti neželeni učinki (pojavi se lahko pri več kot 1 od 10 bolnikov) med uporabo kapecitabina v monoterapiji:

- bolečina v trebuhu,
- izpuščaji, suha ali srbeča koža,
- utrujenost,
- izguba apetita (anoreksija).

Ti neželeni učinki lahko postanejo hudi. Zato je pomembno, se v primeru pojava neželenih učinkov **vedno nemudoma posvetujete z zdravnikom**. Zdravnik vam lahko naroči zmanjšanje odmerka in/ali začasno prenehanje zdravljenja s kapecitabinom. To bo pomagalo zmanjšati verjetnost, da bi se neželeni učinki nadaljevali ali postali hudi.

Drugi neželeni učinki so:

Pogosti neželeni učinki (pojavi se lahko pri največ 1 od 10 bolnikov) so:

- zmanjšanje števila belih ali rdečih krvnih celic (vidno pri preiskavah),
- dehidracija, izguba telesne mase,
- nespečnost, depresija,
- glavobol, zaspanost, omotica, nenormalne zaznave na koži (omrtvičenost ali mravljinčenje), spremembe v okušanju,
- draženje oči, močno solzenje, pordelost oči (konjunktivitis),
- vnetje ven (tromboflebitis),
- kratka sapa, krvavitve iz nosu, kašelj, izcedek iz nosu,
- ocvirki ali druge herpesne okužbe,
- okužbe pljuč ali dihal (npr. pljučnica ali bronhitis),
- krvavitve iz črevesja, zaprtje, bolečine v zgornjem delu trebuha, težave z želodcem, prekomerni vetrovi, suha usta,
- kožni izpuščaji, izpadanje las (alopecija), pordelost kože, suha koža, srbenje, spremenjena barva kože, izguba kože, vnetje na koži, bolezen nohtov,
- bolečine v sklepih ali udih, prsnem košu ali hrbtu,
- povišana telesna temperatura, oteklost udov, občutek obolelosti,
- težave z delovanjem jeter (vidno pri preiskavah krvi) in povišan bilirubin v krvi (izločajo ga jetra).

Občasni neželeni učinki (pojavi se lahko pri največ 1 od 100 bolnikov) so:

- okužba krvi, okužba sečil, okužba kože, okužbe nosu in žrela, glivične okužbe (vključno s tistimi v ustih), gripa, gastroenteritis, zobni absces,
- bule pod kožo (lipomi),
- zmanjšanje števila krvnih celic, vključno s trombociti, razredčenje krvi (vidno pri preiskavah),
- alergija,
- sladkorna bolezen, znižanje kalija v krvi, podhranjenost, povišanje trigliceridov v krvi,
- stanje zmedenosti, napadi panike, depresivno razpoloženje, zmanjšanje spolnega poželenja,
- težave z govorjenjem, poslabšanje spomina, izguba usklajenosti (koordinacije) gibov, motnje ravnotežja, omedlevica, okvara živcev (nevropatija) in težave z zaznavanjem,
- zamegljeni ali dvojni vid,
- vrtoglavica, bolečine v ušesih,
- nepravilen srčni utrip in palpitacije (motnje srčnega ritma), bolečina v prsih in srčni infarkt,
- krvni strdki v globokih venah, visok ali nizek krvni tlak, vročinski oblivi, hladni udi, vijolične pege na koži,
- krvni strdki v pljučnih venah (pljučna embolija), sesedanje (kolaps) pljuč, izkašljevanje krvi, astma, kratka sapa ob naporu,
- zapora črevesja, nabiranje tekočine v trebuhu, vnetje tankega ali debelega črevesja, želodca ali požiralnika, bolečine v spodnjem delu trebuha, nelagodje v trebuhu, zgaga (vračanje hrane iz želodca), kri v blatu,
- zlatenica (porumenelost kože in oči),
- razjede in mehurji na koži, reakcija kože na sončno svetlobo, pordelost dlani, oteklost obraza ali bolečine na obrazu,
- oteklost ali okorelost sklepov, bolečine v kosteh, šibkost ali togost mišic,
- nabiranje tekočine v ledvicah, pogostejše uriniranje (odvajanje vode) ponoči, inkontinenca, kri v urinu, povišanje kreatinina v krvi (znak motenega delovanja ledvic),
- neobičajna krvavitev iz nožnice,
- otekline (edemi), mrzlica.

Nekateri od teh neželenih učinkov so pogostejši, če je kapecitabin uporabljen sočasno z drugimi zdravili za zdravljenje raka. Drugi neželeni učinki v teh okoliščinah so:

Pogosti neželeni učinki (pojavi se lahko pri največ 1 od 10 bolnikov) so:

- znižanje natrija, magnezija ali kalcija v krvi, povišanje krvnega sladkorja,
- bolečine v živcih,
- zvonjenje ali šumenje v ušesih (tinitus), izguba sluha,
- vnetje ven,
- kolcanje, sprememba glasu,
- bolečine ali spremenjeno/nenormalno zaznavanje v ustih, bolečine v čeljusti,
- znojenje, nočno znojenje,
- mišični krči,
- težave pri uriniranju, kri ali beljakovine v urinu,
- podplutbe ali reakcije na mestu injiciranja (zaradi sočasno uporabljenih zdravil).

Redki neželeni učinki (pojavi se lahko pri največ 1 od 1.000 bolnikov) so:

- zožitev ali zamašitev solzovoda (stenoza lakrimalnega kanala),
- odpoved jeter,
- vnetje, ki povzroči moteno delovanje ali zaporo izločanja žolča (holestatični hepatitis),
- specifične spremembe na elektrokardiogramu (podaljšanje intervala QT),
- motnje srčnega ritma (vključno s fibrilacijo ventriklov, *torsade de pointes* in bradikardijo),
- vnetje oči, ki povzroči bolečine v očeh in lahko tudi težave z vidom,
- vnetje kože, ki povzroči rdeče, luskaste lehe na koži in je posledica boleznimunskega sistema.

Zelo redki neželeni učinki (pojavi se lahko pri največ 1 od 10.000 bolnikov) so:

hude kožne reakcije, na primer izpuščaji na koži, razjede in mehurji, ki lahko vključujejo razjede v ustih, nosu, na spolovilih, rokah, stopalih in očeh (rdeče in otekle oči).

Poročanje o neželenih učinkih

Če opazite kateri koli neželeni učinek, se posvetujte z zdravnikom, farmacevtom ali medicinsko sestro. Posvetujte se tudi, če opazite neželene učinke, ki niso navedeni v tem navodilu. O neželenih učinkih lahko poročate tudi neposredno na Univerzitetni klinični center Ljubljana, Interna klinika, Center za zastrupitve, Zaloška cesta 2, SI-1000 Ljubljana, faks: + 386 (0)1 434 76 46, e-pošta: farmakovigilanca@kclj.si. S tem, ko poročate o neželenih učinkih, lahko prispevate k zagotovitvi več informacij o varnosti tega zdravila.

5. Shranjevanje zdravila Kapecitabin

Zdravilo shranjujte nedosegljivo otrokom!

Tega zdravila ne smete uporabljati po datumu izteka roka uporabnosti, ki je naveden na ovojnini in nalepki poleg oznake EXP. Rok uporabnosti zdravila se izteče na zadnji dan navedenega meseca.

Za shranjevanje zdravila niso potrebna posebna navodila.

Ne uporabljajte tega zdravila, če opazite katere koli vidne znake kvarjenja.

Zdravila ne smete odvreči v odpadne vode ali med gospodinjske odpadke. O načinu odstranjevanja zdravila, ki ga ne uporabljate več, se posvetujte s farmacevtom. Taki ukrepi pomagajo varovati okolje.

6. Vsebina pakiranja in dodatne informacije

Kaj vsebuje zdravilo Kapecitabin

- Zdravilna učinkovina je kapecitabin.
Ena filmsko obložena tableta vsebuje 150 mg kapecitabina.
Ena filmsko obložena tableta vsebuje 500 mg kapecitabina.
- Pomožne snovi so:
 - jedro tablete: laktoza monohidrat, mikrokristalna celuloza (E460), hipromeloza (E464), premreženi natrijev karmelozat, magnezijev stearat (E572),
 - obloga tablete: hipromeloza (E464), titanov dioksid (E171), makrogol, rdeči železov oksid (E172).

Izgled zdravila Kapecitabin in vsebina pakiranja

Kapecitabin Fresenius Kabi 150 mg filmsko obložene tablete

Filmsko obložene tablete so rožnate barve, bikonveksne in podolgovate oblike z oznako "150" na eni strani in brez oznake na drugi strani.

Eno pakiranje vsebuje 60 filmsko obloženih tablet (6 pretisnih omotov po 10 tablet).

Kapecitabin Fresenius Kabi 500 mg filmsko obložene tablete

Filmsko obložene tablete so rožnate barve, bikonveksne in podolgovate oblike z oznako "500" na eni strani in brez oznake na drugi strani.

Eno pakiranje vsebuje 120 filmsko obloženih tablet (12 pretisnih omotov po 10 tablet).

Način in režim izdaje zdravila Kapecitabin

H/Rp – Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah.

Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljnem zdravljenju na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnem zdravljenju.

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom

Fresenius Kabi Oncology Plc.
Lion Court, Farnham Road, Bordon
Hampshire, GU35 0NF
Velika Britanija

Izdelovalec

Fresenius Kabi Oncology Plc.
Lion Court, Farnham Road, Bordon
Hampshire, GU35 0NF
Velika Britanija

in

Pharmadox Healthcare Ltd.
KW20A Kordin Industrial Park
Paola PLA3000
Malta

To zdravilo je odobreno v državah članicah EGP pod naslednjimi imeni:

Avstrija	Capecitabin Fresenius Kabi 150 mg Filmtabletten Capecitabin Fresenius Kabi 500 mg Filmtabletten
Belgija	Capecitabine Fresenius Kabi 150 mg filmomhulde tabletten Capecitabine Fresenius Kabi 500 mg filmomhulde tabletten
Ciper	Capecitabine Fresenius Kabi 150 mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία Capecitabine Fresenius Kabi 500 mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία
Češka	Capecitabine Fresenius Kabi 150 mg potahované tablety Capecitabine Fresenius Kabi 500 mg potahované tablety
Danska	Capecitabin Fresenius Kabi
Estonija	Capecitabine Fresenius Kabi 150 mg Capecitabine Fresenius Kabi 500 mg
Grčija	Capecitabine Fresenius Kabi 150 mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία Capecitabine Fresenius Kabi 500 mg επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία
Španija	Capecitabina Fresenius Kabi 150 mg comprimidos recubiertos con película EFG Capecitabina Fresenius Kabi 500 mg comprimidos recubiertos con película EFG
Francija	Capecitabine Fresenius Kabi 150 mg comprimé pelliculé Capecitabine Fresenius Kabi 500 mg comprimé pelliculé
Madžarska	Capecitabine Fresenius Kabi 150 mg filmtabletta Capecitabine Fresenius Kabi 500 mg filmtabletta
Irsko	Capecitabine Fresenius Kabi 150 mg film-coated tablet Capecitabine Fresenius Kabi 500 mg film-coated tablet
Islandija	Capecitabin Fresenius Kabi 150 mg filmuhúðuð tafla Capecitabin Fresenius Kabi 500 mg filmuhúðuð tafla
Italija	Capecitabina Fresenius Kabi
Latvija	Capecitabine Fresenius Kabi 150 mg apvalkotās tabletes Capecitabine Fresenius Kabi 500 mg apvalkotās tabletes
Litva	Capecitabine Fresenius Kabi 150 mg plėvele dengtos tabletės Capecitabine Fresenius Kabi 500 mg plėvele dengtos tabletės
Malta	Capecitabine 150 mg film-coated tablet Capecitabine 500 mg film-coated tablet

Nizozemska	Capecitabine Fresenius Kabi 150 mg filmomhulde tabletten Capecitabine Fresenius Kabi 500 mg filmomhulde tabletten
Norveška	Capecitabin Fresenius Kabi 150 mg filmdrasjerte tabletter Capecitabin Fresenius Kabi 500 mg filmdrasjerte tabletter
Poljska	Capecitabine Fresenius Kabi
Portugalska	Capecitabina Fresenius Kabi 150 mg Capecitabina Fresenius Kabi 500 mg
Romunija	Capecitabina Fresenius Kabi 150 mg comprimate filmate Capecitabina Fresenius Kabi 500 mg comprimate filmate
Švedska	Capecitabine Fresenius Kabi 150 mg, filmdragerade tabletter Capecitabine Fresenius Kabi 500 mg, filmdragerade tabletter
Slovenija	Kapecitabin Fresenius Kabi 150 mg filmsko obložene tablete Kapecitabin Fresenius Kabi 500 mg filmsko obložene tablete
Slovaška	Capecitabine Fresenius Kabi 150 mg filmom obalené tablety Capecitabine Fresenius Kabi 500 mg filmom obalené tablety
Velika Britanija	Capecitabine Fresenius Kabi 150 mg film-coated tablet Capecitabine Fresenius Kabi 500 mg film-coated tablet

Navodilo je bilo nazadnje revidirano dne 14. 8. 2014