

Navodilo za uporabo

Kapecitabin Sandoz 150 mg filmsko obložene tablete

Kapecitabin Sandoz 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 posvetuje s svojim zdravnikom, farmacevtom ali medicinsko sestro. Posvetujte se tudi, če opazite katere koli neželene učinke, ki niso navedeni v tem navodilu. Glejte poglavje 4.

Kaj vsebuje navodilo

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

1. Kaj je zdravilo Kapecitabin Sandoz in za kaj ga uporabljamo

Zdravilo Kapecitabin Sandoz spada v skupino zdravil, ki jih imenujemo citostatiki. Ta zdravila zaustavijo rast rakavih celic. Zdravilo Kapecitabin Sandoz vsebuje kapecitabin, 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 Sandoz se uporablja za zdravljenje raka debelega črevesa, danke, želodca in raka dojke. Poleg tega, se zdravilo Kapecitabin Sandoz uporablja tudi za preprečevanje novega pojava raka debelega črevesa po popolni odstranitvi tumorja z operacijo.

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

2. Kaj morate vedeti, preden boste vzeli zdravilo Kapecitabin Sandoz

Ne jemljite zdravila Kapecitabin Sandoz

- Če ste alergični na kapecitabin ali katero koli sestavino tega zdravila (navedeno v poglavju 6). Če ste se že kdaj zdravili s kapecitabinom in se je pri tem pojavila alergijska reakcija, morate o tem obvestiti 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 veste, da nimate nobene aktivnosti encima dihidropirimidin dehidrogenaze (DPD).
- Če se trenutno zdravite ali ste se v preteklih 4 tednih zdravili z brivudinom, ki se uporablja kot del zdravljenja herpes zostra (norice ali pasovec).

Opozorila in previdnostni krepki

Pred začetkom jemanja zdravila Kapecitabin Sandoz se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom, če:

- veste, da imate delno pomanjkanje aktivnosti encima dihidropirimidin dehidrogenaze (DPD),
- imate obolenje jeter ali ledvic,
- imate ali ste imeli težave s srcem (npr. neredno bitje srca ali bolečine v prsnici in za njo, ki se pojavijo pri fizičnem naporu zaradi težav s pretokom krvi v srce),
- imate možgansko bolezen (npr. raka, ki se je razširil v možgane ali okvaro živcev (nevropatijo)),
- imate porušeno ravnovesje kalcija (opaženo pri krvni preiskavi),
- imate sladkorno bolezen,
- ne morete zadržati hrane ali vode v telesu zaradi hude slabosti in bruhanja
- imate drisko,
- ste ali boste postali dehidrirani,
- imate porušeno ravnotežje ionov v krvi (elektrolitsko neravnovesje, opaženo v preiskavah),
- ste v preteklosti imeli težave z očmi, saj boste morda potrebovali dodatno okulistično spremljanje,
- 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 zdravilo Kapecitabin Sandoz, lahko pride do hudih 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 Sandoz ni namenjeno za otroke in mladostnike. Otrokom in mladostnikom ne dajajte zdravila Kapecitabin Sandoz.

Druga zdravila in zdravilo Kapecitabin Sandoz

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 učinek posameznega zdravila.

Med zdravljenjem s kapecitabinom (vključno z obdobji premora, ko tablet kapecitabina ne jemljete) ne smete jemati brivudina (protivirusnega zdravila za zdravljenje pasovca ali noric).

Če ste jemali brivudin, morate po končanem jemanju brivudina počakati najmanj 4 tedne, preden začnete jemati kapecitabin. Glejte tudi poglavje »Ne jemljite zdravila Kapecitabin Sandoz«.

Posebno previdni morate biti tudi pri jemanju naslednjih zdravil:

- zdravil proti protinu (alopurinol),
- zdravil proti strjevanju krvi (kumarini, varfarin),
- zdravil za preprečevanje epileptičnih napadov ali tremorja (fenitoin),
- interferona alfa ali

- radioterapije in nekaterih zdravil za zdravljenje raka (folinske kisline, oksaliplatin, bevacizumaba, cisplatin, irinotekan),
- zdravil, ki se uporabljajo za zdravljenje pomanjkanja folne kisline.

Jemanje zdravila Kapecitabin Sandoz skupaj s hrano in pijačo

Zdravilo Kapecitabin Sandoz morate vzeti najpozneje 30 minut po obroku.

Nosečnost in dojenje

Zdravniku ali farmacevtu morate pred začetkom zdravljenja povedati, če ste noseči, menite, da bi lahko bili noseči ali načrtujete zanositev. Če ste noseči ali če obstaja sum na nosečnost, zdravila Kapecitabin Sandoz ne smete jemati. Med zdravljenjem z zdravilom Kapecitabin Sandoz ne smete dojiti.

Vpliv na sposobnost upravljanja vozil in strojev

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

Zdravilo Kapecitabin Sandoz vsebuje laktozo

Če vam je zdravnik povedal, da ne prenašate nekaterih sladkorjev, se pred uporabo tega zdravila posvetujte s svojim zdravnikom.

Zdravilo Kapecitabin Sandoz vsebuje natrij

To zdravilo vsebuje manj kot 1 mmol natrija (23 mg) na tableto, kar v bistvu pomeni »brez natrija«.

3. Kako jemati zdravilo Kapecitabin Sandoz

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

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

Tablete Kapecitabin Sandoz je treba **pogoltniti cele z vodo najpozneje 30 minut po obroku.**

Zdravnik vam bo predpisal odmerek in režim zdravljenja, ki bo namenjen le *vam*. Odmerek zdravila Kapecitabin Sandoz je določen glede na vašo telesno površino. Ta se izračuna iz vaše telesne višine in telesne mase. Običajni odmerek za odrasle je 1250 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 jemlje 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 jemlje 5 tablet po 500 mg dvakrat na dan.

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 v kombinaciji, ki vam jo je predpisal zdravnik, jemljite **zjutraj in zvečer**.
- Tablete zaužijte najpozneje **30 minut po obroku** (zajtrka in večerje).
- Pomembno je, da jemljete vsa zdravila tako, kot vam je predpisal vaš zdravnik.

Tablete zdravila Kapecitabin Sandoz se 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).

Če ste vzeli večji odmerek zdravila Kapecitabin Sandoz, kot bi smeli

Če ste vzeli večji odmerek zdravila Kapecitabin Sandoz, kot bi smeli, se takoj, še preden boste vzeli naslednji odmerek, posvetujte z zdravnikom.

Če boste zaužili veliko več kapecitabina, kot bi smeli, se lahko pojavijo naslednji neželeni učinki: občutek slabosti ali slabost, driska, vnetje ali razjede v črevesju ali ustih, 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 Sandoz

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 Sandoz

Po prenehanju zdravljenja z zdravilom Kapecitabin Sandoz se ne pojavijo neželeni učinki. Če sočasno jemljete kumarinske antikoagulate (npr. fenpropakumon), vam bo zdravnik v primeru prekinitve zdravljenja z zdravilom Kapecitabin Sandoz 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 zdravila Kapecitabin Sandoz in pokličite zdravnika:

- **Driska:** če se število odvajanj blata na dan v primerjavi z normalnim odvajanjem poveča za štiri ali več, ali če imate drisko ponoči.
- **Bruhanje:** če bruha več kot enkrat v 24 urah.
- **Slabost:** če izgubite tek in če je količina hrane, ki jo zaužijete vsak dan, mnogo manjša kot po navadi.
- **Vnetje ustne sluznice:** če imate bolečino, rdečino, oteklino ali rane na ustni sluznici in/ali žrelu.
- **Kožna reakcija na rokah in nogah:** če se pojavi bolečina, oteklina, rdečina ali mravljinčenje rok in/ali nog.
- **Vročina:** če se telesna temperatura zviša na 38 °C ali več.
- **Okužba:** če se pojavijo znaki bakterijske, virusne ali z drugimi mikroorganizmi povzročene okužbe.
- **Bolečina v prsnem košu:** če občutite bolečino, omejeno na sredino prsnega koša, še posebno, če se pojavi med naporom.
- **Steven-Johnsonov sindrom:** če imate boleč rdeč ali škrlaten izpuščaj, ki se širi, s pojavom mehurjev in/ali drugih lezij na sluznici (npr. ust in ustnic), še posebej, če ste pred tem bili občutljivi na svetlobo, imeli okužbe dihal (npr. bronhitis) in/ali zvišano telesno temperaturo.
- **Pomanjkanje DPD:** če je znano, da imate pomanjkanje DPD, večje tveganje za nenaden, zgodnji pojav toksičnosti in hudih, življenje ogrožajočih ali smrtnih neželenih učinkov, povzročenih s kapecitabinom (npr. stomatitis, vnetja sluznic, driske, nevtropenije in nevtoksičnosti).

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

Kožna reakcija na rokah in nogah lahko povzroči izgubo prstnih odtisov, kar lahko vpliva na vašo identifikacijo s preverjanjem prstnih odtisov.

Poleg zgoraj omenjenih neželenih učinkov, se lahko pri samostojni uporabi zdravila Kapecitabin Sandoz zelo pogosto (pojavi se lahko pri več kot 1 od 10 bolnikov) pojavijo naslednji stranski učinki:

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

Ti neželeni učinki lahko postanejo resni. Če se pojavijo, se **takoj posvetujte z zdravnikom**. Zdravnik vam bo morda zmanjšal odmerek ali začasno prekinil zdravljenje z zdravilom Kapecitabin Sandoz ali oboje in tako zmanjšal verjetnost, da bi se neželeni učinki nadaljevali ali postali resni.

Drugi neželeni učinki so:

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

- zmanjšanje števila belih ali rdečih krvnih celic (ugotovljeno pri preiskavi),
- dehidracijo, zmanjšanje telesne mase,
- nespečnost (insomnija), depresijo,
- glavobol, zaspanost, omotico, nenormalne občutke v koži (otrplost ali občutek ščemenja), spremembo okusa,
- vnetje oči, povečano solzenje, rdeče oči (konjunktivitis),
- vnetje ven (tromboflebitis),
- kratko sapo, krvavitev iz nosu, kašelj, izcedek iz nosu,
- mehurčke na ustnicah in druge okužbe s herpesom,
- okužbe pljuč in respiratornega sistema (npr. pljučnica ali bronhitis),
- krvavitev iz črevesja, zaprtje, bolečino v zgornjem delu trebuha, slabo prebavo, pline (vetrove), suha usta,
- kožni izpuščaj, izpadanje las (alopecija), pordevanje kože, suho kožo, srbenje (pruritus), razbarvanje kože, izgubo kože, vnetje kože, spremembe na nohtih,
- bolečino v sklepih ali v okončinah, prsnem košu ali hrbtu,
- vročino, otekanje okončin, slabo počutje,
- težave z delovanjem jeter (ugotovljene pri krvnih preiskavah) in povišano vrednost bilirubina v krvi (ki se izloča preko jeter).

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

- okužbo krvi, okužbo sečil, okužbo kože, okužbe nosu in žrela, glivične okužbe (vključno s tistimi v ustih), gripo, gastroenteritis, zobni absces,
- bule pod kožo (lipomi),
- zmanjšanje števila krvnih celic, vključno s trombociti, redčenje krvi (ugotovljeno pri preiskavah),
- alergijo,
- sladkorno bolezen, znižane vrednosti kalija v krvi, podhranjenost, zvišane vrednosti trigliceridov v krvi,
- zmedeno stanje, napade panike, depresivno razpoloženje, zmanjšana spolna sla,
- težave z govorjenjem, okrnjen spomin, izgubo gibalne koordinacije, motnje ravnotežja, omedlevanje, okvaro živcev (nevropatijo) in težave z občutenjem,
- zamegljen ali dvojen vid,

- vrtoglavico, bolečine v ušesu,
- nereden srčni utrip in palpitacije (aritmije), bolečino v prsnem košu in srčno kap (infarkt),
- strdke krvi v globokih venah, visok ali nizek krvni tlak, vročinske oblive, mrzle okončine, škrlatne pike na koži,
- strdke krvi v venah in pljučih (pulmonalni embolizem), kolaps pljuč, izkašljevanje krvi, astmo, kratko sapo ob naporu,
- zaporo črevesja, nabiranje tekočine v trebuhu, vnetje tankega ali debelega črevesja, želodca ali požiralnika, bolečino v spodnjem delu trebuha, neugodnje v želodcu, zgago (refluks hrane iz želodca), kri v blatu,
- zlatenico (porumenelost kože in oči),
- razjedo in mehurčke na koži, reakcijo kože s svetlobo, pordevanje dlani, otekanje ali bolečino obraza,
- otekanje ali togost sklepov, bolečino v kosteh, mišično šibkost ali togost,
- zadrževanje tekočine v ledvicah, pogostejše uriniranje ponoči, nezmožnost zadrževanja urina (inkontinenca), kri v urinu, povečan kreatinin v krvi (znak motnje delovanja ledvic),
- nenavadno krvavitev iz nožnice,
- otekanje (edemi), mrazenje in krče.

Nekateri od teh neželenih učinkov so bolj pogosti, če kapecitabin uporabljamo z drugimi zdravili za zdravljenje raka. Drugi neželeni učinki, ki so jih opazili pri tovrstnem zdravljenju, so bili naslednji:

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

- znižanje ravni natrija, magnezija in kalcija v krvi, povišanje krvnega sladkorja,
- bolečino v živcih,
- zvonjenje ali brnenje v ušesih (tinitus), izgubo sluha,
- vnetje ven,
- kolcanje, spremembo glasu,
- bolečino ali spremenjen/nenormalen občutek v ustih, bolečino v čeljustnicah,
- potenje, nočno potenje,
- mišične krče,
- težave pri uriniranju, kri ali beljakovine v urinu,
- modrice ali reakcijo na mestu injiciranja (povzročeno z zdravili, ki se dajejo istočasno v obliki injekcije).

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

- zoženje ali blokado solznega kanala (stenoza solznega kanala),
- odpoved jeter,
- vnetje, ki vodi v moteno ali zavrto izločanje žolča (holestatični hepatitis),
- specifične spremembe v elektrokardiogramu (podaljševanje intervala QT),
- določene tipe aritmije (vključno z ventrikularno fibrilacijo, torsade de pointes in bradikardijo),
- vnetje oči, ki povzroča bolečine v očesu, lahko tudi težave z vidom,
- vnetje kože, ki povzroča rdeče luskaste lise, zaradi bolezni imunskega sistema.

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

- hude kožne reakcije, kot so kožni izpuščaji, razjede in pojav mehurjev, ki lahko vključujejo razjede ust, nosu, spolovil, rok, nog in oči (rdeče in otečene oči).

Poročanje o neželenih učinkih

Če opazite kateri koli neželeni učinek, se posvetujte z zdravnikom ali farmacevtom.

Posvetujte se tudi, če opazite neželene učinke, ki niso navedeni v tem navodilu. O neželenih učinkih lahko poročate tudi neposredno na:

Javna agencija Republike Slovenije za zdravila in medicinske pripomočke
Sektor za farmakovigilanco

Nacionalni center za farmakovigilanco
Slovenčeva ulica 22
SI-1000 Ljubljana
Tel: +386 (0)8 2000 500
Faks: +386 (0)8 2000 510
e-pošta: h-farmakovigilanca@jazmp.si
spletna stran: www.jazmp.si.

S tem, ko poročate o neželenih učinkih, lahko prispevate k zagotovitvi več informacij o varnosti tega zdravila.

5. Shranjevanje zdravila Kapecitabin Sandoz

Zdravilo shranjujte nedosegljivo otrokom!

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

Shranjujte pri temperaturi do 30 °C.

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 Sandoz

Učinkovina je kapecitabin.

Ena 150 mg filmsko obložena tableta vsebuje 150 mg kapecitabina.

Ena 500 mg filmsko obložena tableta vsebuje 500 mg kapecitabina.

Druge sestavine zdravila so:

- Jedro tablete: laktoza monohidrat, hipromeloza, mikrokristalna celuloza, premrežen natrijev karmelozat, magnezijev stearat;
- Filmska obloga tablete: hipromeloza, smukey, titanov dioksid (E171), rdeči železov oksid (E172).

Izgled zdravila Kapecitabin Sandoz in vsebina pakiranja

Kapecitabin Sandoz 150 mg filmsko obložene tablete:

Svetlo rožnate, filmsko obložene tablete modificirane ovalne oblike (velikosti 5,5 x 11,0 mm), z vtisnjeno oznako "150" na eni strani.

Zdravilo Kapecitabin Sandoz 500 mg filmsko obložene tablete:

Rožnate, filmsko obložene tablete modificirane ovalne oblike (velikosti 8,4 x 16,0 mm), z vtisnjeno oznako "500" na eni strani.

Zdravilo Kapecitabin Sandoz je pakirano v pretisne omote iz PVC/PVDC-Al ali Al-Al folije, ki so nameščene v kartonske škatle z 28, 30, 50, 56, 60, 80, 84, 90, 100, 110, 112, 120 in 180 filmsko obloženimi tabletami.

Na trgu morda ni vseh navedenih pakiranj.

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom Kapecitabin Sandoz

Sandoz d.d., Verovškova 57, 1000 Ljubljana, Slovenija

Izdelovalec

Salutas Pharma GmbH, Otto-von-Guerike-Alle 1, 39179 Barleben, Nemčija

Način izdaje zdravila Kapecitabin Sandoz

H/Rp – Predpisovanje in izdaja zdravila je le na recept, zdravilo pa se uporablja samo v bolnišnicah. Izjemoma se lahko uporablja pri nadaljevanju zdravljenja na domu ob odpustu iz bolnišnice in nadaljnjem zdravljenju.

Zdravilo je v državah članicah EGP pridobilo dovoljenje za promet z naslednjimi imeni:

Avstrija	Capecitabin Sandoz 150 mg - Filmtabletten Capecitabin Sandoz 500 mg -Filmtabletten
Belgija	Capecitabin Sandoz 150 mg filmomhulde tabletten Capecitabin Sandoz 500 mg filmomhulde tabletten
Bolgarija	Capecitabine Sandoz
Češka Republika	Capecitabine Sandoz 150 mg Capecitabine Sandoz 500 mg
Ciper	Capecitabin Sandoz
Danska	Capecitabine Sandoz
Estonija	Capecitabine Sandoz
Finska	Capecitabine Sandoz
Francija	Capecitabine Sandoz 150 mg, comprimé pelliculé Capecitabine Sandoz 500 mg, comprimé pelliculé
Grčija	Capecitabin/ Sandoz
Irska	Capecitabine Sandoz 150 mg Film-Coated Tablets Capecitabine Sandoz 500 mg Film-Coated Tablets
Italija	CAPECITABINA SANDOZ CAPECITABINA SANDOZ
Latvija	Capecitabine Sandoz 150 mg apvalkotās tablets Capecitabine Sandoz 500 mg apvalkotās tabletes
Litva	Capecitabine Sandoz 150 mg plėvele dengtos tabletės Capecitabine Sandoz 500 mg plėvele dengtos tabletės
Madžarska	Capecitabin Sandoz 150 mg filmtabletta Capecitabin Sandoz 500 mg filmtabletta
Malta	Capecitabine Sandoz 150 mg Filmcoated Tablets Capecitabine Sandoz 500 mg Filmcoated Tablets
Nizozemska	Capecitabine Sandoz 150 mg, filmomhulde tabletten Capecitabine Sandoz 500 mg, filmomhulde tabletten
Poljska	Capecitabine Sandoz
Portugalska	Capecitabina Sandoz 150 mg Filmcoated tablets Capecitabina Sandoz 500 mg Filmcoated tablets
Romunija	CAPECITABINĂ SANDOZ 150 mg comprimate filmate CAPECITABINĂ SANDOZ 500 mg comprimate filmate
Slovaška	Capecitabin Sandoz 150 mg filmom obalené tablety Capecitabin Sandoz 500 mg filmom obalené tablety
Slovenija	Kapecitabin Sandoz 150 mg filmsko obložene tablete Kapecitabin Sandoz 500 mg filmsko obložene tablete
Španija	Capecitabina Sandoz 150 mg comprimidos recubiertos con película EFG Capecitabina Sandoz 500 mg comprimidos recubiertos con película EFG
Švedska	Capecitabine Sandoz
Velika Britanija	Capecitabine Sandoz 150 mg Filmcoated Tablets Capecitabine Sandoz 500 mg Filmcoated Tablets

Navodilo je bilo nazadnje revidirano dne 9. 8. 2019