

## **B. PACKUNGSBEILAGE**

## Gebrauchsinformation: Information für Anwender

### Nexavar 200 mg Filmtabletten Sorafenib

**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 oder Apotheker.
- 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 oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind.

#### Was in dieser Packungsbeilage steht

1. Was ist Nexavar und wofür wird es angewendet?
2. Was sollten Sie vor der Einnahme von Nexavar beachten?
3. Wie ist Nexavar einzunehmen?
4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
5. Wie ist Nexavar aufzubewahren?
6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

#### 1. Was ist Nexavar und wofür wird es angewendet?

Nexavar wird angewendet zur Behandlung von Leberkrebs (*Leberzellkarzinom*).

Nexavar wird auch angewendet zur Behandlung von Nierenkrebs in einem fortgeschrittenen Stadium (*fortgeschrittenen Nierenzellkarzinoms*), wenn eine Standardtherapie nicht geholfen hat, um Ihre Erkrankung zum Stillstand zu bringen, oder als ungeeignet angesehen wird.

Nexavar ist ein so genannter *Multi-Kinase-Inhibitor*. Es wirkt, indem es das Wachstum der Krebszellen verlangsamt und die Blutversorgung, die die Krebszellen wachsen lässt, unterbindet.

#### 2. Was sollten Sie vor der Einnahme von Nexavar beachten?

**Nexavar darf nicht eingenommen werden,**

- **wenn Sie allergisch** gegen Sorafenib oder einen der in Abschnitt 6. genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind.

#### Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, bevor Sie Nexavar einnehmen.

**Besondere Vorsicht bei der Einnahme von Nexavar ist erforderlich,**

- **wenn Sie Hautprobleme bekommen.** Nexavar kann Hautausschläge und Hautreaktionen hervorrufen, insbesondere an Händen und Füßen. Diese können üblicherweise von Ihrem Arzt behandelt werden. Wenn dies nicht erfolgreich ist, kann Ihr Arzt die Behandlung unterbrechen oder ganz beenden.
- **wenn Sie Bluthochdruck haben.** Nexavar kann den Blutdruck erhöhen. Ihr Arzt wird Ihren Blutdruck überwachen und Ihnen gegebenenfalls ein Arzneimittel zur Behandlung Ihres Bluthochdrucks verordnen.
- **wenn Sie Probleme mit Blutungen bekommen oder Warfarin oder Phenprocoumon einnehmen.** Die Behandlung mit Nexavar kann zu einem erhöhten Risiko für Blutungen führen. Wenn Sie Warfarin oder Phenprocoumon (Arzneimittel, die zur Vermeidung von

- Blutgerinnseln das Blut verdünnen) einnehmen, kann ein erhöhtes Risiko für Blutungen bestehen.
- **wenn Sie Brustschmerzen oder Herzprobleme bekommen.** Ihr Arzt kann entscheiden, die Behandlung zu unterbrechen oder ganz zu beenden.
  - **wenn Sie eine Herzerkrankung haben**, wie z. B. eine Reizleitungsstörung, genannt "Verlängerung des QT-Intervalls".
  - **wenn Sie operiert werden oder kürzlich operiert wurden.** Nexavar könnte die Wundheilung beeinträchtigen. Üblicherweise wird Nexavar abgesetzt werden, wenn Sie operiert werden. Ihr Arzt wird entscheiden, wann Sie mit der Einnahme von Nexavar wieder beginnen können.
  - **wenn Sie Irinotecan oder Docetaxel erhalten**, die ebenfalls Arzneimittel gegen Krebs sind. Nexavar kann die Wirkung und insbesondere auch die Nebenwirkungen dieser Arzneimittel verstärken.
  - **wenn Sie Neomycin oder andere Antibiotika einnehmen.** Die Wirkung von Nexavar kann vermindert sein.
  - **wenn Sie eine schwere Leberfunktionsstörung haben.** Sie können schwerwiegendere Nebenwirkungen bekommen, wenn Sie dieses Arzneimittel einnehmen.
  - **wenn Sie eine eingeschränkte Nierenfunktion haben.** Ihr Arzt wird Ihren Flüssigkeits- und Elektrolythaushalt kontrollieren.
  - **Fruchtbarkeit:** Nexavar kann die Fruchtbarkeit von Männern und Frauen beeinträchtigen. Sollte Sie dies betreffen, sprechen Sie bitte mit einem Arzt.
  - **Durchbruch der Magen- oder Darmwand** (*gastrointestinale Perforation*) kann während der Behandlung auftreten (siehe Abschnitt 4: Welche Nebenwirkungen sind möglich?). In diesem Fall wird Ihr Arzt die Behandlung unterbrechen.

**Informieren Sie Ihren Arzt, wenn einer dieser Fälle auf Sie zutrifft.** Sie benötigen möglicherweise eine Behandlung oder Ihr Arzt entscheidet, Ihre Nexavar-Dosis zu ändern oder die Behandlung ganz zu beenden (siehe auch Abschnitt 4: Welche Nebenwirkungen sind möglich?).

### **Kinder und Jugendliche**

Nexavar wurde bei Kindern und Jugendlichen bisher noch nicht untersucht.

### **Einnahme von Nexavar zusammen mit anderen Arzneimitteln**

Einige Arzneimittel können Nexavar beeinflussen oder durch Nexavar beeinflusst werden. Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie eines der folgenden oder andere Arzneimittel einnehmen, kürzlich andere Arzneimittel eingenommen haben oder beabsichtigen andere Arzneimittel einzunehmen, auch wenn es sich um nicht verschreibungspflichtige Arzneimittel handelt:

- Rifampicin, Neomycin oder andere Arzneimittel zur Behandlung von Infektionen (**Antibiotika**)
- Johanniskraut, ein pflanzliches Arzneimittel gegen **Depression**
- Phenytoin, Carbamazepin oder Phenobarbital, Arzneimittel zur Behandlung von **Epilepsie** und anderen neurologischen Erkrankungen
- Dexamethason, ein **Kortikosteroid**, das bei verschiedenen Erkrankungen eingesetzt wird
- Warfarin oder Phenprocoumon, Antikoagulanzen, die zur **Vermeidung von Blutgerinnseln** angewendet werden
- Doxorubicin, Capecitabin, Docetaxel, Paclitaxel und Irinotecan, die zur **Behandlung von Krebs** eingesetzt werden
- Digoxin, ein Arzneimittel gegen leichte bis mittelschwere **Herzinsuffizienz**

### **Schwangerschaft und Stillzeit**

**Vermeiden Sie es, während der Behandlung mit Nexavar schwanger zu werden.** Wenn Sie schwanger werden könnten, müssen Sie während der Behandlung eine zuverlässige Verhütungsmethode anwenden. Wenn Sie während der Behandlung mit Nexavar schwanger werden, informieren Sie bitte sofort Ihren Arzt, der darüber entscheiden wird, ob die Behandlung fortgesetzt werden sollte.

**Sie dürfen Ihren Säugling während der Behandlung mit Nexavar nicht stillen**, da dieses Arzneimittel das Wachstum und die Entwicklung Ihres Säuglings beeinträchtigen kann.

### **Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen**

Es gibt keinen Hinweis darauf, dass Nexavar die Verkehrstüchtigkeit oder die Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen beeinträchtigt.

### **3. Wie ist Nexavar einzunehmen?**

**Die empfohlene Dosis Nexavar bei Erwachsenen beträgt 2 Tabletten à 200 mg 2-mal täglich.**

Dies entspricht einer Tagesdosis von 800 mg oder vier Tabletten pro Tag.

**Schlucken Sie die Nexavar Tabletten mit einem Glas Wasser**, entweder unabhängig von einer Mahlzeit oder mit einer leicht oder mäßig fettreichen Mahlzeit. Nehmen Sie dieses Arzneimittel nicht mit einer fettreichen Mahlzeit ein, da dies zu einer verminderten Wirkung von Nexavar führen kann. Falls Sie beabsichtigen, eine fettreiche Mahlzeit zu sich zu nehmen, nehmen Sie die Tabletten mindestens 1 Stunde vor oder 2 Stunden nach der Mahlzeit ein.

Nehmen Sie dieses Arzneimittel immer genau nach Absprache mit Ihrem Arzt ein. Fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht sicher sind.

Es ist wichtig, dass Sie dieses Arzneimittel jeden Tag etwa zur gleichen Zeit einnehmen, damit eine konstante Menge in Ihrer Blutbahn vorhanden ist.

Üblicherweise nehmen Sie dieses Arzneimittel so lange ein, wie Sie davon einen klinischen Nutzen haben und nicht unter inakzeptablen Nebenwirkungen leiden.

**Wenn Sie eine größere Menge von Nexavar eingenommen haben, als Sie sollten**

**Informieren Sie umgehend Ihren Arzt**, wenn Sie (oder jemand anderer) mehr als die Ihnen verordnete Dosis eingenommen haben. Eine zu hohe Dosis Nexavar macht das Auftreten von Nebenwirkungen, insbesondere von Durchfall und Hautreaktionen, wahrscheinlicher oder schwerwiegender. Ihr Arzt wird Ihnen möglicherweise empfehlen, die Einnahme dieses Arzneimittels zu beenden.

**Wenn Sie die Einnahme von Nexavar vergessen haben**

Wenn Sie eine Dosis ausgelassen haben, nehmen Sie diese sobald Sie daran denken ein. Sollte es jedoch fast Zeit für die nächste Einnahme sein, lassen Sie die vorherige Dosis aus, und fahren Sie wie gewohnt mit der Einnahme fort. Nehmen Sie nicht die doppelte Menge ein, wenn Sie die vorherige Einnahme vergessen haben.

### **4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?**

Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arzneimittel Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen. Dieses Arzneimittel kann auch die Ergebnisse von einigen Blutuntersuchungen beeinflussen.

**Sehr häufig:** kann mehr als 1 von 10 Behandelten betreffen

- Durchfall
- Übelkeit
- Kraftlosigkeit oder Müdigkeitsgefühl
- Schmerzen (einschließlich Schmerzen im Mund, Bauchschmerzen, Kopfschmerzen, Knochenschmerzen, Tumorschmerzen)
- Haarausfall
- Hautrötungen
- Rötungen oder Schmerzen an Handflächen oder Fußsohlen (*Hand-Fuß-Syndrom*)
- Juckreiz oder Hautausschlag
- Erbrechen
- Blutungen (einschließlich Blutungen im Gehirn, in der Magen- oder Darmwand und in den Atemwegen)

- Bluthochdruck oder Anstieg des Blutdruckes

**Häufig:** kann bis zu 1 von 10 Behandelten betreffen

- grippeähnliche Erkrankung
- Fieber
- Verdauungsstörung
- Verstopfung
- Schluckbeschwerden
- entzündeter oder trockener Mund, Zungenschmerzen
- Gewichtsverlust
- Appetitlosigkeit
- niedrige Kalziumblutspiegel
- niedrige Kaliumblutspiegel (*Hypokaliämie*)
- Gelenk- oder Muskelschmerzen (*Arthralgie*)
- Empfindungsstörungen in Fingern und Zehen, einschließlich Kribbeln oder Taubheitsgefühl
- Depression
- Erektionsprobleme (*Impotenz*)
- Heiserkeit
- Akne
- entzündete, trockene oder abschuppende Haut
- Herzmuskelschwäche
- Herzinfarkt (*Myokardinfarkt*) oder Schmerzen in der Brust
- Tinnitus (*klingelnde Geräusche im Ohr*)
- Nierenversagen
- ungewöhnlich hohe Eiweißspiegel im Urin (*Proteinurie*)

**Gelegentlich:** kann bis zu 1 von 100 Behandelten betreffen

- entzündete Magenschleimhaut (*Gastritis*) und Sodbrennen (*gastroösophagealer Reflux*)
- Schmerzen im Bauch (*Abdomen*) aufgrund einer Bauchspeicheldrüsenentzündung, Entzündung der Gallenblase und/oder Gallengänge
- gelbe Haut oder Augen (*Gelbsucht*) aufgrund hoher Gallenpigment-Werte (*Hyperbilirubinämie*)
- Allergie-ähnliche Reaktionen (einschließlich Hautreaktionen und Nesselsucht)
- Entzündungen der Haarfollikel (*Folikulitis*)
- allgemeine Infektionen
- Austrocknung
- Vergrößerung der Brust
- ständig laufende Nase
- Atembeschwerden (*Lungenerkrankung*)
- Ekzem
- Unter- oder Überfunktion der Schilddrüse
- scheibenförmige Hautrötungen, teilweise mit Blasenbildung (*Erythema multiforme*)
- ungewöhnlich hoher Blutdruck
- Durchbruch der Magen- oder Darmwand (*gastrointestinale Perforation*)
- reversible Schwellung im hinteren Teil des Gehirns, die mit Kopfschmerzen, Verwirrtheit, Krampfanfällen und Sehstörungen einschließlich Verlust des Sehens einhergehen kann (*reversible posteriore Leukoenzephalopathie*)
- gutartige, örtlich begrenzte Hautwucherung (*Keratoakanthom*)/Hauttumor

**Selten:** kann bis zu 1 von 1.000 Behandelten betreffen

- eine allergische Reaktion mit Anschwellen der Haut (z. B. Gesicht, Zunge), infolgedessen es zu Schwierigkeiten beim Atmen oder Schlucken kommen kann (*Angioödem*)
- eine plötzliche, schwere allergische Reaktion, die auftritt, wenn Sie einer Substanz ausgesetzt sind, gegen die Ihr Körper bei einer früheren Exposition sensibilisiert wurde (*anaphylaktische Reaktion*)
- Herzrhythmusstörung (*QT-Verlängerung*)
- Entzündung der Leber, die zu Übelkeit, Erbrechen, Bauchschmerzen und Gelbsucht führen kann (*Arzneimittel-induzierte Hepatitis*)

- ein sonnenbrandartiger Hautausschlag, der auf der Haut auftreten kann, welche vor kurzem einer Bestrahlung ausgesetzt war, und der schwer sein kann (*Recall-Strahlendermatitis*)
- schwerwiegende Reaktionen der Haut und/oder Schleimhäute, die schmerzhafte Blasen und Fieber einschließen können, darunter auch eine ausgedehnte Ablösung der Haut (*Stevens-Johnson-Syndrom und toxische epidermale Nekrolyse*)
- anormaler Muskelgewebsuntergang, der zu Nierenproblemen führen kann (*Rhabdomyolyse*)
- Schädigung der Nieren, aufgrund derer große Mengen an Eiweiß ausgeschieden werden (*Nephrotisches Syndrom*)
- Entzündung der Blutgefäße in der Haut, die einen Hautausschlag zur Folge haben kann (*leukozytoklastische Vaskulitis*)

Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind.

## 5. Wie ist Nexavar aufzubewahren?

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

**Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem** auf dem Umkarton und jeder Blisterpackung nach "Verwendbar bis" bzw. "EXP" angegebenen **Verfalldatum nicht mehr verwenden**. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats.

Dieses Arzneimittel nicht über 25°C lagern.

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.

## 6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

### Was Nexavar enthält

- Der **Wirkstoff** ist: Sorafenib. Jede Filmtablette enthält 200 mg Sorafenib (als Tosilat).
- Die **sonstigen** Bestandteile sind:  
Tablettenkern: Croscarmellose-Natrium, Mikrokristalline Cellulose, Hypromellose, Natriumdodecylsulfat, Magnesiumstearat (Ph. Eur.).  
Tablettenüberzug: Hypromellose, Macrogol, Titandioxid (E 171), Eisen(III)-oxid (E 172).

### Wie Nexavar aussieht und Inhalt der Packung

Die Nexavar 200 mg Filmtabletten sind rot und rund, auf der einen Seite mit dem Bayerkreuz und auf der anderen Seite mit "200" gekennzeichnet. Sie sind in Kalender-Packungen zu 112 Tabletten erhältlich: die Packungen enthalten vier transparente Blisterpackungen mit jeweils 28 Tabletten.

### Pharmazeutischer Unternehmer

Bayer Pharma AG  
13342 Berlin  
Deutschland

### Hersteller

Bayer Pharma AG  
51368 Leverkusen  
Deutschland

Bayer HealthCare Manufacturing Srl.  
Via delle Groane, 126  
20024 Garbagnate Milanese  
Italien

Falls Sie weitere Informationen über das Arzneimittel wünschen, setzen Sie sich bitte mit dem örtlichen Vertreter des pharmazeutischen Unternehmers in Verbindung (die Liste der örtlichen Vertreter befindet sich am Ende dieser Broschüre).

**België / Belgique / Belgien**

Bayer SA-NV  
Tél/Tel: +32-(0)2-535 63 11

**България**

Байер България ЕООД  
Тел. +359 02 81 401 01

**Česká republika**

Bayer s.r.o.  
Tel: +420 266 101 111

**Danmark**

Bayer A/S  
Tlf: +45-45 23 50 00

**Deutschland**

Bayer Vital GmbH  
Tel: +49-(0)214-30 513 48

**Eesti**

Bayer OÜ  
Tel: +372 655 85 65

**Ελλάδα**

Bayer Ελλάς ΑΒΕΕ  
Τηλ: +30 210 618 75 00

**España**

Bayer Hispania S.L.  
Tel: +34-93-495 65 00

**France**

Bayer Santé  
Tél: +33 (0)3 28 16 34 00

**Ireland**

Bayer Limited  
Tel: +353 1 299 93 13

**Ísland**

Icepharma hf.  
Sími: +354 540 80 00

**Italia**

Bayer S.p.A.  
Tel: +39-02-397 81

**Κύπρος**

NOVAGEM Limited  
Τηλ: +357 22 48 38 58

**Latvija**

SIA Bayer  
Tel: +371 67 84 55 63

**Lietuva**

UAB Bayer  
Tel. +370 5 23 36 868

**Luxembourg / Luxemburg**

Bayer SA-NV  
Tél/Tel: +32-(0)2-535 63 11

**Magyarország**

Bayer Hungária Kft.  
Tel.:+36-14 87-41 00

**Malta**

Alfred Gera and Sons Ltd.  
Tel: +356-21 44 62 05

**Nederland**

Bayer B.V.  
Tel: +31-(0)297-28 06 66

**Norge**

Bayer AS  
Tlf. +47 24 11 18 00

**Österreich**

Bayer Austria Ges. m. b. H.  
Tel: +43-(0)1-711 46-0

**Polska**

Bayer Sp. z o.o.  
Tel.: +48-22-572 35 00

**Portugal**

Bayer Portugal S.A.  
Tel: +351-21-416 42 00

**România**

SC Bayer SRL  
Tel: +40 21 528 59 00

**Slovenija**

Bayer d. o. o.  
Tel.: +386-(0)1-58 14 400

**Slovenská republika**

Bayer, spol. s r.o.  
Tel: +421 2 59 21 31 11

**Suomi/Finland**

Bayer Oy  
Puh/Tel: +358-20 785 21

**Sverige**

Bayer AB  
Tel: +46-(0)8-580 223 00

**United Kingdom**

Bayer plc  
Tel: +44 (0)1 635-56 30 00

**Diese Broschüre wurde zuletzt überarbeitet im {Monat JJJJ}.**

Ausführliche Informationen zu diesem Arzneimittel sind auf den Internetseiten der Europäischen Arzneimittel-Agentur <http://www.ema.europa.eu/> verfügbar.