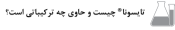


## کپسول

پیش از شروع مصرف این دارو، محتوای دفتر چه راهنما را به دقت مطالعه کنید. پیش از شروع مصرف تایسونا® محتوای دفترچه راهنما را به دقت مطالعه کنید. این دفترچه راهنما دربر گیرنده پاسخ شایعترین سوالات در مورد داروی تایسونا® است. در صور تے کے پاسخ تمامی سوالات شما در این دفتر چے راہنما نیامدہ است، می توانید با پزشک یا داروساز خود تماس بگیرید. این دارو برای بیماری فعلی شما تجویـز شـده اسـت؛ لذا از مصـرف آن در موارد مشـابه یا توصیه آن به دیگـران خودداری نمایید. اطلاعات این دفترچه راهنما در تاریخی که در آخرین صفحه آمده است، به روز رسانی شده و ممکن است در برگیرنده آخرین اطلاعات علمی در مورد داروی شما نباشد. برای اطلاع از آخرین دادههای علمی در مورد داروی خود با پزشک یا داروساز مشورت کنید. همچنین برای کسب اطلاعات بیشتر می توانید به وبسایت شرکت داروسازی نانوالونید به آدرس www.nanoalvand.com، بخش آموزش به بيمار مراجعه فرماييد.



نام اختصاصی داروی شیما تایسونا® و نام ژنریک آن سونیتینیب است. تایسونا® دارویی است که در درمان سرطان کاربرد دارد. این دارو باعث ایجاد اختلال در روند رشد و گسترش سلولهای سرطانی در بدن میشود. ایـن دارو بـه شـکل کپسـول خوراکی اسـت کـه در دوزهـای ۱۲/۵ میلیگـرم، ۲۵ میلیگرم و ۵۰ میلیگـرم به صورت

- دوز ۱۲/۵ میلی گرمی تایسونا® به صورت ۷ کپسول داخل یک بلیستر، ۲ بلیستر داخل یک ولت و ۲ ولت داخل یک جعبه بستهبندی می گردد. هر جعبه تایسونا® ۱۲/۵ میلی گرمی حاوی ۲۸ کپسول است.
- دوز ۲۵ میلی گرمی تایسونا® به صورت ۷ کپسول داخل یک بلیستر، ۲ بلیستر داخل یک ولت و ۲ ولت داخل یک جعبه بستهبندی میگردد. هر جعبه تایسونا® ۲۵ میلی گرمی حـاوی ۲۸ کپسول اسـت.
- دوز ۵۰ میلی گرمی تایسونا® به صورت ۷ کپسول داخل یک بلیستر، ۲ بلیستر داخل یک ولت و ۲ ولت داخل یک جعبه بستهبندی میگردد. هر جعبه تایسونا® ۵۰ میلی گرمی حاوی ۲۸ کپسول است.

در ساخت ایین فرآورده از سونیتینیب (به صورت مالات) به عنوان ماده موثیره و از مانیتول، کراس کارملوز سدیم، پاویدون و منیزیم استثارات به عنوان مواد جانبی استفاده شده است.



# تایسونا® در چه مواردی تجویز میشود؟

تایسونا® در درمان انواعی از سرطانهای پیشرفته و یا تومورهای معده، روده، مری، پانکراس و کلیه کاربرد دارد.

تایسونا® همچنین ممکن است در مواردی که در این دفترچه راهنما به آن اشاره نشده است نیز کاربرد



# چه افرادی نباید تایسونا® را دریافت کنند؟

داروی تایسونا® در موارد زیر نباید مصرف شود:

- اگـر در گذشـته سـابقه واکنش حساسـیتی به سـونیتینیب یا سـایر مـواد جانبی موجـود در فرآورده داشـتهاید. در ابتدای بروشـور لیسـت کاملی از مواد جانبی تایسـونا® آورده شــده اسـت.
  - به دلیل عدم اثبات کارایی سونیتینیب در کودکان، مصرف این دارو در افراد زیر ۱۸ سال توصیه نمیشود.



قبل از دریافت داروی تایسونا® چه مواردی را حتما باید به پزشک خود اطلاع دهید؟

– اگر سابقه حساسیت به سونیتینیب و یا هر کدام از اجزای سازندهی دارو را داشتهاید؛

- اگر سابقه حساسیت به دارو، مواد غذایی، رنگ و یا هر ماده دیگری دارید و همچنین علامتی از حساسیت
  را که تا به حال تجربه کرده اید مانند: خارش، کهیر، تحریک پوستی، تنگی نفس، خسخس سینه، سرفه،
  تورم صورت، لبها و یا گلو و هر علامت دیگری؛
  - اگر سابقه ابتلا به مشکلات کلیوی دارید و یا به سرطان دیگری مبتلا بودهاید؛
    - اگر سابقه ابتلا به بیماری کبدی دارید؛
- اگـر سـابقه هـر نوعـی از بیماری قلبی مانند مشـکلات ریتم قلب، طولانی شـدن طـول QT و یا سـابقه این بیماری در اعضـای خانواده و یا افزایش فشــار خون داشــتهاید؛
  - اگر سابقه پایین بودن قند خون و یا ابتلا به دیابت داشتهاید؛
    - اگر سابقه تشنج داشتهاید؛
  - اگر سابقه خونریزی غیرعادی و یا مشکلات انعقاد خون داشتهاید؛
    - اگر مبتلا به اختلالات تیروئیدی هستید؛
  - اگر سابقه آسیب به عروق کوچک خون (میکروآنژیوپاتی ترومبوتیک) را دارید؛
    - اگر مبتلا به اختلالات پانکراس و یا کیسه صفرا هستید؛

- اگر سابقه ابتلا به اختلالات پوست و بافت زیرجلدی داشتهاید؛
- اگر برنامه انجام هرگونه عمل جراحی و یا کارهای درمانی دندانپزشکی دارید؛
- اگـر تجربـه احسـاس درد، تـورم و سـوزش در ناحیـه دهـان، دندانها و یا فک را داشـتهاید و یا احسـاس سـنگیـنی و بیحسـی در قسـمت فـک خـود دارید و یا سـابقه از دسـت دادن دنـدان دارید؛
  - اگر باردار هستید و یا قصد بارداری دارید و یا در دوران شیردهی هستید؛
- اگـر در حال مصرف هـر دارویـی اعـم از داروهـای نسخهای، داروهـای بـدون نسخه، مکملهـای گیاهـی یـا
   ویتامینهـا هسـتید؛



## ایمنی مصرف تایسونا® در دوران بارداری و شیردهی چگونه است؟

تایسونا® در دوران بـارداری نبایـد مصـرف شـود. ایـن دارو می توانـد باعـث آسـیب بـه جنیـن شـود. در صورتـی که خانـم هسـتید در طـول درمـان بـا دارو و تا بعـد از حداقل ۴ هفتـه از مصرف آخرین دوز تایسـونا® بایـد از یک روش مطمئـن پیشـگیری از بـارداری اسـتفاده کنیـد. در صورتی که مرد هسـتید در طـول درمان با دارو و تـا بعد از حداقل ۷ هفتـه از مصـرف آخریـن دوز تایسـونا® بایـد از یک روش مطمئن پیشـگیری از بارداری اسـتفاده کنیـد. در صورتی کـه علیرغـم تمـام احتیاط.هـای لازم بـارداری اتفـاق بیافتـد باید بلافاصله پزشـک را مطلع ســازید.

ترشح تایسونا® در شیر مـادر و تاثیر آن بر کودک شـیرخوار شناختهشـده نیسـت؛ لـذا همزمان با مصـرف این دارو و تـا حداقـل ۴ هفتـه بعــداز خاتمه مصرف دارو، نباید شـیردهی صورت گیرد.

تایسونا® می تواند بر توانایی باروری زن و مرد اثر گذار باشد. در صورت وجود دغدغه در این مورد با پزشک خود مشورت کنید.

# آیا تایسونا® با سایر داروها تداخل دارد؟

در صورتی کـه اکنـون در حـال مصرف هـر نوع دارویی اعـم از داروهای نسـخهای، بدون نسـخه، فرآوردههای طبیعی یـا گیاهـی و ویتامینهـا هسـتید و یـا حتـی اخیـرا دارویـی مصـرف کردهایـد، بـا پزشـک یـا داروسـاز خود مشــورت کنیـد زیـرا تایسـونا® بـا برخـی از داروهـا تداخل داشـته و مصرف همزمـان آن با ایـن داروها میتوانـد موجب کاهش اثربخشــی و یا تشــدید عوارض جانبی شــود.

از مصرف برخیی از داروها همزمان با تایسونا<sup>®</sup> باید اجتناب شود. اگر تحت درمان با این داروها هستید، ممکن است پزشک میزان داروی مصرفی شما را تغییر داده و یا داروهای جایگزین دیگری برای شما تجویز کند. برخی از این داروها شامل:

داروهای درمان عفونتهای قارچی مانند کتوکونازول و ایتراکونازول؛

- داروهای درمان عفونت مانند اریترومایسین، کلاریترومایسین و ریفامپین؛

– داروهای مصرفی در ایدز مانند ریتوناویر؛

– دگزامتازون؛

- داروهای درمان صرع و یا اختلالات عصبی مانند فنی توئین، فنوباربیتال و کاربامازپین؛

- داروهای درمان پوکی استخوان مانند زولدرونیک اسید، آلندرونیت، پامیدرونیت و یا ایباندرونیت؛

- داروهای گیاهی حاوی گیاه هایپریکوم پرفوراتوم که در درمان اختلالات اضطراب و افسردگی استفاده میشوند؛

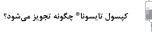
داروهای مورد استفاده در دیابت؛

- داروهای مورد استفاده در تنظیم ریتم قلب؛

تداخــلات مطـرح شــده شــامل تمامــی تداخلات دارویی تایســونا® نیســت، لــذا در خصــوص تمامی داروهــای مصرفی خــود بــا پزشــک معالج مشــوت کنید.

بـا توجـه بـه تداخـل اثـر داروی تایسـونا® بـا میـوه گریپـفـروت، در طـول درمـان بـا ایـن دارو از مصرف ایـن میوه و نوشـیدنیهای حـاوی گریپـفـروت اجتنـاب کنیـد.

Y



- − کپسـول تایسـونا® را دقیقا طبق دسـتور پزشـک مورد اسـتفاده قرار دهید. پزشـک در مورد تعداد و زمان مصرف کپسول اطلاعات کامل را در اختیار شما قرار میدهد.
- − تایسونا® وابسته بـه نـوع بیمـاری بـا مقادیـر متفـاوت تجویـز خواهد شـد. از مصـرف مقادیر بیشـتر و یـا کمتر از میزان تجویز شده توسط پزشک معالج خود خودداری کنید. برای اثربخشی بهتر، دارو را در زمان های ثابتی در هـر روز مصـرف كنيد.
  - − کپسول تایسونا® می تواند قبل و یا بعد از غذا مصرف شود.
    - کپسول تایسونا® را با یک لیوان پر آب میل کنید.
  - كپسول را به صورت كامل بلعيده و از جويدن، شكستن و يا خرد كردن آن اجتناب كنيد.
- از قطع ناگهانی دارو در طول درمان خود اجتناب کنید و تنها با دستور پزشک نحوهی مصرف داروی خود را تغییر دهید.
  - جهت دورانداختن کپسولهای استفاده نشده به صورت ایمن با پزشک یا داروساز خود مشورت نمایید.
- چنان چه در ارتباط با نحوه مصرف تایسونا® سوال دیگری در ذهن دارید، با پزشک، داروساز یا سایر اعضای کادر درمان مشورت کنید.



## دوز تایسونا®، فواصل تجویز و طول دوره درمان چقدر است؟

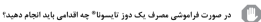
دوز داروی تایسونا® وابسته به نوع بیماری شما متفاوت خواهد بود. به صورت معمول این دارو برای درمان سرطانهای دستگاه گوارش و کلیه به صورت یک بار در روز برای ۴ هفته تجویز شده و سپس به مدت ۲ هفته مصرف دارو قطع می شود تا یک دوره ۶ هفته ای از درمان طی شود. در خصوص تعداد دوره های درمان مورد نیاز شما وابسته به شرایط و پاسخ به درمان پزشک اظهار نظر خواهد کرد.

در مورد مصرف دارو در درمان سرطان پانکراس دارو به صورت روزی یکبار تجویز می گردد. مدت زمان مصرف دارو با توجه به شرایط هر بیمار توسط پزشک تعیین می گردد.



## در صورت مصرف بیش از حد تایسونا® چه باید کرد؟

چنان چه تایسونا® را بیشتر از دوز درمانی تعیین شده مورد استفاده قرار دادید، بلافاصله به پزشک خود اطلاع داده و یـا بـه مراکز اورژانـس مراجعه نمایید.



— در صورت فراموشی مصرف یک دوز، در صورتی که کمتر از ۱۲ ساعت از زمان تعیین شده بـرای مصرف دارو گذشته باشد، داروی فراموش شده را بلافاصله استفاده کرده و دوز بعدی را طبق روال تجویز دارو ادامه دهید.

- در صورت گذشت بیش از ۱۲ ساعت از زمان تعیین شده برای مصرف دارو، داروی فراموش شده را مصرف ننمایید و دوز بعدی را طبق روال تجویز ادامه دهید.
- از مصرف همزمان داروی فراموش شده و داروی نوبت بعدی خودداری کنید. دارو را بیشتر از میزان تجویز شده توسط پزشک، مورد استفاده قرار ندهید.
  - فراموش کردن مصرف داروی خود را حتما به پزشکتان اطلاع دهید.



## 🖺 در طی مصرف تایسونا® چه موارد احتیاطی را باید همواره به خاطر داشته باشید؟

- تایسونا® می تواند باعث ایجاد آسیب شدید و یا تهدید کننده حیات به کبد شود. پزشک شما جهت پایش وضعیت عملکرد کبدی شما در طول درمان، آزمایشهای خون تجویز خواهد کرد. در صورت مشاهده هر نشانهای از آسیب کبدی شامل درد در ناحیه سمت راست و بالای شکم، خارش، تیرگی ادرار و یا زردی پوست و چشمها، پزشک خود را مطلع سازید.
- با توجه به احتمال بروز كاهـش تراكـم اسـتخوان در ناحيه فك و أسـيب بـه دندانها طـي مصرف تايسـونا®، قبل از آغاز درمان معاینه توسط دندانپزشک برای شما انجام خواهد شد. احتمال بروز این عارضه در صورت وجود مشکلات زمینهای دندان، شیمی درمانی، را دیوتراپی، مصرف داروهای استروئیدی، مصرف داروهای درمان پوکی استخوان، مشکلات انعقادی خون، آنمی و یا ابتلا به بیماری پاژه بیشتر خواهد بود.

- − مصرف داروی تایسونا® می تواند باعث بروز سمیت پوستی و بروز عوارض جدی همچون سندرم استیون -جانسـون، اریتمـا مولتـی فـرم و توکسـیک اپیدرمال نکروزیس شـود. بـا توجه به اهمیت ایـن عوارض و نیــاز به قطع دارو در صورت تشخیص این عوارض، هرگونه عارضه پوستی خود را طی درمان به پزشک خود اطلاع دهید.
- داروی تایسونا® میتواند بر میزان قند خون شما اثر گذار باشد. با توجه به اهمیت پیشگیری از افت قند خون طی مصرف این دارو به خصوص برای بیماران دیابتی، در طول درمان و پس از خاتمه درمان شما باید آزمایشهایی جهت اندازه گیری قند خون انجام دهید. در بیماران دیابتی تنظیم دوز داروهای مصرفی پایین آورنده خون توسط پزشک معالج انجام خواهد شد.
- مصرف این دارو می تواند بر عملکرد تیروئید تاثیر گذار باشد. لذا در طول درمان پزشک معالج برای شما آزمایشهایی جهت پایش وضعیت عملکرد تیروئیید تجویز خواهید کبرد. همچنیین در صورت نیباز داروهای کنتبرل عملکرد تیروئیید نیبز بیرای شیما تجویز خواهد شید.
- با توجه به احتمال بروز عارضه مهم سندرم ليز توموري كه به دليل تجزيه سريع سلولهاي سرطاني اتفاق می افتد و ممکن است منجر به بروز نارسایی کلیوی، تغییر ریتم قلب، تشنج و حتی تهدید حیات شود، پزشک معالج شما آزمایش های خون برای پیگیری وقوع این عارضه را برای شما تجویز خواهد کرد.
- − مصرف داروی تایسونا® می تواند باعث شود شما راحت تر دچار خونریزی شوید لذا از کارهایی که ریسک خونریزی را در شما بالا میبرد اجتناب کنید. در این خصوص استفاده از مسواک نرم و ریش تراش برقی به جای تیخ توصیه میشود.

- مصرف داروی تایسـونا® می تواند باعث تغییر رنگ پوسـت و موهای شـما شـود. پوسـت و موی شـما ممکن اسـت در طـول درمان روشـن;تر از حالت عادی شـوند.
- − قبل از دریافت هر گونه مداخله پزشکی و جراحی، به پزشک و یا دندانپزشک خود مصرف داروی تایسونا® را اطلاع دهید.
- قبل از دریافت هر گونـه واکسـن بـا پزشـک معالج خـود مشـورت نمایید. مصـرف همزمان ایـن دارو با واکسـن ها
   ممکـن اسـت ریسـک ابتـالای شـما بـه عفونت را افزایـش داده و یـا عملکـرد واکسـن را مختل کند.
- در طول درمان پزشک برای پایش تاثیر دارو برای شما آزمایش های مختلف خون و ادرار تجویز خواهد کرد.
   همچنین تستهای سنجش عملکرد قلب مانند الکتروکاردیوگرام و کنترل منظم فشار خون نیز برای شما
   انجام خواهد شد.
- محتویات داخل کپسول نباید با سطح پوست تماس پیدا کند، در صورتی که بر اثر باز شدن یا شکستن کپسول محتویات با پوست شما تماس پیدا کرد سریعا محل تماس را با صابون و آب کافی بشویید.
- − در طول مصرف تایسونا® از مصرف میوه گریپفروت یا نوشیدن آب گریپفروت به دلیل تداخل با این دارو اجتناب کنید.
- تایسونا® میتواند در برخی از بیماران باعث ایجاد احساس خستگی و خوابآلودگی شود. قبل از رانندگی و یا کار با دستگاههایی که نیاز به هوشیاری کامل دارند از عدم تاثیر دارو بر هوشیاری خود اطمینان حاصل کنید.
- − تایسـونا® می توانـد بـه مایعـات بـدن (ادرار، مدفوع، اسـتفراغ) وارد شـود. افـرادی که مراقبـت از بیمـار را بر عهده

- دارند باید در زمان نظافت بیمار از مایعات بدن، حمل زبالهها و یا تعویض لباس و پوشینه بهداشتی بیمار از دستکش پلاستیکی استفاده کنند و دستهای خود را قبل و بعد از پوشیدن دستکش بشویند. لباس و ملحفهی بیمار باید به صورت جداگانه شسته شود.
- در طول درمان بـا ایـن دارو و تـا ۴ هفتـه بعـد از پایـان درمان بـرای خانمهـا و۷ هفته بعـد از پایان درمـان برای
   آقایـان حتمـا از روشهـای مطمئن پیشـگیری از بارداری اسـتفاده کنید.
- در صورت شیردهی، بارداری و یا احتمال بارداری مانند تاخیر در زمان قاعدگی، خونریزی غیرطبیعی و یا
   قصد اقدام به بارداری حتما پزشک خود را مطلع کنید.
- قبل از مصرف هـر فـرآوردهای که حـاوی آسـپرین، رقیق کنندههای خون، سـیر، جینسـینگ، جینکـو، ایبوپروفن
   و داروهـای مشـابه، داروهـای ضـددرد و یـا ویتامین E اسـت حتما با پزشـک خود مشـورت کنید.
- بدون مشورت با پزشک خود هیچ داروی دیگری را مصرف نکنید و همیشه فهرستی از تمام داروهای مصرفی
   خود اعیم از نسخهای یا بدون نسخه و یا فرآوردههای گیاهی و ویتامین ها را همراه خود داشته و به پزشک
   معالج خود ارائه دهید.

## ېروز چه علائمي را بايد فورا به پزشک اطلاع دهيد؟

- در صورت بروز هرگونه علائم حساسیتی شامل تحریک پوستی، کهیر، خارش، قرمزی، پوسته پوسته شدن

- پوست همـراه یـا بـدون تـب، تـورم دهـان، صـورت، لبهـا، زبـان و یا گلـو، خسخـس سـینه، احسـاس تنگی در قفســدی سـینه و گلـو، سـختی در تنفـس و صحبـت کـردن و یا خشـونت غیرعـادی صدا؛
- در صورت بروز هرگونـه علائـم عفونـت شـامل تـب ۳۸ درجه سـانتیگراد و یـا بالاتر، لرز، تعریق شــبانه، سـوزش شــدید گلـو، گـوش و یـا درد در ناحیه ســینوسها، سـرفه، افزایش یا تغییـر در رنگ خلط، احسـاس درد در هنگام تخلیـه ادرار، زخمهـای دهانـی، زخمهایـی کـه ترمیم نمیشوند، خـارش یـا درد در ناحیه مقعد؛
- در صورت بروز علائم آسیب کبدی مانند تهوع، درد قسمت بالای شکم، خارش، احساس خستگی، از دست دادن اشتها، تیرگی ادرار، مدفوع کهرنگ، زردی پوست و چشمها؛
  - تنگی نفس، خسخس سینه، مشکل در تنفس، درد قفسه سینه؛
    - احساس تغییر در قدرت تفکر و منطق؛
      - تورم در پا و درد در ناحیه پا؛
    - تورم در ناحیه شکم و گردن؛
    - پوسته پوسته شدن، تورم و تیرگی در قسمتی از پوست بدن؛
  - احساس تپش قلب، احساس لرزش در قفسه سینه و احساس سرگیجه ناگهانی یا حسی شبیه به غش کردن؛

- قرمزی، حساس شدن و پوسته اندازی پوست مانند حالت آفتابسوختگی در کف دستها و کف پاها؛
  - کبودی غیرعادی و یا خونریزی، رنگ پریدگی پوست؛
  - علائم افزایش فشار خون مانند سردرد، تاری چشم، احساس تپش در گردن و گوش و سرگیجه؛
- علائم کاهش قند خون مانند سردرد، احساس گرسنگی، ضعف، تعریق، گیجی، تحریک پذیری، سرگیجه، افزایش ضربان قلب و یا حس بی قراری؛
- علائم خونریزی مانند استفراغ خونی، مدفوع تیره و قیری رنگ، ادرار خونی، سردرد و یا تغییر در وضعیت روانی ، سرفه همراه با خون و احساس درد و سوزش در معده!
- در صورت بروز گرفتگیهای ماهیچهای، خستگی، گیجی، تغییر ریتم ضربان قلب، استفراغ، اسهال، کاهش
   حجم ادرار، احساس سوزن سوزن شدن در دست و پا، احساس سوزن سوزن شدن اطراف دهان؛
- علائم بروز مشکلات تیروئیدی مانند خستگی شدید، افسردگی، افزایش ضربان قلب، احساس پریشانی، لرز، احساس عصبی بودن، تعریق، تهوع، استفراغ، اسهال، ریزش مو، تغییرات وزن، به هم خوردن نظم سیکل قاعدگی؛
  - تغییرات ناگهانی در بینایی؛
  - احساس درد و بیحسی در ناحیه فک، دندانها و لثهها؛

- بیاشتهایی و مشکل در بلع؛
  - عدم تحمل سرما؛
  - مشكل در ترميم زخم؛
  - درد شدید در دهان؛ - اسهال یا یبوست شدید؛
- بی حسی یا احساس سوزن سوزن در یک طرف بدن، احساس ضعف در عضلات صورت، بازوها و پا، سختی
  - در تکلـم و بینایی؛ علائم شبه آنفولانزا؛
  - تورم صورت، پلک، لب، زبان یا ناحیه حنجره و تورم زیر پوست؛
    - ترشحات مقعدی؛
      - غش و تشنج؛
      - سردرد شدید؛

- احساس تحریک شدن پوست و خارش و راش پوستی؛
  - احساس درد در ناحیه گردن، شانه و بازو؛
- در صورت مشاهده هرگونه عارضهای که به مرور زمان بهتر نشده و یا بدتر شود، فورا با پزشک خود



## تایسونا® ممکن است چه اثرات نامطلوبی داشته باشد؟

- ماننـد تمامـی داروهـای دیگـر، تایسـونا® نیـز میتوانـد موجـب بروز عـوارض ناخواسـتهای شـود. قابل ذکر اسـت که این عوارض در همه افراد مصرف کننده بروز نخواهد کرد.
- عوارضی کـه در اینجـا نـام بـرده میشـوند، هـمـه عـوارض احتمالـی تایسـونا® را شـامل نمیشـوند. جهـت کســب اطلاعــات بیشــتر در ایــن زمینــه از پزشــک یـا داروســاز خــود کمـک بگیریــد.



آیا میدانید منظور از عوارض بسیار شایع چیست؟ عارضهای بسیار شایع است که در بیش از %۱۰ افراد مصرف کننده دارو اتفاق بیافتید یا به عبارتی از هر ۱۰ نفر

حداقل یک نفر این عارضه را تجربه کنند.

آیا میدانید منظور از عوارض شایع چیست؟

عارضهای شایع است که در %۱۰۰ افراد مصرفکننده دارو اتفاق بیافتد.

آیا میدانید منظور از عوارض نادر چیست؟

عارضهای نادر است که در کمتر از ۱% افراد مصرفکننده دارو اتفاق بیافتد.

عوارض **بسیار شایع** تایسونا® عبارتند از:

- افزایش فشارخون، ادم، نارسایی قلبی، درد قفسه سینه

- خستگی، سردرد، بیخوابی، لرز، افسردگی، سرگیجه

— تغییر رنگ پوست، راش پوستی، قرمزی و تورم دست و پا، تغییر رنگ مو، خشکی پوست، ریزش مو، خارش

 افزایش یا کاهش قندخون، افزایش اوره خون، افزایش یا کاهش کلسیم خون، کاهش آلبومین خون، کاهش فسفات خون، افزایش یا کاهش سدیم خون، افزایش یا کاهش پتاسیم خون، کاهش منیزیم خون، کم کاری تیروئید

اسهال، تهدوع، افزایـش آنزیـم لیپاز، بیاشـتهایی، التهاب معـده، تغییر طعم دهان، درد شـکمی، اسـتفراغ، افزایش
 آنزیـم آمیـلاز، سـوءهاضمه، یبوست، کاهش وزن، نفخ، درد دهان، خشـکی دهـان، رفلاکس معده

- کاهش برخی از سلولهای خونی (نوتروپنی، ترومبوسایتوپنی،آنمی، لنفوپنی) و خونریزی

- افزایش آنزیمهای کبدی، افزایش بیلیروبین

افزایش آنزیم کراتینین کیناز، درد لگن، ضعف، درد مفصلی، کمردرد، درد ماهیچهای

– افزایش کراتینین

- سرفه، تنگی نفس، خونریزی بینی، نازوفارنژیت، عفونت بخش تنفسی فوقانی، تب

عوارض **شایع** تایسونا® عبارتند از:

- ترومبوز ( لخته شدن خون داخل رگ)

– افزایش اشک

- افزایش یا کاهش غیرطبیعی حساسیت به لمس

- گرگرفتگی و بیآبی بدن

- هموروئيد، التهاب پانكراس

۱٩

- دارو را دور از دید و دسترس کودکان نگهداری نمایید.
- تایسونا $^{\otimes}$  نباید بعد از موعد تاریخ انقضا که روی آن درج شده است مصرف شود.



## نکات کلی که ضمن مصرف تایسونا® باید همواره به یاد داشته باشید:

- در صورتی که علائم و مشکلات مربوط به بیماری تان بهبود نیافت و یا بدتر شد، با پزشک خود تماس
  - داروهای خود را با دیگران سهیم نشوید و نیز از مصرف داروهای افراد دیگر خودداری کنید.
    - از مصرف تایسونا $^{*}$  در شرایطی به جز موارد تجویز شده توسط پزشک خودداری کنید.
  - تمام داروهای خود از جمله تایسونا $^{*}$  را به دور از دید و دسترس کودکان و نیز حیوانات خانگی قرار دهید.
    - روش صحیح دور انداختن داروهای بلااستفاده را از پزشک یا داروساز خود بیاموزید.
- قبل از شروع مصرف هر داروی جدیدی اعم از داروهای نسخهای، بدون نسخه، فرآوردههای طبیعی یا گیاهی
   و ویتامینها، با پزشک یا داروساز خود مشورت کنید.
- − چنانچـه در مـورد تایسـونا® سـوالی در ذهـن داریـد کـه در ایـن دفترچـه بـه آن پاسـخی داده نشـده اسـت، بـا

- آمبولی ریوی
- علائم شبه آنفولانزا
- تغيير رنگ ناخن

## عوارض نادر یا تهدید کننده حیات تایسونا® عبارتند از:

نارسایی حاد کلیوی، اختلال در عملکرد غدد آدرنال، آنژیوادم، ترومبوز شریانی، خونریزی مغزی، سکته مغزی، مشکلات عـروق مغـزی، کمـا، خونریـزی بینـی، فیسـتول، سوراخشـدگی در دسـتگاه گـوارش، نارسـایی کبـدی، مشـکلات کلیـوی، سـمیت کبـدی، واکنـش افزایـش حساسـیت، پـرکاری تیروئید، افت فشـار خـون، عفونت، سـکته قلبی، استئونکروز در فک، پنومونی، دفع پروتئین در ادرار، خونریـزی ریوی، افزایـش طول QT، نارسـایی کلیوی، سندرم لوکوانسفالوپاتی خلفی برگشت پذیر، رابدومیلوزیس، تشنج، شوک سپتیک، میکروآنژیوپاتی ترومبوتیک، عارضه قلبی تورسد دی پوینت، حمله گذرا ایسکمیک، سندرم لیز توموری، مشکلات ترمیم زخم، زخمهای دردناک پوستی، سندرم استیون- جانسون، توکسیک اپیدرمال نکروزیس، اریتما مولتی فرم



تایسونا® را در دمای کمتر از ۳۰ درجه سانتی گراد و دور از نور و رطوبت نگهداری نمایید.

ژوئن ۲۰۱۸ برابر با تیر ماه ۱۳۹۷

ساخت شـرکت نانوفناوران دارویی الوند کرج -ایران

> ساخت شرکت نانوفناوران دارویی الوند کرچ- ایران ایران- البرز-کرچ، شـهرک صنعتی سـیمین دشـت، خیابان هفتم غربی تلفـن: ۲۶۶۷۱۱۸۷۰-۲۶۶۰ فاکس: ۲۶۶۷۱۱۸۷۰-۲۶۶۰ پست الکترونیکی: info@nanoalvand.com وب سایت: www.nanoalvand.com پاسخگوی ۲۴ ساعته مرکز حمایت از بیمار: ۲۵۹۳-۲۱۹۰



## **Capsules**

Read all of this leaflet carefully for complete instruction

## WARNING: HEPATOTOXICITY

Hepatotoxicity has been observed in clinical trials and post-marketing experience.

Hepatotoxicity may be severe, and in some cases, fatal. Monitor hepatic function and interrupt, reduce, or discontinue dosing as recommended.

#### 1.INDICATIONS AND USAGE

#### 1.1. Gastrointestinal Stromal Tumor (GIST)

SUNITINIB is indicated for the treatment of gastrointestinal stromal tumor after disease progression on or intolerance to imatinib mesylate.

## 1.2. Advanced Renal Cell Carcinoma (RCC)

SUNITINIB is indicated for the treatment of advanced renal cell carcinoma.

## 1.3. Adjuvant Treatment of Renal Cell Carcinoma (RCC)

SUNITINIB is indicated for the adjuvant treatment of adult patients at high risk of recurrent RCC following nephrectomy.

## 1.4. Advanced Pancreatic Neuroendocrine Tumors (pNET)

SUNITINIB is indicated for the treatment of progressive, well-differentiated pancreatic neuroendocrine tumors in patients with unresectable locally advanced or metastatic disease.

#### 2. DOSAGE AND ADMINISTRATION

#### 2.1. Recommended Dose for GIST and Advanced RCC

The recommended dose of SUNITINIB for gastrointestinal stromal tumor (GIST) and advanced renal cell carcinoma (RCC) is one 50 mg oral dose taken once daily, on a schedule of 4 weeks on treatment followed by 2 weeks off (Schedule 4/2). SUNITINIB may be taken with or without food.

## 2.2. Recommended Dose for Adjuvant Treatment of RCC

The recommended dose of SUNITINIB for the adjuvant treatment of RCC is 50 mg taken orally once daily, on a schedule of 4 weeks on treatment followed by 2 weeks off (Schedule 4/2), for nine 6-weekcycles. SUNITINIB may be taken with or without food.

## 2.3. Recommended Dose for pNET

The recommended dose of SUNITINIB for pancreatic neuroendocrine tumors (pNET) is 37.5 mg taken orally once daily continuously without a scheduled

off-treatment period. SUNITINIB may be taken with or without food.

#### 2.4. Dose Modification

Dose interruption and/or dose modification in 12.5 mg increments or decrements is recommended based on individual safety and tolerability. The maximum dose administered in the pNET study was 50 mg daily. In the adjuvant RCC study, the minimum dose administered was 37.5 mg.

Strong CYP3A4 inhibitors such as ketoconazole may increase SUNITINIB plasma concentrations.

Selection of an alternate concomitant medication with no or minimal enzyme inhibition potential is recommended. A dose reduction for SUNITINIB to a minimum of 37.5 mg (GIST and RCC) or 25 mg (pNET) daily should be considered if SUNITINIB must be coadministered with a strong CYP3A4 Inhibitor.

CYP3A4 inducers such as rifampin may decrease sunitinib plasma concentrations. Selection of an alternate concomitant medication with no or minimal enzyme induction potential is recommended. A dose increase

for SUNITINIB to a maximum of 87.5 mg (GIST and RCC) or 62.5 mg (pNET) daily should be considered if SUNITINIB must be coadministered with a CYP3A4 inducer. If dose is increased, the patient should be monitored carefully for toxicity.

#### 3. DOSAGE FORMS AND STRENGTHS

12.5 mg hard gelatin capsules

25 mg hard gelatin capsules

50 mg hard gelatin capsules

## 4. CONTRAINDICATIONS

Hypersensitivity to the active substance or to any of the excipients.

л

#### 5. WARNINGS AND PRECAUTIONS

### 5.1. Hepatotoxicity

SUNITINIB can cause severe hepatotoxicity, resulting in liver failure or death. Liver failure occurred at an incidence of <1% in clinical trials. Liver failure signs include jaundice, elevated transaminases and/or hyperbilirubinemia in conjunction with encephalopathy, coagulopathy, and/or renal failure.

Monitor liver function tests (alanine aminotransferase [ALT], aspartate aminotransferase [AST], and bilirubin) before initiation of treatment, during each cycle of treatment, and as clinically indicated.

Interrupt SUNITINIB for Grade 3 or 4 drug-related hepatic adverse reactions and discontinue if there is no resolution. Do not restart SUNITINIB if patients subsequently experience severe changes in liver function tests or have other signs and symptoms of liver failure.

Safety in patients with ALT or AST >2.5 × upper limit of normal (ULN) or, if due to liver metastases, >5.0 × ULN has not been established.

#### 5.2. Cardiovascular Events

Discontinue SUNITINIB in the presence of clinical manifestations of congestive heart failure (CHF).

Interrupt SUNITINIB and/or reduce the dose in patients without clinical evidence of CHF who have an ejection fraction of >20% but <50% below baseline or below the lower limit of normal if baseline ejection fraction is not obtained.

In patients without cardiac risk factors a baseline evaluation of ejection fraction should be considered.

Carefully monitor patients for clinical signs and symptoms of CHF while receiving SUNITINIB. Baseline and periodic evaluations of left ventricular ejection fraction (LVEF) should also be considered while these patients are receiving SUNITINIB.

Cardiovascular events, including heart failure, Venous and arterial thromboembolic events ,cardiomyopathy, myocardial ischemia, and

myocardial infarction, some of which were fatal, have been reported.

### 5.3. QT Interval Prolongation and Torsade de Pointes

SUNITINIB can cause QT interval prolongation in a dose-dependent manner, which may lead to an increased risk for ventricular arrhythmias including Torsade de Pointes. Torsade de Pointes has been observed in <0.1% of SUNITINIB-exposed patients.

Monitor patients with a history of QT interval prolongation, patients who are taking antiarrhythmics, or patients with relevant pre-existing cardiac disease, bradycardia, or electrolyte disturbances. When using SUNITINIB, periodic monitoring with on-treatment electrocardiograms and electrolytes (magnesium, potassium) should be considered. Concomitant treatment with strong CYP3A4 inhibitors may increase sunitinib plasma concentrations and dose reduction of SUNITINIB should be considered.

## 5.4. Hypertension

Monitor patients for hypertension and treat as needed with standard

antihypertensive therapy. In cases of severe hypertension, temporary suspension of SUNITINIB is recommended until hypertension is controlled.

## 5.5. Hemorrhagic Events and Viscus Perforation

Hemorrhagic events reported through post marketing experience, some of which were fatal, have included GI, respiratory, tumor, urinary tract, and brain hemorrhages.

Tumor-related hemorrhage has been observed in patients treated with SUNITINIB. These events may occur suddenly, and in the case of pulmonary tumors, may present as severe and life-threatening hemoptysis or pulmonary hemorrhage. Cases of pulmonary hemorrhage, some with a fatal outcome, have been observed in clinical trials and have been reported in post marketing experience in patients treated with SUNITINIB for metastatic RCC, GIST, and metastatic lung cancer. SUNITINIB is not approved for use in patients with lung cancer. Clinical assessment of hemorrhagic events should include serial complete blood counts (CBCs) and physical examinations.

Serious, sometimes fatal, gastrointestinal complications including gastrointestinal perforation, have been reported in patients with intraabdominal malignancies treated with SUNITINIB.

## 5.6. Tumor Lysis Syndrome (TLS)

Cases of TLS, some fatal, occurred in clinical trials and have been reported in postmarketing experience, primarily in patients with RCC or GIST treated with SUNITINIB. Patients generally at risk of TLS are those with high tumor burden prior to treatment. Monitor these patients closely and treat as clinically indicated.

## 5.7. Thrombotic Microangiopathy

Thrombotic microangiopathy (TMA), including thrombotic thrombocytopenic purpura and hemolytic uremic syndrome, sometimes leading to renal failure or a fatal outcome, occurred in clinical trials and in postmarketing experience of SUNITINIB as monotherapy and administered in combination with bevacizumab. Discontinue SUNITINIB in patients

developing TMA. Reversal of the effects of TMA has been observed after treatment was discontinued.

#### 5.8. Proteinuria

Proteinuria and nephrotic syndrome have been reported. Some of these cases have resulted in renal failure and fatal outcomes. Monitor patients for the development or worsening of proteinuria. Perform baseline and periodic urinalyses during treatment, with follow up measurement of 24-hour urine protein as clinically indicated. Interrupt SUNITINIB and dose reduce for 24-hour urine protein ≥3 grams.

Discontinue SUNITINIB for patients with nephrotic syndrome or repeat episodes of urine protein ≥3 grams despite dose reductions. The safety of continued SUNITINIB treatment in patients with moderate to severe proteinuria has not been systematically evaluated.

#### 5.9. Dermatologic Toxicities

Severe cutaneous reactions have been reported, including cases of erythema multiforme (EM), Stevens-Johnson syndrome (SJS), and toxic epidermal necrolysis (TEN), some of which were fatal. If signs or symptoms of EM, SJS, or TEN (e.g., progressive skin rash often with blisters or mucosal lesions) are present, discontinue SUNITINIB treatment. If a diagnosis of SJS or TEN is suspected, SUNITINIB treatment must not be re-started.

Necrotizing fasciitis, including fatal cases, has been reported in patients treated with SUNITINIB, including of the perineum and secondary to fistula formation. Discontinue SUNITINIB in patients who develop necrotizing fasciitis.

## 5.10. Thyroid Dysfunction

Baseline laboratory measurement of thyroid function is recommended and patients with hypothyroidism or hyperthyroidism should be treated as per standard medical practice prior to the start of SUNITINIB treatment.

All patients should be observed closely for signs and symptoms of thyroid dysfunction, including hypothyroidism, hyperthyroidism, and thyroiditis, while on SUNITINIB treatment. Patients with signs and/or symptoms suggestive of thyroid dysfunction should have laboratory monitoring of thyroid function performed and be treated as per standard medical practice.

Cases of hyperthyroidism, some followed by hypothyroidism, have been reported in clinical trials and through postmarketing experience.

## 5.11. Hypoglycemia

SUNITINIB can result in symptomatic hypoglycemia, which may lead to loss of consciousness, or require hospitalization. Hypoglycemia has occurred in clinical trials in 2% of the patients treated with SUNITINIB for advanced RCC and GIST and in approximately 10% of the patients treated with SUNITINIB for pNET. In the adjuvant treatment of RCC study, no patients on SUNITINIB experienced hypoglycemia.

For patients being treated with SUNITINIB for pNET, pre-existing abnormalities in glucose homeostasis were not present in all patients who experienced hypoglycemia. Reductions in blood glucose levels may be worse in diabetic patients. Check blood glucose levels regularly during and after discontinuation of treatment with SUNITINIB. Assess if antidiabetic drug dosage needs to be adjusted to minimize the risk of hypoglycemia.

## 5.12. Osteonecrosis of the Jaw (ONJ)

ONJ has been observed in clinical trials and has been reported in postmarketing experience in patients treated with SUNITINIB. Concomitant exposure to other risk factors, such as bisphosphonates or dental disease, may increase the risk of osteonecrosis of the jaw. Consider preventive dentistry prior to treatment with SUNITINIB. If possible, avoid invasive dental procedures while on SUNITINIB treatment, particularly in patients receiving intravenous bisphosphonate therapy.

## 5.13. Wound Healing

Cases of impaired wound healing have been reported during SUNITINIB therapy. Temporary interruption of SUNITINIB therapy is recommended for precautionary reasons in patients undergoing major surgical procedures. There is limited clinical experience regarding the timing of reinitiation of therapy following major surgical intervention. Therefore, the decision to resume SUNITINIB therapy following a major surgical intervention should be based upon clinical judgment of recovery from surgery.

## 5.14. Embryo-Fetal Toxicity

Based on findings from animal studies and its mechanism of action, SUNITINIB can cause fetal harm when administered to pregnant woman. Administration of sunitinib to pregnant rats and rabbits during the period of organogenesis resulted in teratogenicity at approximately 5.5 and 0.3 times the clinical systemic exposure (AUC) at the recommended daily doses (RDD) of 50 mg/day, respectively.

Advise pregnant women of the potential risk to a fetus. Advise females of reproductive potential to use effective contraception during treatment with SUNITINIB and for 4 weeks following the final dose.

#### 5.15. Fistula

If fistula formation occurs, sunitinib treatment should be interrupted. Limited information is available on the continued use of sunitinib in patients with fistulae.

#### 5.16. Seizures

In clinical studies of SUNITINIB and from postmarketing surveillance, seizures have been reported. Patients with seizures and signs/symptoms consistent with posterior reversible leukoencephalopathy syndrome (RPLS), such as hypertension, headache, decreased alertness, altered mental functioning and visual loss, including cortical blindness, should be controlled with medical management including control of hypertension. Temporary suspension of sunitinib is recommended; following resolution,

treatment may be resumed at the discretion of the treating physician.

#### 5.17. Infections

Serious infections, with or without neutropenia, including some with a fatal outcome, have been reported. Uncommon cases of necrotising fasciitis, including of the perineum, sometimes fatal, have been reported. Sunitinib therapy should be discontinued in patients who develop necrotising fasciitis, and appropriate treatment should be promptly initiated.

### 5.18. Pancreatitis

Increases in serum lipase and amylase activities were observed in patients with various solid tumours who received sunitinib. Increases in lipase activities were transient and were generally not accompanied by signs or symptoms of pancreatitis in subjects with various solid tumours.

Cases of serious pancreatic events, some with fatal outcome, have been reported. If symptoms of pancreatitis are present, patients should have sunitinib discontinued and be provided with appropriate supportive care.

#### 5.19. Hypersensitivity/angioedema

If angioedema due to hypersensitivity occurs, SUNITINIB treatment should be interrupted and standard medical care provided.

#### 5.20. Gastrointestinal disorders

Diarrhoea, nausea/vomiting, abdominal pain, dyspepsia, and stomatitis/ oral pain were the most commonly reported gastrointestinal adverse reactions; oesophagitis events have been also reported.

Supportive care for gastrointestinal adverse reactions requiring treatment may include medicinal products with antiemetic, antidiarrhoeal, or antacid properties.

Serious, sometimes fatal gastrointestinal complications including gastrointestinal perforation were reported in patients with intra-abdominal malignancies treated with sunitinib.

## 5.21. Hematological disorders

Decreased absolute neutrophil counts and decreased platelet counts were reported in association with sunitinib. The above events were not cumulative, were typically reversible, and generally did not result in treatment discontinuation. rare fatal hematological events, including hemorrhage associated with thrombocytopenia and neutropenic infections, have been reported during postmarketing surveillance.

Anemia has been observed to occur early as well as late during treatment with sunitinib.

Complete blood counts should be performed at the beginning of each treatment cycle for patients receiving treatment with sunitinib.

#### 6. ADVERSE REACTIONS

#### >10%:

Cardiovascular: Hypertension (15% to 34%; grade 3: 4% to 13%), peripheral edema (24%), LVEF decreased (11% to 16%; grades 3/4: 1% to 3%), heart failure ( $\leq$ 15%), chest pain (13%)

**Central nervous system:** Fatigue (33% to 62%), headache (≤23%), fever (≤22%), insomnia (15% to 18%), chills (14%), depression (11%), dizziness (11%)

**Dermatologic:** Skin discoloration (25% to 30%), rash (14% to 29%), hand-foot syndrome (14% to 29%; grades 3/4: 4% to 8%), hair color changes (7% to 29%), dry skin (≤23%), alopecia (5% to 14%), erythema (12%), pruritus (12%)

**Endocrine & metabolic:** Hyperglycemia (23% to 71%), hyperuricemia ( $\leq$ 46%), hypocalcemia (34% to 42%), hypoalbuminemia (28% to 41%), hypophosphatemia ( $\leq$ 36%), hyponatremia ( $\leq$ 29%), hypoglycemia (17% to 22%), hypokalemia (12% to 21%), hypomagnesemia ( $\leq$ 19%), hyperkalemia

(≤18%), hypothyroidism (4% to 16%; grades 3/4: ≤2%), hypercalcemia (13%), hypernatremia (10% to 13%)

Gastrointestinal: Diarrhea (40% to 66%), nausea (45% to 58%), lipase increased (17% to 56%), anorexia (33% to 48%), mucositis/stomatitis (29% to 48%), taste perversion (21% to 47%), abdominal pain (39%), vomiting (34% to 39%), amylase increased (17% to 35%), dyspepsia (15% to 34%), constipation (20% to 23%), weight loss (16%), flatulence (14%), oral pain (6% to 14%), xerostomia (13%), GERD/reflux (12%), glossodynia (11%)

**Hematologic:** Anemia (26% to 79%; grades 3/4: ≤8%), leukopenia (78%; grades 3/4: 8%), neutropenia (53% to 77%; grades 3/4: 10% to 17%), lymphopenia (38% to 68%; grades 3/4: ≤18%), thrombocytopenia (38% to 68%; grades 3/4: 5% to 9%), hemorrhage/bleeding (18% to 37%)

**Hepatic:** AST increased (39% to 72%; grades 3/4: 2% to 5%), alkaline phosphatase increased (24% to 63%; grades 3/4: 2% to 10%), ALT increased (39% to 61%; grades 3/4: 2% to 4%), hyperbilirubinemia (10% to 37%; grades 3/4  $\leq$ 1%)

**Neuromuscular & skeletal:** Creatine kinase increased (49%), limb pain (14% to 40%), weakness (22% to 34%), arthralgia (15% to 30%), back pain (≤28%), myalgia (14%)

Renal: Creatinine increased (12% to 70%)

**Respiratory:** Cough (27%), dyspnea (26%), epistaxis (21%), nasopharyngitis (14%), upper respiratory tract infection (11%)

1% to 10%:

Cardiovascular: Venous thrombotic events (1% to 3%), DVT (2% to 3%), Chest pain

Gastrointestinal: Hemorrhoids (10%), pancreatitis (1%)

Respiratory: Pulmonary embolism (2%)

**Miscellaneous:** Flu-like syndrome (5%), Excessive tear flow, nail discolouration, Abnormally decreased/increased sensitivity, particularly to

touch, Dehydration, Hot flushes.

## <1% (Limited to important or life-threatening):

Acute renal failure, adrenal dysfunction, angioedema, aortic dissection, arterio thrombotic events, atrial flutter, cardiomyopathy, cerebral hemorrhage, cerebral infarction, cerebrovascular accident, coma, epistaxis, febrile neutropenia, fistula formation, gastrointestinal perforation, glomerular sclerosis (segmental), hepatic failure, hepatotoxicity, hypersensitivity, hyperthyroidism, hypotension, infection, macrocytosis, microangiopathic hemolytic anemia (when used in combination with bevacizumab), MI, myocardial disorders, myopathy, myxedema coma, nephrotic syndrome, neutropenic infection, osteonecrosis of the jaw (ONJ), pneumonitis (recall), preeclampsia-like syndrome (proteinuria and reversible hypertension), proteinuria, pulmonary hemorrhage, QT c prolongation, renal impairment, reversible posterior leukoencephalopathy syndrome (RPLS), rhabdomyolysis, seizure, septic shock, thrombotic microangiopathy, torsade de pointes, transient ischemic attack, tumor

hemorrhage, tumor lysis syndrome, tumor necrosis, ventricular arrhythmia, wound healing complications, Stevens-Johnson syndrome, toxic epidermal necrolysis, erythema multiforme, pyoderma gangrenosum

#### 7. DRUG INTERACTIONS

## Risk X (Avoid combination):

BCG, Bevacizumab, Bosutinib, Conivaptan, Highest Risk QTc-Prolonging Agents, Ivabradine, Mifepristone, Natalizumab, Pimecrolimus, Pomalidomide, Silodosin, St Johns Wort, Tacrolimus (Topical), Temsirolimus, Tofacitinib, Vaccines (Live), Vincristine (Liposomal)

## Risk D (Consider therapy modification):

Colchicine, Antifungal Agents (Azole Derivatives, Systemic), CYP3A4 Inducers (Strong), CYP3A4 Inhibitors (Strong), Dabigatran Etexilate, Echinacea, Everolimus, Leflunomide, Moderate Risk QTc-Prolonging Agents, Roflumilast, Topotecan

## Risk C (Monitor therapy):

Bisphosphonate Derivatives, Cardiac Glycosides **Exceptions**: Digitoxin, Coccidioidin Skin Test, CYP3A4 Inhibitors (Moderate), Dasatinib, Deferasirox, Denosumab, Ivacaftor, P-glycoprotein/ABCB1 Substrates, Prucalopride, QTc-Prolonging Agents (Indeterminate Risk and Risk Modifying), Rivaroxaban, Sipuleucel-T, Tocilizumab, Trastuzumab, Vaccines (Inactivated), Vitamin K Antagonists (eg, warfarin)

**Food interactions:** Grapefruit juice may increase the levels/effects of sunitinib. Food has no effect on the bioavailability of SUNITINIB.

**Herb/Nutraceutical interactions:** St John's wort may increase metabolism and decrease sunitinib concentrations.

#### 8. USE IN SPECIFIC POPULATIONS

## 8.1. Pregnancy

Based on animal reproduction studies and its mechanism of action, SUNITINIB can cause fetal harm when administered to a pregnant woman. There are no available data in pregnant women to inform a drug-associated risk. Advise pregnant women or females of reproductive potential of the potential hazard to a fetus.

The background risk of major birth defects and miscarriage for the indicated populations are unknown. However, the estimated background risk in the United States (U.S.) general population of major birth defects is 2%–4% and of miscarriage is 15%–20% of clinically recognized pregnancies.

## **Pregnancy Testing**

Females of reproductive potential should have a pregnancy test before treatment with SUNITINIB is started.

## Contraception

#### Females:

Advise females of reproductive potential to use effective contraception during treatment with SUNITINIB and for at least 4 weeks after the last dose.

#### Males:

Based on findings in animal reproduction studies, advise male patients with female partners of reproductive potential to use effective contraception during treatment with SUNITINIB and for 7 weeks after the last dose.

## Infertility

Based on findings in animals, male and female fertility may be compromised by treatment with SUNITINIB.

#### 8.2. Lactation

There is no information regarding the presence of SUNITINIB and its metabolites in human milk. Because of the potential for serious adverse reactions in breastfed infants from SUNITINIB, advise a lactating woman not to breastfeed during treatment with SUNITINIB and for at least 4 weeks after the last dose.

### 8.3. Pediatric Use

Safety and effectiveness in pediatric patients have not been established.

## 8.4. Hepatic Impairment

No dose adjustment to the starting dose is required when administering SUNITINIB to patients with ChildPugh Class A or B hepatic impairment. Sunitinib and its primary metabolite are primarily metabolized by the liver. Systemic exposures after a single dose of SUNITINIB were similar in patients with mild or moderate (Child-Pugh Class A and B) hepatic impairment compared to patients with normal hepatic function. SUNITINIB was not

studied in patients with severe (Child-Pugh Class C) hepatic impairment.

Studies in cancer patients have excluded patients with ALT or AST >2.5  $\times$  ULN or, if due to liver metastases, >5.0  $\times$  ULN.

## 8.5. Renal Impairment

No adjustment to the starting dose is required when administering SUNITINIB to patients with mild (CLcr 50–80 mL/min), moderate (CLcr 30–<50 mL/min), or severe (CLcr <30 mL/min) renal impairment who are not on dialysis. In patients with end-stage renal disease (ESRD) on hemodialysis, no adjustment to the starting dose is required. However, compared to patients with normal renal function, the sunitinib exposure is 47% lower in patients with ESRD on hemodialysis. Therefore, the subsequent doses may be increased gradually up to 2-fold based on safety and tolerability.

#### 9. OVERDOSAGE

Treatment of overdose with SUNITINIB should consist of general supportive measures. There is no specific antidote for overdosage with SUNITINIB. If indicated, elimination of unabsorbed drug should be achieved by emesis or gastric lavage. Cases of accidental overdose have been reported; these cases were associated with adverse reactions consistent with the known safety profile of SUNITINIB, or without adverse reactions.

#### 10. DESCRIPTION

TYSUNA® capsules are supplied as hard gelatin capsules containing sunitinib (as malate) equivalent to 12.5 mg, 25 mg, or 50 mg of sunitinib together with mannitol, croscarmellose sodium, povidone (K-25) and magnesium stearate as inactive ingredients.

#### 11. CLINICAL PHARMACOLOGY

#### 11.1. Mechanism of Action

Sunitinib is a small molecule that inhibits multiple receptor tyrosine kinases (RTKs), some of which are implicated in tumor growth, pathologic angiogenesis, and metastatic progression of cancer. Sunitinib was evaluated for its inhibitory activity against a variety of kinases (>80 kinases) and was identified as an inhibitor of platelet-derived growth factor receptors (PDGFRα and PDGFRβ), vascular endothelial growth factor receptors (VEGFR1, VEGFR2, and VEGFR3), stem cell factor receptor (KIT), Fms-like tyrosine kinase-3 (FLT3), colony stimulating factor receptor Type 1 (CSF-1R), and the glial cell-line derived neurotrophic factor receptor (RET). Sunitinib inhibition of the activity of these RTKs has been demonstrated in biochemical and cellular assays, and inhibition of function has been demonstrated in cell proliferation assays. The primary metabolite exhibits similar potency compared to sunitinib in biochemical and cellular assays.

SUNITINIB inhibited the phosphorylation of multiple RTKs (PDGFRβ,

VEGFR2, KIT) in tumor xenografts expressing RTK targets in vivo and demonstrated inhibition of tumor growth or tumor regression and/or inhibited metastases in some experimental models of cancer. Sunitinib demonstrated the ability to inhibit growth of tumor cells expressing dysregulated target RTKs (PDGFR, RET, or KIT) in vitro and to inhibit PDGFRβ- and VEGFR2-dependent tumor angiogenesis in vivo.

#### 11.2. Pharmacokinetics

<u>Distribution</u>: V<sub>d</sub> /F: 2230 L

Protein binding: Sunitinib: 95%; SU12662: 90%

<u>Metabolism</u>: Hepatic; primarily metabolized by CYP3A4 to the N-desethyl metabolite SU12662 (active)

Half-life elimination: Terminal: Sunitinib: 40-60 hours; SU12662: 80-110 hours

Time to peak, plasma: 6-12 hours

Excretion: Feces (61%); urine (16%)

### 12. HOW SUPPLIED/STORAGE AND HANDLING

## 12.1. How supplied

TYSUNA® is available as hard gelatin capsules containing 12.5 mg ,25 mg and 50 mg of SUNITINIB. TYSUNA® is available as follows:

- 7 capsules of 12.5 mg TYSUNA® are in a blister and 2 blisters are packaged in a wallet and 2 wallets are packaged in one box. Each box contains 28 capsules.
- 7 capsules of 25 mg TYSUNA® are in a blister and 2 blisters are packaged in a wallet and 2 wallets are packaged in one box. Each box contains 28 capsules.
- 7 capsules of 50 mg TYSUNA® are in a blister and 2 blisters are packaged in a wallet and 2 wallets are packaged in one box. Each box contains 28 capsules.

#### 12.2. Storage Conditions:

Store below 30°C (86°F). Keep away from light and moisture.

## 12.3. Handling and Disposal:

Care should be exercised in the handling of SUNITINIB. Any unused product should be disposed of in accordance with local requirements. Several guidelines on the subject have been published. References for some of these guidelines are as below:

- NIOSH Alert: Preventing occupational exposures to antineoplastic and other hazardous drugs in healthcare settings. 2004. U.S. Department of Health and Human Services, Public Health Service, Centers for Disease Control and Prevention, National Institute for Occupational Safety and Health, DHHS (NIOSH) Publication No. 2004-165.
- OSHA Technical Manual TED 1-0.15A, Section VI: Chapter 2. Controlling Occupational Exposure to Hazardous Drugs. OSHA, 1999.

• <u>American Society of Health-System Pharmacists.</u>(2006) ASHP Guidelines on

Handling Hazardous Drugs. Am J Health Syst Pharm. 2006; 63:1172-1193

Disclaimer: This leaflet was last approved in June 2018. This content should not be considered complete and may not include all the information needed to use SUNITINIB safely and effectively.

#### Last revision:June 2018



Manufacturing Authorization Holder & Manufacturing Site: Nanoalvand Co. Karaj, IRAN

Manufacturing Authorization Holder & Manufacturing Site: NanoAlvand Co.

W. 7th St., Simin Dasht Industrial Area, Karaj, Alborz, Iran TEL: +9826-36671187

Fax: +9826-36671187

E-mail: info@nanoalvand.com URL: www.nanoalvand.com

n 97.12.11 00