

Prospect: Informații pentru utilizator**Dasatinib Stada 20 mg comprimat filmate****Dasatinib Stada 50 mg comprimat filmate****Dasatinib Stada 100 mg comprima filmate**

dasatinib

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să luați acest medicament deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.
- Acest medicament a fost prescris numai pentru dumneavoastră. Nu trebuie să-l dați altor persoane. Le poate face rău, chiar dacă au aceleași semne de boală ca dumneavoastră.
- Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nementionate în acest prospect. Vezi pct. 4.

Ce găsiți în acest prospect:

1. Ce este Dasatinib Stada și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să luați Dasatinib Stada
3. Cum să luați Dasatinib Stada
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Dasatinib Stada
6. Conținutul ambalajului și alte informații

1. Ce este Dasatinib Stada și pentru ce se utilizează

Dasatinib Stada conține substanța activă dasatinib. Acest medicament este utilizat pentru a trata leucemia mieloidă cronică (LMC) la adulți, adolescenți și copii cu vârsta mai mare de un an. Leucemia este un cancer al celulelor albe din sânge. Aceste celule albe ajută de obicei organismul să lupte contra infecțiilor. La pacienții cu LMC, celulele albe numite granulocite încep să se dezvolte necontrolat. Dasatinib Stada inhibă dezvoltarea acestor celule leucemice.

Dasatinib Stada este, de asemenea, utilizat pentru a trata leucemia acută limfoblastică (LAL) cu cromozom Philadelphia pozitiv (Ph+) la adulți, adolescenți și copii cu vârsta mai mare de un an și LMC în fază blastică limfoidă la adulți care nu au avut beneficii în urma terapierilor anterioare. La persoanele care au LAL, celulele albe numite limfocite se multiplică prea repede și trăiesc prea mult. Dasatinib Stada inhibă dezvoltarea acestor celule leucemice.

Dacă aveți întrebări despre modul în care acționează Dasatinib Stada sau despre motivul pentru care vi s-a prescris acest medicament, adresați-vă medicului dumneavoastră.

2. Ce trebuie să știți înainte să luați Dasatinib Stada

Nu luați Dasatinib Stada

- dacă sunteți **alergic** la dasatinib sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerare la pct. 6).

Dacă ați putea fi alergic, cereți sfatul medicului dumneavoastră.

Atenționări și precauții

Înainte să utilizați Dasatinib Stada, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului

- dacă luați **medicamente pentru subțierea sângelui** sau care previn coagularea (vezi „Dasatinib Stada împreună cu alte medicamente”)
- dacă aveți sau ați avut probleme de ficat sau de inimă
- dacă începeți să **respirați greu, să aveți dureri în piept sau să tușiți** când luați dasatinib: acesta poate fi un semn al acumulării de lichid în plămâni sau la nivelul toracelui (care poate apărea mai frecvent la pacienții cu vârsta de 65 ani sau peste) sau al modificărilor în vasele de sânge care alimentează plămânii
- dacă ați avut vreodată sau este posibil să aveți în prezent o infecție cu virus hepatitic B. Acest lucru este necesar deoarece dasatinib poate duce la reactivarea hepatitei B, care poate fi letală, în unele cazuri. Înainte de începerea tratamentului, pacienții vor fi consultați cu atenție de către medic pentru depistarea semnelor acestei infecții.
 - dacă aveți vânătași, sângerări, febră, oboseală și confuzie când luați Dasatinib Stada, adresați-vă medicului dumneavoastră. Acesta poate fi un semn al deteriorării vaselor de sânge, cunoscută ca microangiopatie trombotică (MAT).

Medicul dumneavoastră vă va monitoriza regulat starea, pentru a verifica dacă dasatinib are efectul dorit. Vi se vor face teste de sânge regulat cât timp luați Dasatinib Stada.

Copii și adolescenți

Nu administrați acest medicament copiilor cu vârsta mai mică de un an. Experiența în utilizarea dasatinib la această grupă de vârstă este limitată. Creșterea și dezvoltarea osoasă vor fi atent monitorizate la copiii la care se administrează Dasatinib Stada.

Dasatinib Stada împreună cu alte medicamente

Spuneți medicului dumneavoastră dacă luați, ați luat recent sau s-ar putea să luați orice alte medicamente.

Dasatinib Stada este metabolizat în principal de ficat. Anumite medicamente pot interfera cu efectul dasatinib atunci când sunt luate împreună.

Următoarele medicamente nu trebuie utilizate împreună cu cu Dasatinib Stada:

- ketoconazol, itraconazol – acestea sunt **medicamente antifungice**
- eritromicină, claritromicină, telitromicină – acestea sunt **antibiotice**
- ritonavir – acesta este un **medicament antiviral**
- fenitoină, carbamazepină, fenobarbital – acestea sunt tratamente pentru **epilepsie**
- rifampicină – acesta este un tratament pentru **tuberculoză**
- famotidină, omeprazol – acestea sunt medicamente care **blochează formarea acidului gastric**
- sunătoare – un preparat din plante medicinale obținut fără prescripție medicală, folosit pentru a trata **depresia** și alte afecțiuni (cunoscută, de asemenea, ca *Hypericum perforatum*)

Nu luați medicamente care neutralizează aciditatea gastrică (**antiacide**, cum ar fi hidroxidul de

aluminii sau hidroxidul de magneziu) cu **2 ore înainte sau la 2 ore după ce luați dasatinib.**

Spuneți medicului dumneavoastră dacă luați **medicamente pentru subțierea sângelui** sau care previn coagularea.

Dasatinib Stada împreună cu alimente și băuturi

Nu luați dasatinib împreună cu grepfrut sau cu suc de grepfrut.

Sarcina și alăptarea

Dacă sunteți gravidă sau credeți că ați putea fi gravidă, **informați-l imediat pe medicul dumneavoastră. Dasatinib nu trebuie folosit în timpul sarcinii** decât dacă este neapărat necesar. Medicul va discuta cu dumneavoastră potențialele riscuri de a lua dasatinib în timpul sarcinii.

Și femeile și bărbații care iau dasatinib vor fi sfătuiți să folosească metode contraceptive eficiente în timpul tratamentului.

Dacă alăptați, informați-l pe medicul dumneavoastră. Trebuie să opriți alăptarea în timpul tratamentului cu dasatinib.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Luați măsuri de precauție speciale când conduceți vehicule sau folosiți utilaje, dacă aveți reacții adverse cum sunt amețea și tulburări de vedere..

Dasatinib Stada conține: Lactoză

Dacă medicul dumneavoastră v-a atenționat că aveți intoleranță la unele categorii de glucide, discutați cu acesta înainte de a lua acest medicament.

Dasatinib Stada conține sodiu

Acest medicament conține sodiu mai puțin de 1 mmol (23 mg) per doză, adică practic “nu conține sodiu”.

3. Cum să luați Dasatinib Stada

Dasatinib Stada vi se va prescrie doar de un medic cu experiență în tratamentul leucemiei. Luați întotdeauna acest medicament exact așa cum v-a spus medicul. Discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul dacă nu sunteți sigur. Dasatinib Stada este prescris pentru adulți, adolescenți și copii cu vârsta peste 1 an.

Doza inițială recomandată pentru pacienții adulți cu LMC în fază cronică este de 100 mg o dată pe zi.

Doza inițială recomandată pentru pacienții adulți cu LMC în fază accelerată sau blastică sau cu LAL Ph+ este de 140 mg o dată pe zi.

Dozele pentru copii cu LMC în fază cronică sau cu LAL Ph+ se stabilesc pe baza greutatei corporale

Dasatinib Stada se administrează pe cale orală o dată pe zi fie sub formă de Dasatinib comprimate sau sub formă de Dasatinib pulbere pentru suspensie orală. Administrarea Dasatinib sub formă de comprimate nu este recomandată pentru pacienții cu greutate corporală mai mică de 10 kg. La pacienții cu greutate corporală mai mică de 10 kg și la pacienții care nu pot înghiți comprimate trebuie utilizată pulberea pentru suspensie orală. La schimbarea între formulări (adică, comprimate și pulbere

pentru suspensie orală) poate să apară o modificare a dozei, astfel încât nu trebuie să treceți de la una la alta.

Medicul dumneavoastră va stabili formularea și doza corecte pe baza greutății corporale, oricăror reacții adverse și răspunsului la tratament. Doza inițială de Dasatinib Stada pentru copii se calculează în funcție de greutatea corporală după cum este prezentat mai jos:

Greutate corporală (kg)^a	Doză zilnică (mg)
10 până la mai puțin de 20 kg	40 mg
20 până la mai puțin de 30 kg	60 mg
30 până la mai puțin de 45 kg	70 mg
cel puțin 45 kg	100 mg

^a Administrarea sub formă de comprimate nu este recomandată pentru pacienții cu greutate corporală mai mică de 10 kg; la acești pacienți trebuie utilizată pulberea pentru suspensie orală.

Nu există nicio recomandare privind dozele pentru Dasatinib Stada la copii cu vârsta mai mică de 1 an.

În funcție de modul în care răspundeți la tratament, medicul vă poate sugera o doză mai mare sau mai mică sau poate chiar să vă întrerupă imediat tratamentul pentru o perioadă scurtă. Pentru doze mai mari sau mai mici, este posibil să aveți nevoie să luați combinații de comprimate de diferite concentrații.

Cum să luați Dasatinib Stada

Luați comprimatele la aceeași oră în fiecare zi. Înghițiți comprimatele întregi. **Nu le sfărâmați, tăiați sau mestecați.** Nu administrați comprimate dizolvate. Nu puteți fi sigur că veți primi doza corectă dacă zdrobiți, tăiați, mestecați sau dizolvați comprimatele. Dasatinib Stada poate fi luat cu sau fără alimente.

Instrucțiuni speciale de manipulare a Dasatinib Stada

Este puțin probabil ca Dasatinib Stada comprimate să se spargă. În cazul în care se sparg, alte persoane decât pacientul trebuie să folosească mănuși de protecție când manipulează Dasatinib Stada.

Cât timp să luați Dasatinib Stada

Luați Dasatinib Stada în fiecare zi până când medicul dumneavoastră vă spune să vă opriți. Asigurați-vă că luați Dasatinib Stada atâta timp cât vă este prescris.

Dacă luați mai mult Dasatinib Stada decât trebuie

Dacă, în mod accidental, ați luat prea multe comprimate discutați **imediat** cu medicul dumneavoastră. Puteți avea nevoie de îngrijire medicală.

Dacă uitați să luați Dasatinib Stada

Nu luați o doză dublă pentru a compensa comprimatul uitat. Luați următoarea doză programată la momentul potrivit.

Dacă aveți orice întrebări suplimentare cu privire la acest medicament, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

4. Reacții adverse posibile

Ca toate medicamentele, acest medicament poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

Următoarele pot fi semne ale reacțiilor adverse grave:

- dacă aveți dureri în piept, dificultăți la respirație, tuse și leșin
- dacă aveți **sângerări neașteptate sau vânătăi** fără să vă fi rănit
- dacă observați sânge când vomitați, în scaune sau urină, sau aveți scaune negre
- dacă aveți **semne de infecție** cum sunt febră, frisoane severe
- dacă aveți febră, inflamație la nivelul gurii sau gâtului, vezicule sau descuamare a pielii și/sau mucoaselor.

Adresați-vă imediat medicului dumneavoastră dacă observați oricare dintre cele de mai sus.

Reacții adverse foarte frecvente (pot afecta mai mult de 1 din 10 persoane)

- **Infecții** (incluzând infecții bacteriene, virale și fungice)
- **Inimă și plămâni:** dificultăți la respirație
- **Probleme digestive:** diaree, senzație sau stare de rău, (greață, vărsături)
- **Piele, păr, ochi, generale:** erupții pe piele, febră, umflare a feței, mâinilor și picioarelor, durere de cap, senzație de oboseală sau slăbiciune, sângerări
- **Dureri:** dureri musculare (înainte sau după oprirea tratamentului), durere de burtă (abdominală)
- **Testele pot evidenția:** număr scăzut de trombocite, număr scăzut de celule albe în sânge (neutropenie), anemie, lichid în jurul plămânilor.

Reacții adverse frecvente (pot afecta până la 1 din 10 persoane)

- **Infecții:** pneumonie, infecție cu virus de tip herpetic (inclusiv citomegalovirus – CMV), infecție a căilor respiratorii superioare, infecții grave ale sângelui sau țesuturilor (inclusiv cazuri mai puțin frecvente cu evoluție letală)
- **Inimă și plămâni:** palpitații, bătăi neregulate ale inimii, insuficiență cardiacă congestivă, slăbire a mușchiului inimii, tensiune arterială mare, tensiune arterială crescută în plămâni, tuse
- **Probleme digestive:** tulburări de apetit alimentar, tulburări de gust, burtă (abdomen) balonată sau umflată, inflamație a colonului, constipație, arsuri la stomac, ulcerații în gură, creștere în greutate, scădere în greutate, gastrită
- **Piele, păr, ochi, general:** furnicături pe piele, mâncărimi, uscăciune a pielii, acnee, inflamare a pielii, zgomot persistent în urechi, cădere a părului, transpirație excesivă, tulburări de vedere (incluzând încețoșarea vederii și perturbarea vederii), ochi uscați, vânătăi, depresie, insomnie, înroșire bruscă a pielii, amețeli, contuzii (învinețire), lipsă a poftei de mâncare, somnolență, edem generalizat
- **Dureri:** dureri ale articulațiilor, slăbiciune musculară, dureri în piept, dureri ale mâinilor și picioarelor, frisoane, rigiditate la nivelul mușchilor și articulațiilor, spasm muscular
- **Testele pot evidenția:** lichid în jurul inimii, lichid în jurul plămânilor, ritm neregulat al bătăilor inimii, neutropenie febrilă, sângerări gastro-intestinale, concentrații crescute de acid uric în sânge.

Reacții adverse mai puțin frecvente (pot afecta până la 1 din 100 persoane)

- **Inimă și plămâni:** infarct miocardic (inclusiv cu evoluție letală), inflamație a învelișului (sac fibros) din jurul inimii, ritm neregulat al bătăilor inimii, durere în piept din cauza lipsei alimentării cu

sânge a inimii (angină pectorală), tensiune arterială mică, îngustare a căilor respiratorii care poate duce la dificultăți de respirație, astm bronșic, creștere a tensiunii arteriale în arterele (vase de sânge) de la nivelul plămânilor

- **Probleme digestive:** inflamație a pancreasului, ulcer peptic, inflamație la nivelul tubului digestiv, umflare a burții (abdomenului), ruptură a pielii la nivelul anusului, dificultate la înghițire, inflamație a vezicii biliare, blocaj al căilor biliare, reflux gastro-esofagian (o boală în care sucul gastric și alt conținut al stomacului se întorc în esofag)
- **Piele, păr, ochi, general:** reacții alergice incluzând noduli roșii, dureroși pe piele (eritem nodos), senzație de teamă, confuzie, modificări ale dispoziției, scădere a libidoului, leșin, tremurături, inflamație a ochiului care determină roșeață sau durere, o afecțiune a pielii caracterizată prin apariția de pete bine definite, roșii, sensibile, însoțită de febră cu debut brusc și număr crescut de globule albe în sânge (dermatită neutrofilică), pierdere a auzului, sensibilitate la lumină, deficiențe de vedere, creștere a lacrimației, modificări ale culorii pielii, inflamație a țesutului gras de sub piele, ulceratie la nivelul pielii, apariția de vezicule pe piele, afecțiuni ale unghiilor, afecțiuni ale firului de păr, tulburări la nivelul palmelor și tălpilor, insuficiență renală, urinare frecventă, mărire a sânilor la bărbați, tulburări ale menstruației, disconfort și slăbiciune generale, scădere a funcției glandei tiroide, pierdere a echilibrului în timpul mersului, osteonecroză (o boală în care scade aportul de sânge la nivelul oaselor, ducând la pierdere a țesutului osos și moartea osului), inflamare a articulațiilor, umflare a pielii oriunde pe suprafața corpului
- **Dureri:** inflamație a unei vene care determină roșeață, durere și umflare, inflamație a unui tendon
- **Creier:** pierdere a memoriei
- **Testele pot evidenția:** rezultate anormale ale analizelor de sânge și funcție renală posibil afectată din cauza produșilor reziduali ai tumorii distruse (sindrom de liză tumorală), concentrații scăzute ale albuminei în sânge, număr scăzut al limfocitelor (un tip de celule albe din sânge) în sânge, valori mari ale colesterolului în sânge, inflamarea ganglionilor limfatici, sângerare în creier, neregularitate a activității electrice a inimii, creștere în dimensiuni a inimii, inflamație a ficatului, proteine în urină, valoare crescută a creatin-fosfokinazei (o enzimă care se găsește în special în inimă, creier și mușchii scheletici), valoare crescută în sânge a troponinei (o enzimă care se produce în principal în inimă și în mușchii scheletici), valoare crescută în sânge a gamma-glutamyltransferazei (o enzimă care se produce în principal în ficat), lichid cu aspect lăptos în jurul plămânilor (chilotorax)

Reacții adverse rare (pot afecta până la 1 din 1000 persoane)

- **Inimă și plămâni:** mărire a ventriculului drept al inimii, inflamație a mușchiului inimii, cumulare de simptome ce rezultă din blocarea alimentării cu sânge a mușchiului inimii (sindrom coronarian acut), stop cardiac (oprire a fluxului de sânge la nivelul inimii), boală coronariană (de inimă), inflamație a țesutului care acoperă inima și plămâni, cheaguri de sânge, cheaguri de sânge în plămâni
- **Probleme digestive:** pierdere de substanțe nutritive vitale, cum sunt proteinele, din tubul digestiv, obstrucție intestinală, fistulă anală (formarea unui canal anormal din anus spre pielea din jurul anusului), afectare a funcției rinichilor, diabet zaharat
- **Piele, păr, ochi, general:** convulsii, inflamație a nervului optic care poate duce la pierderea parțială sau completă a vederii, erupții pe piele de forme diferite (cu aspect de marmoră) și culoare albastru-violet, funcție anormal crescută a glandei tiroide, inflamație a glandei tiroide, ataxie (o boală asociată cu absența coordonării musculare), dificultăți de mers, avort, inflamație a vaselor de sânge de la nivelul pielii, fibroză a pielii
- **Creier:** accident vascular cerebral, episod trecător de afectare neurologică determinat de lipsa alimentării cu sânge, paralizie a nervului facial, demență
 - **Sistemul imunitar:** reacție alergică severă
 - **Țesutul musculo-scheletic și conjunctiv:** fuziunea întârziată a capetelor rotunjite care

formează articulațiile (epifize); creștere mai lentă sau întârziată

Alte reacții adverse care au fost raportate cu frecvență necunoscută (care nu poate fi estimată pe baza datelor disponibile):

- Inflamație a plămânilor
- Sângerări la nivelul stomacului sau intestinelor care pot duce la deces
- Reaparitie (reactivare) a infecției cu virusul hepatitic B dacă ați avut în trecut hepatită B (o infecție a ficatului)
- O reacție cu febră, apariție de vezicule pe piele și ulceratie la nivelul mucoaselor
- Boală a rinichilor cu simptome incluzând umflare și rezultate anormale ale testelor de laborator, cum ar fi prezența de proteine în urină și valori scăzute ale concentrațiilor de proteine în sânge
- Deteriorarea vaselor de sânge, cunoscută ca microangiopatie trombotică (MAT), incluzând scăderea numărului de celule roșii din sânge, scăderea trombocitelor și formarea cheagurilor de sânge

Medicul va verifica unele din aceste reacții în timpul tratamentului dumneavoastră.

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nementionate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct la Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România Str. Aviator Sănătescu nr. 48, sector 1

București 011478- RO

e-mail: adr@anm.ro

Website: www.anm.ro

Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

5. Cum se păstrează Dasatinib Stada

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe etichetă, blister și cutie, după EXP. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

Acest medicament nu necesită condiții speciale de păstrare.

Nu aruncați niciun medicament pe calea apei sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să aruncați medicamentele pe care nu le mai folosiți. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

6. Conținutul ambalajului și alte informații

Ce conține Dasatinib Stada

- Substanța activă este dasatinib. Fiecare comprimat filmat conține dasatinib 20 mg, 50 mg, sau 100 mg.

- Celelalte componente:

Nucleul comprimatului: celuloză microcristalină (E 460), lactoză monohidrat (vezi pct. 2 “Ce trebuie să știți înainte să luați Dasatinib Stada”), croscarmeloză sodică, hidroxipropilceluloză (E 463), stearat de magneziu (E 470b).

Film: alcool polivinilic (E 1203), dioxid de titan (E 171), talc (E 553b), monostearat de glicerol (E 471), laurilsulfat de sodiu.

Cum arată Dasatinib Stada și conținutul ambalajului

Dasatinib Stada 20 mg: comprimate filmate rotunde, biconvexe, de culoare albă până la aproape albă, marcate cu “20” pe o față și netede pe cealaltă față, cu diametrul de 6,1 mm.

Dasatinib Stada 50 mg: comprimate filmate ovale, biconvexe, de culoare albă până la aproape albă, marcate cu “50” pe o față și netede pe cealaltă față, cu dimensiuni de 10,9 mm x 5,8 mm.

Dasatinib Stada 100 mg: comprimate filmate ovale, biconvexe, de culoare albă până la aproape albă, marcate cu “100” pe o față și netede pe cealaltă față, cu dimensiuni de 14,8 mm x 7,2 mm.

Dasatinib Stada 20 mg și 50 mg comprimate filmate

Blister din Al/OPA-Al-PVC (blister perforat uni-doză)

Flacon din polietilenă de înaltă densitate (PEÎD) cu capac din polipropilenă cu sistem de închidere securizat pentru copii și un recipient din plastic (PEÎD) care conține silicagel.

Cutia conține 60 x 1 sau 100 x 1 comprimate filmate în blistere perforate uni-doză.

Cutia conține un flacon cu 60 comprimate filmate.

Dasatinib Stada, 100 mg comprimate filmate

Blister din Al/OPA-Al-PVC (blister perforat uni-doză)

Flacon din polietilenă de înaltă densitate (PEÎD) cu capac din polipropilenă cu sistem de închidere securizat pentru copii și un recipient din plastic (PEÎD) care conține silicagel.

Cutia conține 30 x 1, 60 x 1 sau 100 x 1 comprimate filmate în blistere perforate uni-doză. Cutia conține un flacon cu 30 comprimate filmate.

Este posibil ca nu toate mărimile de ambalaj să fie comercializate.

Deținătorul autorizației de punere pe piață

STADA M&D SRL

Strada Sfântul Elefterie, Nr.18, Partea A, Et.1,
Sectorul 5, București România

Fabricanți

Remedica Limited

Aharnon Street, Limassol Industrial Estate, Limassol, 3056
Cipru

Stada Arzneimittel AG

Stadastrasse 2-18, Dortelweil, Bad Vilbel, Hassia, 61118
Germania

Centrafarm Services B.V.

Van De Reijtsstraat 31 E, Breda, Noord-Brabant, 4814 NE
Țările de Jos

Acest medicament este autorizat în Statele Membre ale Spațiului Economic European sub următoarele denumiri comerciale:

Olanda	Dasatinib CF 20 mg,50 mg,70 mg, 80 mg, 100 mg, 140 mg filmomhulde tabletten
Franța	DASATINIB STADA 20 mg,50 mg,70 mg, 80 mg, 100 mg, 140 mg comprimé
pelliculé	
Croația	Dasatinib STADA 20 mg, 100 mg Film- filmom obložene tablete
Ungaria	Dasatinib STADA 20 mg, 50 mg, 70 mg, 80 mg, 100 mg, 140 mg filmtabletta
Irlanda	Dasatinib STADA 20 mg, 50 mg, 70 mg, 100 mg Film-coated Tablets
Islanda	Dasatinib STADA 20 mg, 50 mg, 70 mg, 100 mg Film-coated Tablets
România	Dasatinib STADA 20 mg, 50 mg, 100 mg comprimate filmate
Marea Britanie	Dasatinib STADA 20 mg, 50 mg, 80 mg, 100 mg, 140 mg Film-coated Tablets
Belgia	Dasatinib EG 20 mg, 50 mg, 70 mg, 80 mg, 100 mg, 140 mg filmomhulde tabletten
Luxemburg	Dasatinib EG 20 mg, 50 mg, 70 mg, 80 mg, 100 mg, 140 mg filmomhulde tabletten
Germania	Dasatinib AL 20 mg, 50 mg, 70 mg, 80 mg, 100 mg, 140 mg Filmtabletten
Danemarca	Dasatinib STADA
Finlanda	Dasatinib STADA 20, 50, 70, 80, 100 and 140 mg kalvopäällysteiset tabletit
Italia	Dasatinib EG
Polonia	Dasatinib Stada
Suedia	Dasatinib STADA 20, 50, 70, 80, 100 and 140 mg filmdragerade tabletter

Acest prospect a fost revizuit în Martie 2023.