

Bipacksedel: Information till patienten

Lanreotid SUN 60 mg injektionsvätska, lösning i förfylld spruta
Lanreotid SUN 90 mg injektionsvätska, lösning i förfylld spruta
Lanreotid SUN 120 mg injektionsvätska, lösning i förfylld spruta

lanreotid

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar använda detta läkemedel. Den innehåller information som är viktig för dig.

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Om du har ytterligare frågor vänd dig till läkare eller apotekspersonal.
- Detta läkemedel har ordinerats enbart åt dig. Ge det inte till andra. Det kan skada dem, även om de uppvisar sjukdomstecken som liknar dina.
- Om du får några biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

I denna bipacksedel finns information om följande:

1. Vad Lanreotid Sun är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du använder Lanreotid Sun
3. Hur du använder Lanreotid Sun
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Lanreotid Sun ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

1. Vad Lanreotid Sun är och vad det används för

Namnet på ditt läkemedel är Lanreotid Sun. Det är en långtidsverkande formulering av lanreotid.

Lanreotid, den aktiva substansen, tillhör en grupp läkemedel som kallas "tillväxthormonshämmare". De liknar ett annat ämne (hormon) som kallas "somatostatin". Lanreotid sänker nivåerna av hormoner i kroppen, såsom tillväxthormon (GH) och insulinliknande tillväxtfaktorer 1 (IGF-1) och hämmar frisättningen av vissa hormoner i mag-tarmkanalen och tarmsekretet.

Dessutom har den en effekt på vissa avancerade typer av tumörer (så kallade neuroendokrina tumörer) i tarmen och i bukspottskörteln genom att stoppa eller fördröja dess tillväxt.

Vad Lanreotid Sun används för

- Långtidsbehandling av akromegali (ett tillstånd där din kropp producerar för mycket tillväxthormon).
- Lindring av symtom förknippade med akromegali – såsom trötthetskänsla, huvudvärk, svettning, ledvärk och domnade händer och fötter.
- Lindring av symtom som blodvallningar och diarré som ibland förekommer hos patienter med neuroendokrina tumörer (NET)
- Behandling och kontroll av tillväxten av vissa avancerade tumörer i tarmen och bukspottskörteln, så kallade gastroenteropankreatiska neuroendokrina

tumörer eller GEP-NET. Används när denna typ av tumörer inte kan avlägsnas genom operation.

Lanreotid som finns i Lanreotid Sun kan också vara godkänd för att behandla andra sjukdomar som inte nämns i denna produktinformation. Fråga läkare, apoteks- eller annan hälso- och sjukvårdspersonal om du har ytterligare frågor och följ alltid deras instruktion.

2. Vad du behöver veta innan du använder Lanreotid Sun

Ta inte Lanreotid Sun:

- Om du är allergisk (överkänslig) mot lanreotid, somatostatin eller läkemedel från samma familj (somatostatinanalog), eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).

Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du använder detta läkemedel om du:

- är **diabetiker**, då lanreotid kan påverka dina blodsockernivåer. Din läkare kan kontrollera dina blodsockernivåer och eventuellt ändra din diabetesbehandling medan du får lanreotid.
- om du har stenar i gallblåsan (**gallsten**), eftersom lanreotid kan leda till gallsten i gallblåsan. I detta fall kan din läkare behöva kontrollera dig regelbundet. Din läkare kan besluta att avsluta behandlingen med lanreotid om komplikationer som uppstår vid gallsten uppkommer.
- om du har **sköldkörtelproblem**, då lanreotid kan minska din sköldkörtelfunktion något
- om du lider av **hjärtsjukdomar**, då sinus bradykardi (långsammare hjärtslag) kan uppstå vid behandling med lanreotid. Särskild försiktighet bör iaktas när behandling med lanreotid inleds hos patienter med bradykardi (hjärtrytmrubbning). Om något av ovanstående gäller dig, tala med din läkare eller apotekspersonal innan du använder Lanreotid Sun.

Tala med läkare eller apotekspersonal under din behandling om du:

- Har **fettrik avföring, lös avföring, uppblåst mage eller minskar i kroppsvikt**, eftersom lanreotid kan påverka utsöndringen av enzym från bukspottskörteln som är involverade i matsmältningen.

Barn och ungdomar

Lanreotid Sun rekommenderas inte till barn och ungdomar.

Andra läkemedel och Lanreotid Sun

Vissa läkemedel kan påverka effekten av andra läkemedel. Tala om för din läkare eller apotekspersonal om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel.

Särskild försiktighet bör iaktas vid samtidig behandling med:

- **ciklosporin** (ett immunhämmande läkemedel som minskar immunreaktionen, tagen efter en transplantation eller vid autoimmun sjukdom)
- **bromokriptin** (dopaminagonist som används vid behandling av vissa typer av tumörer i hjärnan och vid Parkinsons sjukdom eller för att förhindra laktation efter förlossning)
- **diabetesbehandling** (läkemedel som sänker höga blodsockernivåer)

• **bradykardiinducerande läkemedel** (läkemedel som sänker hjärtrytmen, som betablockerare)
Dosjustering av dessa läkemedel som administreras samtidigt som lanreotid kan övervägas av din läkare.

Graviditet och amning

Om du är gravid eller ammar, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn, rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du använder detta läkemedel. Lanreotid ska endast ges till dig om absolut nödvändigt.

Körförmåga och användning av maskiner

Det är osannolikt att Lanreotid Sun påverkar din förmåga att köra bil eller använda maskiner, men möjliga biverkningar som yrsel kan uppstå med Lanreotid Sun. Du är själv ansvarig för att bedöma om du är i kondition att framföra motorfordon eller utföra arbete som kräver skärpt vaksamhet. En av faktorerna som kan påverka din förmåga i dessa avseenden är användning av läkemedel på grund av deras effekter och/eller biverkningar. Beskrivning av dessa effekter och biverkningar finns i andra avsnitt. Läs därför all information i denna bipacksedel för vägledning. Diskutera med din läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

3. Hur du använder Lanreotid Sun

Använd alltid detta läkemedel enligt läkarens anvisningar. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Rekommenderad dos:

Behandling av akromegali

Den rekommenderade dosen är en injektion var 28:e dag. Din läkare kan anpassa dosen med hjälp av någon av de tre tillgängliga styrkor av Lanreotid Sun (60, 90 eller 120 mg).

Om din behandling är under god kontroll kan din läkare rekommendera en frekvensändring av dina injektioner med Lanreotid Sun 120 mg till en injektion var 42:e eller 56:e dag.

Din läkare kommer även bestämma hur lång behandlingstiden skall vara.

Symtomlindring (såsom blodvallning och diarré) i samband med neuroendokrina tumörer

Den rekommenderade dosen är en injektion var 28:e dag. Din läkare kan anpassa dosen med hjälp av någon av de tre tillgängliga styrkor av Lanreotid Sun (60, 90 eller 120 mg).

Om din behandling är under god kontroll kan din läkare rekommendera en frekvensändring av dina injektioner med Lanreotid Sun 120 mg, till en injektion var 42:e eller 56:e dag.

Din läkare kommer även bestämma hur lång behandlingstiden skall vara.

Behandling av avancerade tumörer i tarmen och bukspottkörteln, så kallade gastroenteropankreatiska neuroendokrina tumörer eller GEP-NET. Används när denna typ av tumörer inte kan avlägsnas genom operation.

Den rekommenderade dosen är 120 mg var 28:e dag. Din läkare bestämmer hur länge du ska behandlas med Lanreotid Sun för tumörkontroll.

Administreringssätt

Lanreotid Sun ska ges som en djup subkutan injektion.

Injektionen kan ges av antingen sjukvårdspersonal eller en utbildad person (familjemedlem eller vän) eller av dig själv, efter lämplig utbildning från en vårdpersonal.

Det är din läkare som bestämmer om du eller en utbildad person ska administrera produkten. Om du har några tvivel om hur du ska administrera denna injektion, kontakta din läkare eller sjukvårdspersonal för råd eller ytterligare träning.

Om injektionen ska ges av sjukvårdspersonal eller en utbildad person (familjemedlem eller vän) ska injektionen ges i övre yttre kvadranten av skinkan eller i övre yttre delen av låret (se Figur 5a & 5b nedan).

Om du, efter lämplig träning, ska injicera läkemedlet själv, ska injektionen ges i övre yttre delen av låret (se Figur 5b nedan).

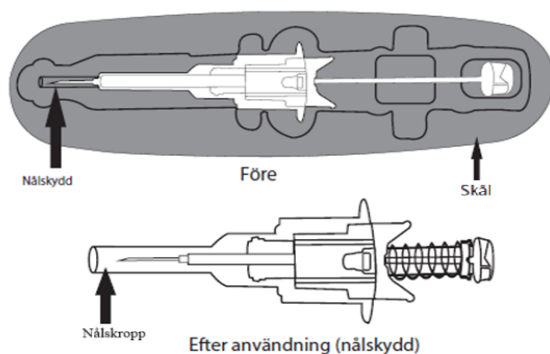
Bruksanvisning

Observera! läs hela instruktionen noggrant innan du börjar med injektionen.

Injektionen är en djup subkutan injektion som kräver en specifik teknik som skiljer sig från normala subkutana injektioner.

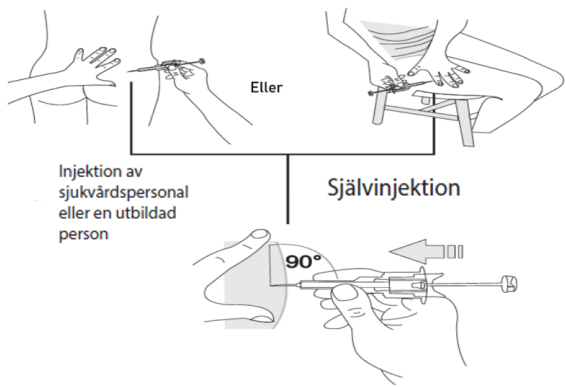
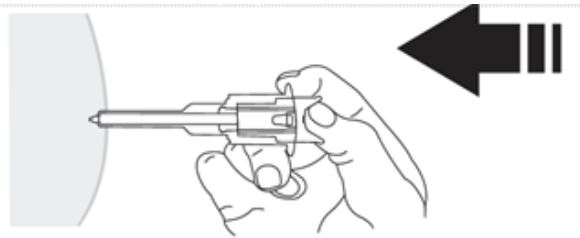
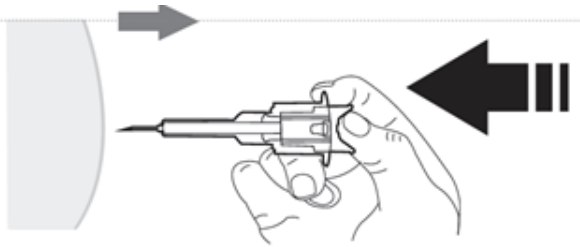
Följande instruktion beskriver hur Lanreotid Sun ska injiceras.

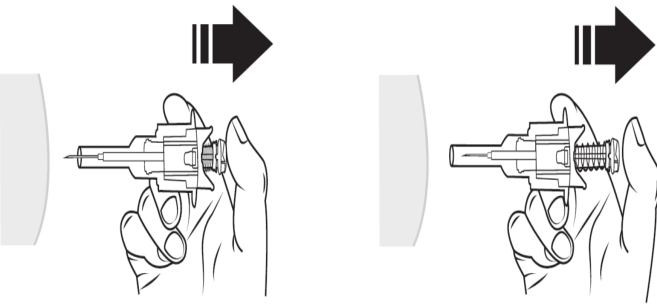
Lanreotid Sun tillhandahålls färdig för användning i en förfylld spruta utrustad med ett automatiskt nålskydd. Nålen kommer att dras tillbaka automatiskt efter avslutad fullständig injicering, för att förhindra stickskador.



1. Ta ut Lanreotid Sun ur kylskåpet 30 minuter innan det ska ges. Injektion av kallt läkemedel kan vara smärtsamt. Öppna inte den laminerade skyddspåsen förrän omedelbart innan injiceringen.	
2. Observera: Kontrollera att den laminerade skyddspåsen är obruten innan du öppnar den och att utgångsdatum inte är passerat. Använd inte den förfyllda sprutan: • Om du tappar eller skadar den förfyllda sprutan eller om den förfyllda sprutan eller skyddspåsen verkar skadad på något sätt. • Om produkten har gått ut. Utgångsdatumet är tryckt på ytterkartongen samt på skyddspåsen. Om något av ovanstående gäller ska du kontakta din läkare eller apotekspersonal.	
3. Tvätta händerna med tvål.	
4. Riv upp skyddspåsen längs med den prickade linjen och ta ut den förfyllda sprutan. Innehållet i den förfyllda sprutan är en halvfast fas som har ett gel-liknande utseende med viskösa egenskaper och en färg som varierar från vit till blekgul. Den övermättade lösningen kan också innehålla mikrobubblor som kan rensas upp under injektionen. Dessa skillnader är normala och påverkar inte produktens kvalitet.	 Produkten ska ges omedelbart efter öppnandet av den laminerade skyddspåsen.
5. Välj injektionsställe: • Om en sjukvårdspersonal eller någon annan, som en utbildad familjemedlem eller vän, ger injektionen: injicera i övre yttre kvadranten av skinkan (Figur 5a) eller i övre yttre delen av låret (Figur 5b). • Om du tar injektionen själv: injicera i övre yttre delen av låret.	

	Injektion av sjukvårdspersonal eller en utbildad person eller självinjektion eller injektion av HCP eller en utbildad person Växla injektionsställe mellan högra och vänstra sidan mellan varje tillfälle du får Lanreotid Sun. Undvik områden med leverfläckar, ärrvävnad, rodnad hud eller hud som känns ojämn.
6. Tvätta injektionsstället.	
7. Före injektion, ta bort den förfyllda sprutan från sin behållare. Kassera behållaren.	
8. Avlägsna nålhylsan genom att dra av det och kassera det.	

9. Plana ut injektionsområdet med hjälp av tumme och pekfinger på handen som inte håller den förfyllda sprutan, för att sträcka ut huden. Nyp inte ihop skinnet. Använd en kraftig och rak pil-liknande rörelse, för att snabbt införa nålen vinkelrätt mot huden (90-graders vinkel), hela vägen in i huden. Det är mycket viktigt att hela nålen går in fullständigt. Du ska inte se något av nålen när den är helt insatt.	 Aspirera inte (dra inte tillbaka)
10. Släpp injektionstället som har planats ut med din hand. Tryck kolven med stadigt och mycket fast tryck. Läkemedlet är tjockare och trögare att trycka än vad du kan förvänta dig.	Normalt behövs ca 20 sekunder. Injicera hela dosen och tryck till en sista gång för att se till att du inte kan trycka ner den längre.  Observera: Håll kvar trycket med tummen mot kolven, för att förhindra att det automatiska nålskyddet aktiveras för tidigt. 
11. Håll kvar trycket mot kolven medan nålen dras ut från injektionsstället.	

12. Släpp trycket mot kolven. Nålen kommer automatiskt att dras in i nålskyddet och låsas fast.	
13. Tryck försiktigt på injektionsstället med en torr bomullstuss eller steril kompress för att förhindra blödning. Gnugga eller massera inte injektionsstället efter injicering.	
14. Kassera den använda sprutan enligt sjukvårdspersonalens instruktioner. Kasta inte sprutan i hushållsavfallet.	

Om du har använt för stor mängd av Lanreotid Sun

Om du fått i dig för stor mängd läkemedel eller om t.ex. ett barn fått i sig läkemedlet av misstag kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 112) för bedömning av risken samt rådgivning.

Om du har injicerat eller om du fått i dig en stor mängd Lanreotid Sun kan du uppleva ytterligare eller allvarigare biverkningar (se avsnitt 4. ”Eventuella biverkningar”).

Om du har glömt att ta Lanreotid Sun

Kontakta sjukvården så fort du upptäcker att du har missat en injektion. De kommer att ge dig råd om när du ska ta nästa injektion. Självinjicera inte en extra injektion för att kompensera för glömd injektion utan att tala med sjukvården.

Om du slutar använda Lanreotid Sun

Ett uppehåll i mer än en dos eller ett för tidigt avslut av behandlingen med Lanreotid Sun kan påverka framgången av behandlingen. Tala med din läkare innan du avbryter behandlingen. Om du har ytterligare frågor om detta läkemedel, kontakta läkare eller apotekspersonal.

4. Eventuella biverkningar

Liksom alla läkemedel kan detta läkemedel orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem.

Berätta omedelbart för din läkare om du upplever några av följande biverkningar:

- Känner dig mer törstig eller tröttare än vanligt, och har torr mun. Detta kan vara tecken på att du har höga blodsockernivåer eller utvecklar diabetes
- Hungrig, skakig, svettas mer än vanligt eller känner dig förvirrad. Dessa kan vara tecken på lågt blodsocker.

Frekvensen av dessa biverkningar är vanligt, kan det förekomma hos upp till 1 av 10 personer.

Kontakta omedelbart läkare/sjukvård om du märker att:

- Du får en ansiktsrodnad, sväller upp eller får fläckar och hudutslag
- Du får ett tryck över bröstet, du blir andfådd eller får pipande andning
- Du känner dig svag, möjligen som ett resultat av ett blodtrycksfall.

Dessa kan vara resultatet av en allergisk reaktion. Frekvensen för denna biverkan är inte känd; det kan inte beräknas från tillgängliga data.

Andra biverkningar

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du märker någon av följande biverkningar.

De vanligaste förväntade biverkningarna är gastrointestinala besvär, problem med gallblåsan och reaktioner vid injektionsstället. De biverkningar som kan uppstå med Lanreotid Sun är listade nedan enligt deras frekvenser.

Mycket vanliga (förekommer hos fler än 1 av 10 personer)

- diarré, lös avföring, magsmärtor
- gallsten och andra problem med gallblåsan. Du kanske har symptom som svår och plötslig buksmärtor, hög feber, gulsot (gulfärgning av hud och ögonvitor), frossa, aptitlöshet, kliande hud

Vanliga (förekommer hos 1 av 10 personer)

- viktninskning
- brist på energi
- långsam hjärtrytm
- stark trötthetskänsla
- minskad aptit
- känna sig allmänt svag
- överflödigt fett i avföringen
- yrselkänsla, huvudvärk
- håravfall eller minskad hårväxt
- smärta som drabbar muskler, ledband, senor och ben
- reaktioner på injektionsstället såsom smärta, hård hud eller klåda
- onormala lever-och bukspottkörteltestresultat och förändringar i blodsockernivåer • illamående, kräkningar, förstoppning
- gaser, uppsvälld mage eller allmän obehagskänsla, matsmältningsbesvär
- biliär dilatation (utvidgning av gallgångarna mellan levern och gallblåsan och tarmen).

Du kan få symptom som magsmärtor, illamående, gulsot och feber

Mindre vanliga (kan förekomma hos 1 av 100 personer)

- Värmevallningar
- Sömnsvårigheter
- Förändring i avföringens färg
- Förändring i halterna av natrium-och alkaliskt fosfat som visas i blodproverna

Ingen känd frekvens (kan inte beräknas från tillgängliga data)

- Plötslig, svår smärta i nedre delen av magen - detta kan vara ett tecken på inflammation i bukspottkörteln (pankreatit)
- Rodnad, smärta, värme och svullnad vid injektionsstället, som kan kännas vätskefyllt vid tryck, feber – detta kan vara tecken på böld (abscess)

- Plötslig svår smärta i övre högra eller mellersta delen av buken, som kan spridas till axel eller rygg, ömhet, illamående, kräkningar och hög feber – detta kan vara tecken på inflammation av gallblåsan (kolecystit).
- Smärta i övre högra delen av magen (buken), feber, frossa, gulfärgning av hud och ögon (gulsot), illamående, kräkningar, lerafärgad avföring, mörk urin, trötthet – dessa kan vara tecken på inflammation i gallgången (kolangit).
- Minskning av enzymer från bukspottskörteln. Eftersom lanreotid kan påverka frisättningen av enzymer från bukspottskörteln som är involverade i matsmältningen, kan du ha symtom som fettrik avföring, lös avföring, uppblåst mage eller viktninskning.

Eftersom Lanreotid Sun kan förändra dina blodsockernivåer kan din läkare vilja kontrollera ditt blodsocker, särskilt i början av behandlingen.

På samma sätt som att det kan uppstå problem med gallblåsan med denna typ av läkemedel, kan din läkare vilja övervaka din gallblåsa från det att du börjar ta Lanreotid Sun till en tid efteråt.

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du märker någon av biverkningarna ovan.

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare eller, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt (se detaljer nedan). Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

Läkemedelsverket
Box 26
751 03 Uppsala
www.lakemedelsverket.se

5. Hur Lanreotid Sun ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet som är tryckt på kartongen och etiketterna efter EXP. Utgångsdatumet avser den sista dagen i den månaden.

Förvara Lanreotid Sun mellan 2°C och 8°C i kylskåp i originalförpackningen för att skydda mot ljus.

När produkten har tagits ur kylskåpet kan produkten som lämnats i sin förseglade påse återföras till kylskåpet (detta får högst göras tre gånger) för fortsatt förvaring och senare användning, förutsatt att den har förvarats i högst 72 timmar vid under 30°C.

Varje spruta är förpackad individuellt.

Kasta inte några läkemedel i avloppsvatten eller hushållsavfall. Fråga din apotekspersonal hur du kasserar mediciner som inte längre behövs. Dessa åtgärder kommer att bidra till att skydda miljön.

6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

Den aktiva substansen är:

Varje förfylld spruta innehåller en övermättad lösning av lanreotidacetat motsvarande 0,246 mg lanreotidbas/mg lösning, vilket säkerställer en faktisk injektionsdos på 60 mg, 90 mg respektive 120 mg lanreotid. Övriga ingredienser är:

vatten för injektion

Koncentrerad ättiksyra (för pH-justering)

Hur Lanreotid Sun ser ut och innehållet i förpackningen

Lanreotid Sun är en trögflytande injektionslösning i en förfylld spruta redo att användas, utrustad med ett automatiskt nålskydd. Det är en vit till blekgul halvfast formulering.

Varje förfylld spruta är förpackad i en laminerad påse och en kartong.

Förpackningsstorlekar:

Kartong med 0,5 ml spruta med ett automatiskt nålskydd och en nål (1,2 mm x 20 mm).

Kartong med tre påsar, var och en innehåller en 0,5 ml förfylld spruta och en nål (1,2 mm x 20 mm).

Lanreotid SUN finns tillgängligt i förpackningar innehållande 1 eller 3 förfyllda sprutor eller som multiförpackningar innehållande 3 (3 x 1) förfyllda sprutor.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Översättning av informationen på den förfyllda sprutan:

Produktens namn anges som Lanreotid

Djup s.c. - djup subkutan injektion

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

Innehavare av godkännande för försäljning och ansvarig tillverkare

Sun Pharmaceutical Industries Europe B.V.
Polarisavenue 87
2132 JH Hoofddorp
Nederländerna

Ansvarig tillverkare

Terapia SA
124 Fabricii Street,
400632, Cluj-Napoca,
Rumänien

Detta läkemedel är godkänt i medlemsstaterna i Europeiska ekonomiska samarbetsområdet och i Storbritannien (Nordirland) under följande namn:

Tyskland : Lanreotid SUN 60 mg Injektionslösung in einer Fertigspritze
(ENR: 7010405)

	Lanreotid SUN 90 mg Injektionslösung in einer Fertigspritze (ENR: 7010406)
	Lanreotid SUN 120 mg Injektionslösung in einer Fertigspritze (ENR: 7010407)
Österrike	: Lanreotid SUN 60 mg Injektionslösung in einer Fertigspritze Lanreotid SUN 90 mg Injektionslösung in einer Fertigspritze Lanreotid SUN 120 mg Injektionslösung in einer Fertigspritze
Belgien	: Lanréotide SUN 60 mg solution injectable en seringue préremplie Lanréotide SUN 90 mg solution injectable en seringue préremplie Lanréotide SUN 120 mg solution injectable en seringue préremplie
Tjeckien	: Lanreotid SUN
Danmark	: Lanreotid SUN 60 mg injektionsvæske, opløsning i fyldt injektionssprøjte Lanreotid SUN 90 mg injektionsvæske, opløsning i fyldt injektionssprøjte Lanreotid SUN 120 mg injektionsvæske, opløsning i fyldt injektionssprøjte
Spanien	: Lanreotida SUN 60 mg solución inyectable en jeringa precargada EFG Lanreotida SUN 90 mg solución inyectable en jeringa precargada EFG Lanreotida SUN 120 mg solución inyectable en jeringa precargada EFG
Finland	: Lanreotidi SUN 60 mg Injektioneste, liuos, esitäytetyssä ruiskussa Lanreotidi SUN 90 mg Injektioneste, liuos, esitäytetyssä ruiskussa Lanreotidi SUN 120 mg Injektioneste, liuos, esitäytetyssä ruiskussa
Frankrike	: LANREOTIDE BIOGARAN L.P. 60 mg solution injectable à libération prolongée en seringue préremplie LANREOTIDE BIOGARAN L.P. 90mg solution injectable à libération prolongée en seringue préremplie LANREOTIDE BIOGARAN L.P. 120 mg solution injectable à libération prolongée en seringue préremplie
Ungern	: Lanreotid SUN 60 mg oldatos injekció előretöltött fecskendőben Lanreotid SUN 90 mg oldatos injekció előretöltött fecskendőben Lanreotid SUN 120 mg oldatos injekció előretöltött fecskendőben
Irland	: Lanreotide SUN 60 mg solution for injection in a pre- filled syringe Lanreotide SUN 90 mg solution for injection in a pre- filled syringe Lanreotide SUN 120 mg solution for injection in a pre- filled syringe
Italien	: Lanreotide SUN
Nederländerna	Lanreotide SUN 60 mg oplossing voor injectie in een voorgevulde spuit Lanreotide SUN 90 mg oplossing voor injectie in een voorgevulde spuit Lanreotide SUN 120 mg oplossing voor injectie in een voorgevulde spuit
Norge	: Lanreotid SUN
Polen	: Lanreotide Ranbaxy
Rumänien	: Lanreotida Terapia 60 mg soluție injectabilă în seringă preumplută Lanreotida Terapia 90 mg soluție injectabilă în seringă preumplută Lanreotida Terapia 120 mg soluție injectabilă în seringă preumplută
Sverige	: Lanreotid SUN 60 mg injektionsvätska, lösning i förfylld spruta Lanreotid SUN 90 mg injektionsvätska, lösning i förfylld spruta Lanreotid SUN 120 mg injektionsvätska, lösning i förfylld spruta
Slovakien	: Lanreotid SUN 60 mg injekčný roztok v naplnenej injekčnej striekačke Lanreotid SUN 90 mg injekčný roztok v naplnenej injekčnej striekačke Lanreotid SUN 120 mg injekčný roztok v naplnenej injekčnej striekačke

Denna bipacksedel ändrades senast: 2025-08-15