

## **Bijsluiter: informatie voor de gebruiker**

### **Imatinib Koanaa 100 mg filmomhulde tabletten Imatinib Koanaa 400 mg filmomhulde tabletten**

#### Imatinib

**Lees goed de hele bijsluiter voordat u dit geneesmiddel gaat innemen want er staat belangrijke informatie in voor u.**

- Bewaar deze bijsluiter. Misschien heeft u hem later weer nodig.
- Heeft u nog vragen? Neem dan contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige.
- Geef dit geneesmiddel niet door aan anderen, want het is alleen aan u voorgeschreven. Het kan schadelijk zijn voor anderen, ook al hebben zij dezelfde klachten als u.
- Krijgt u last van een van de bijwerkingen die in rubriek 4 staan? Of krijgt u een bijwerking die niet in deze bijsluiter staat? Neem dan contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige.

#### **Inhoud van deze bijsluiter**

1. Wat is Imatinib Koanaa en waarvoor wordt dit middel gebruikt?
2. Wanneer mag u dit middel niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
3. Hoe neemt u dit middel in?
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u dit middel?
6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

#### **1. Wat is Imatinib Koanaa en waarvoor wordt dit middel gebruikt?**

Imatinib Koanaa is een geneesmiddel dat de werkzame stof imatinib bevat. Dit geneesmiddel werkt door het remmen van de groei van abnormale cellen in de hieronder opgesomde ziekten. Hieronder vallen enkele soorten kanker.

#### **Imatinb Koanaa is een behandeling voor:**

- **Chronische myeloïde leukemie (CML).** Leukemie is een kanker van de witte bloedcellen. Deze witte bloedcellen helpen het lichaam gewoonlijk om infecties te bestrijden. Chronische myeloïde leukemie is een vorm van leukemie waarbij bepaalde afwijkende witte bloedcellen (genaamd myeloïde cellen), ongecontroleerd gaan groeien. Bij volwassen patiënten wordt dit middel gebruikt voor het behandelen van chronische myeloïde leukemie in een laat stadium, “blastaire crisis” genoemd. Bij kinderen en jongeren tot 18 jaar kan het echter worden gebruikt voor het behandelen van de ziekte in alle stadia.

#### **Dit middel is een behandeling voor volwassenen en kinderen voor:**

- **Philadelphia-chromosoom-positieve acute lymfoblastaire leukemie (Ph-positieve ALL).** Leukemie is een kanker van witte bloedcellen. Deze witte bloedcellen helpen het lichaam gewoonlijk om infecties te bestrijden. Acute lymfoblastaire leukemie is een vorm van leukemie waarbij bepaalde afwijkende witte bloedcellen (genaamd lymfoblasten) ongecontroleerd gaan groeien. dit middel remt de groei van deze cellen.

#### **Dit middel is ook een behandeling voor volwassenen voor:**

- **Myelodysplastische/myeloproliferatieve ziekten (MDS/MPD).** Dit is een groep van bloedziekten waarbij sommige bloedcellen ongecontroleerd gaan groeien. Dit middel remt de groei van deze cellen in een bepaald subtype van deze ziekten.

- **Hypereosinofiel syndroom (HES) en/of chronische eosinofiele leukemie (CEL).** Dit zijn bloedziekten waarbij sommige bloedcellen (genaamd eosinofielen) ongecontroleerd gaan groeien. Imatinib remt de groei van deze cellen in een bepaald subtype van deze ziekten.
- **Dermatofibrosarcoma protuberans (DFSP).** DFSP is een kanker van het weefsel onder de huid, waarbij sommige cellen ongecontroleerd gaan groeien. dit middel remt de groei van deze cellen.

Verder in de bijsluiter zullen we de afkortingen gebruiken wanneer het over deze ziekten gaat.

Als u vragen heeft over hoe dit middel werkt of waarom dit geneesmiddel aan u werd voorgeschreven, raadpleeg dan uw arts.

Imatinib Koanaa bevat de werkzame stof imatinib, dat ook bij de behandeling van aandoeningen wordt gebruikt die niet in deze bijsluiter staan vermeld. Neem contact op met uw arts of apotheker als u vragen heeft.

## **2. Wanneer mag u dit middel niet innemen of moet u er extra voorzichtig mee zijn?**

Dit middel wordt alleen aan u voorgeschreven door een arts die ervaring heeft met geneesmiddelen ter behandeling van bloedkanker of vaste tumoren.

Volg alle instructies van uw arts zorgvuldig op, ook al verschillen zij van de algemene informatie opgenomen in deze bijsluiter.

### **Wanneer mag u dit middel niet gebruiken?**

- U bent allergisch voor een van de stoffen in dit geneesmiddel. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6.

Als dit op u van toepassing is, **neem contact op met uw arts en neem dit middel niet in.**

Als u denkt allergisch te zijn, maar het niet zeker weet, vraag uw arts dan om advies.

### **Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit middel?**

Neem contact op met uw arts of apotheker voordat u dit middel gebruikt.

- als u een probleem met uw lever, nieren of hart heeft of ooit heeft gehad.
- als u het geneesmiddel levothyroxine gebruikt omdat uw schildklier is verwijderd.
- wanneer u ooit een hepatitis B-infectie hebt gehad of die nu mogelijk hebt. Dit is omdat dit middel er voor kan zorgen dat de hepatitis B opnieuw actief wordt, wat in sommige gevallen een dodelijke afloop kan hebben. Voordat met de behandeling wordt begonnen, worden patiënten door hun arts zorgvuldig gecontroleerd op verschijnselen van deze infectie

Als een of meerdere van bovenstaande gevallen op u van toepassing is, **vertel het uw arts dan voordat u dit middel gaat gebruiken.**

**Vertel het uw arts onmiddellijk als u tijdens de behandeling met dit middel heel snel aankomt in gewicht.** Door dit middel kan uw lichaam mogelijk vocht vasthouden (ernstige vochtophoping).

Terwijl u dit middel inneemt zal uw arts regelmatig controleren of het geneesmiddel werkt. U zal ook regelmatig bloedtesten krijgen en gewogen worden.

### **Kinderen en jongeren tot 18 jaar**

Dit middel is ook een behandeling voor kinderen met CML. Er is geen ervaring bij kinderen jonger dan 2 jaar met CML. De ervaring bij kinderen met Ph-positieve ALL is beperkt en de ervaring is zeer beperkt bij kinderen met MDS/MPD, DFSP en HES/CEL.

Sommige kinderen en jongeren die dit middel gebruiken, kunnen trager groeien dan normaal. De arts

zal tijdens de regelmatige afspraken de groei controleren.

### **Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?**

Gebruikt u naast Imatinib Koanaa nog andere geneesmiddelen, of heeft u dat kort geleden gedaan of bestaat de mogelijkheid dat u in de nabije toekomst andere geneesmiddelen gaat gebruiken? Vertel dat dan uw arts of apotheker. Dat geldt ook voor geneesmiddelen waar u geen voorschrift voor nodig heeft (zoals paracetamol) en voor kruidengeneesmiddelen (zoals sint-janskruid). Sommige geneesmiddelen kunnen het effect van Imatinib Koanaa verstoren bij gelijktijdig gebruik. Zij kunnen het effect van Imatinib Koanaa verminderen of vergroten met als resultaat een toename van bijwerkingen of het minder werkzaam maken van Imatinib Koanaa. Imatinib Koanaa kan hetzelfde effect hebben op sommige andere geneesmiddelen.

Vertel het uw arts als u geneesmiddelen gebruikt die de vorming van bloedstolsels verhinderen.

### **Zwangerschap, borstvoeding en vruchtbaarheid**

- Bent u zwanger, denkt u zwanger te zijn, wilt u zwanger worden of geeft u borstvoeding? Neem dan contact op met uw arts voordat u dit geneesmiddel gebruikt.
- Omdat het uw baby kan schaden, mag dit middel niet worden gebruikt tijdens de zwangerschap, tenzij strikt noodzakelijk. Uw arts zal met u de mogelijke risico's van het innemen van dit middel tijdens de zwangerschap bespreken.
- Vrouwen die zwanger kunnen worden, moeten effectieve anticonceptie gebruiken tijdens de behandeling.
- Geef geen borstvoeding tijdens de behandeling met dit middel.
- Patiënten die bezorgd zijn over hun vruchtbaarheid terwijl ze dit middel gebruiken, wordt aangeraden om contact op te nemen met hun arts.

### **Rijvaardigheid en het gebruik van machines**

U kunt zich duizelig of slaperig voelen of troebel gaan zien wanneer u dit geneesmiddel gebruikt. Rijd niet en gebruik geen gereedschap of machines wanneer dit het geval is, tot u zich weer goed voelt.

## **3. Hoe neemt u dit middel in?**

Gebruik dit geneesmiddel altijd precies zoals uw arts of apotheker u dat heeft verteld. Twijfelt u over het juiste gebruik? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

Uw arts heeft dit middel voorgeschreven omdat u aan een ernstige aandoening lijdt. Dit middel kan u bij de strijd tegen deze aandoening helpen.

Gebruik dit geneesmiddel altijd precies zoals uw arts of apotheker u dat heeft verteld. Het is belangrijk dat u dit doet zolang als uw arts of apotheker u dit adviseert. Twijfelt u over het juiste gebruik? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

Stop niet met het innemen van dit middel tenzij uw arts u dat gezegd heeft. Neem direct contact op met uw arts als u niet in staat bent het geneesmiddel te gebruiken zoals u is voorgeschreven door uw arts of als u het gevoel heeft het niet meer nodig te hebben.

### **Hoeveel van dit middel moet u innemen?**

#### **Gebruik bij volwassenen**

Uw arts zal u precies vertellen hoeveel tabletten van dit middel u moet innemen.

- **Als u wordt behandeld voor CML:**  
Afhankelijk van uw conditie is de gebruikelijke startdosering 600 mg:  
**600 mg** in te nemen als 6 tabletten van 100 mg of 1 tablet van 400 mg plus 2 tabletten van 100 mg **eenmaal** per dag.

Uw arts kan een hogere of lagere dosering voorschrijven afhankelijk van hoe u op de behandeling reageert. Wanneer uw dagelijkse dosering 800 mg (8 tabletten van 100 mg) is, dient u 4 tabletten 's morgens en 4 tabletten 's avonds in te nemen. Als u de 800 mg als twee tabletten van 400 mg neemt, dient u 1 tablet 's morgens en een tweede tablet 's avonds in te nemen.

- **Als u wordt behandeld voor Ph-positieve ALL:**  
De startdosering is 600 mg, in te nemen als 6 tabletten van 100 mg of 1 tablet van 400 mg plus 2 tabletten van 100 mg **eenmaal** per dag.
- **Als u wordt behandeld voor MDS/MPD:**  
De startdosering is 400 mg, in te nemen als 4 tabletten van 100 mg of 1 tablet van 400 mg **eenmaal** per dag.
- **Als u wordt behandeld voor HES/CEL:**  
De startdosering is 100 mg, in te nemen als 1 tablet van 100 mg **eenmaal** per dag. Uw arts kan besluiten om de dosis te verhogen tot 400 mg, in te nemen als 4 tabletten van 100 mg of 1 tablet van 400 mg eenmaal per dag, afhankelijk van hoe u op de behandeling reageert.
- **Als u wordt behandeld voor DFSP:**  
De dosering is 800 mg per dag, in te nemen als 4 tabletten van 100 mg of 1 tablet van 400 mg 's morgens en 4 tabletten van 100 mg of 1 tablet van 400 mg 's avonds.

### **Gebruik bij kinderen en jongeren tot 18 jaar**

Uw arts zal u vertellen hoeveel tabletten van dit middel u moet geven aan uw kind. De hoeveelheid van dit middel die u moet geven zal afhangen van de conditie, het lichaamsgewicht en de lengte van uw kind. De totale dagelijkse dosering bij kinderen mag niet meer zijn dan 800 mg bij CML en 600 mg bij Ph-positieve ALL. De behandeling kan aan uw kind gegeven worden als een eenmaaldaagse dosis of, als alternatief mag de dagelijkse dosering opgesplitst worden in twee toedieningen (de helft 's morgens en de helft 's avonds).

### **Wanneer en hoe moet dit middel ingenomen worden?**

- **Neem dit middel in bij een maaltijd.** Dit zal helpen om maagproblemen te voorkomen wanneer u dit middel inneemt.
- **Slik de tabletten in hun geheel door met een groot glas water.**

Als u de tabletten niet kunt inslikken, kunt u ze in een glas niet-bruisend water of appelsap oplossen:

- Gebruik ongeveer 50 ml voor elke tablet van 100 mg, of 200 ml voor elke tablet van 400 mg.
- Roer met een lepel tot de tabletten geheel zijn opgelost.
- Als de tablet is opgelost, moet u het glas onmiddellijk helemaal leegdrinken. Er kunnen sporen van de opgeloste tabletten in het glas achterblijven.

De tablet kan worden verdeeld in gelijke doses.

### **Hoelang dient dit middel ingenomen te worden?**

Neem dit middel elke dag in zolang als uw arts u dat vertelt.

### **Heeft u te veel van dit middel ingenomen?**

Als u per ongeluk te veel tabletten heeft ingenomen, neem dan **onmiddellijk** contact op met uw arts. Het kan zijn dat u medische verzorging nodig heeft. Neem de geneesmiddelverpakking met u mee.

### **Bent u vergeten dit middel in te nemen?**

- Als u een dosis vergeten bent, neem deze in zodra u zich dat herinnert. Sla de gemiste dosis echter over als het bijna tijd is voor de volgende dosis.
- Ga daarna verder met uw normale schema.
- Neem geen dubbele dosis om een vergeten dosis in te halen.

Heeft u nog andere vragen over het gebruik van dit geneesmiddel? Neem dan contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige.

#### 4. Mogelijke bijwerkingen

Zoals elk geneesmiddel kan ook dit geneesmiddel bijwerkingen hebben, al krijgt niet iedereen daarmee te maken.

**Sommige bijwerkingen kunnen ernstig zijn. Vertel het uw arts onmiddellijk als u een of meer van de volgende bijwerkingen ervaart:**

**Zeer vaak** (komen voor bij meer dan 1 op de 10 gebruikers) **of vaak** (komen voor bij minder dan 1 op de 10 gebruikers):

- Snelle gewichtstoename. Dit middel kan ertoe leiden dat uw lichaam vocht vasthoudt (ernstige vochtophoping).
- Verschijnselen van infectie, zoals koorts, ernstige rillingen, een pijnlijke keel of zweren in de mond. Dit middel kan het aantal witte bloedcellen doen dalen, waardoor u gemakkelijker infecties kunt krijgen.
- Onverwachte bloedingen of blauwe plekken (wanneer u zich niet verwond heeft).

**Soms** (komen voor bij minder dan 1 op de 100 gebruikers) **of zelden** (komen voor bij minder dan 1 op de 1000 gebruikers):

- Pijn op de borst, onregelmatige hartslag (verschijnselen van problemen met het hart).
- Hoest, moeilijke ademhaling of pijnlijke ademhaling hebben (verschijnselen van longproblemen).
- Licht gevoel in het hoofd, duizelig of flauwvallen (verschijnselen van een lage bloeddruk).
- Onwel voelen (misselijkheid), met verlies van eetlust, donkergekleurde urine, gele huid of ogen (verschijnselen van problemen met de lever).
- Huiduitslag, rode huid met blaren op de lippen, ogen, huid of mond, schilfering van de huid, koorts, verheven rode of paarse vlekken op de huid, jeuk, branderig gevoel, huiduitslag samengaan met puisten (verschijnselen van huidproblemen).
- Ernstige buikpijn, bloed in uw braaksel, stoelgang of urine, zwarte stoelgang (verschijnselen van maag-darmaandoeningen).
- Ernstig verminderde urineproductie, dorstig voelen (verschijnselen van nierproblemen).
- Onwel voelen (misselijkheid) met diarree en braken, buikpijn of koorts (verschijnselen van darmproblemen).
- Ernstige hoofdpijn, zwakte of verlamming van ledematen of gezicht, moeite met spreken, plotseling bewustzijnsverlies (verschijnselen van problemen met het zenuwstelsel zoals bloeding of zwelling in de schedel/hersenen).
- Bleke huid, moe voelen en kortademigheid en donkere urine hebben (verschijnselen van lage hoeveelheden rode bloedcellen).
- Pijn in uw ogen of achteruitgang in gezichtsvermogen, bloedingen in de ogen.
- Pijn in uw heupen of moeilijk lopen.
- Gevoelloze of koude tenen en vingers (verschijnselen van Raynaud-fenomeen).
- Plotselinge zwelling en roodheid van de huid (verschijnselen van een huidinfectie genaamd cellulitis).
- Moeilijk horen.
- Spierzwakte en spasmen, met een afwijkend hartritme (verschijnselen van verandering van de hoeveelheid kalium in uw bloed).
- Blauwe plekken.
- Maagpijn met een gevoel van onwel zijn (misselijkheid).
- Spierkrampen met koorts, rood-bruingekleurde urine, pijn of zwakte in uw spieren (verschijnselen van problemen met de spieren).
- Bekkenpijn soms met misselijkheid en braken, met onverwachte vaginale bloeding, duizelig voelen of flauwvallen door verlaging van de bloeddruk (verschijnselen van problemen met uw eierstokken of baarmoeder).
- Misselijkheid, kortademigheid, onregelmatige hartslag, troebele urine, vermoeidheid en/of last van uw gewrichten met afwijkende resultaten van laboratoriumtesten (bv. hoge kalium-, urinezuur- en calciumwaarden en lage fosfaatwaarden in het bloed).

**Niet bekend** (met de beschikbare gegevens kan niet worden bepaald hoe vaak deze voorkomen):

- Combinatie van een uitgebreide ernstige huiduitslag, misselijkheid, koorts, hoog gehalte aan bepaalde witte bloedcellen of gele huid of ogen (verschijnselen van geelzucht) met ademnood, pijn/ongemakkelijk gevoel op de borst, sterk verminderde hoeveelheid urine en dorstig gevoel enz. (verschijnselen van een allergische reactie samenhangend met de behandeling).
- Chronisch nierfalen.
- Opnieuw optreden (reactivering) van hepatitis B-infectie, wanneer u in het verleden hepatitis B (een leverinfectie) hebt gehad.

**Vertel het uw arts onmiddellijk** als u een of meerdere van bovenstaande bijwerkingen ervaart.

**Andere bijwerkingen kunnen het volgende omvatten:**

**Zeer vaak** (komen voor bij meer dan 1 op de 10 gebruikers):

- Hoofdpijn of moe voelen.
- misselijkheid, braken, diarree of verstoorde spijsvertering.
- Huiduitslag.
- Spierkrampen of pijn in gewricht, spier of bot.
- Zwelling zoals rond uw enkels of gezwollen ogen.
- Gewichtstoename.

Als een of meerdere van bovenstaande effecten u ernstig beïnvloedt, **vertel het dan aan uw arts.**

**Vaak** (komen voor bij minder dan 1 op de 10 gebruikers):

- Gebrek aan eetlust (anorexie), gewichtsverlies of smaakstoornissen.
- Duizelig of zwak voelen.
- Probleem met slapen (slapeloosheid).
- Afscheiding uit het oog met jeuk, roodheid en zwelling (conjunctivitis), waterige ogen of wazig zicht hebben.
- Neusbloedingen.
- Pijn of zwelling van uw buik, winderigheid, maagzuur of verstopping.
- Jeuk.
- Abnormale haaruitval of dun worden van het haar.
- Verdoofd gevoel in de handen of voeten.
- Zweertjes in de mond.
- Gewrichtspijn met zwelling.
- Droge mond, droge huid of droge ogen.
- Verminderde of verhoogde gevoeligheid van de huid.
- Opvliegers, rillingen of nachtzweeten.

Als een of meerdere van bovenstaande bijwerkingen u ernstig beïnvloedt, **vertel het dan aan uw arts.**

**Niet bekend** (met de beschikbare gegevens kan niet worden bepaald hoe vaak deze voorkomen):

- Rood worden en/of zwelling van de handpalmen en voetzolen wat gepaard kan gaan met een tintelend gevoel en brandende pijn.
- Vertraging van groei bij kinderen en tieners.

Als een of meerdere van bovenstaande bijwerkingen u ernstig beïnvloedt, **vertel het dan aan uw arts.**

**Het melden van bijwerkingen**

Krijgt u last van bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts of apotheker. Dit geldt ook voor mogelijke bijwerkingen die niet in deze bijsluiter staan . U kunt bijwerkingen ook rechtstreeks melden via Nederlands Bijwerkingen Centrum Lareb Website: [www.lareb.nl](http://www.lareb.nl)  
Door bijwerkingen te melden, kunt u ons helpen meer informatie te verkrijgen over de veiligheid van dit geneesmiddel.

**5. Hoe bewaart u dit middel?**

Voor dit geneesmiddel zijn er geen speciale bewaarcondities.

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Gebruik dit geneesmiddel niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die is te vinden op het blisterverpakkingen en de doos na EXP. Daar staat een maand en een jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum.

Spoel geneesmiddelen niet door de gootsteen of de WC en gooi ze niet in de vuilnisbak. Vraag uw apotheker wat u met geneesmiddelen moet doen die u niet meer gebruikt. Ze worden dan op een verantwoorde manier vernietigd en komen niet in het milieu terecht.

## **6. Inhoud van de verpakking en overige informatie**

### **Welke stoffen zitten er in dit middel?**

- De werkzame stof in dit middel is imatinibmesilaat. Elke filmomhulde tablet bevat 100 mg of 400 mg imatinib (als mesilaat).
- De andere stoffen in dit middel zijn  
*Tabletkern:* Povidon K30 en Magnesiumstearaat (E572)  
*Tabletomhulling:* Hypromellose (E464), Macrogol 3350, Talk (E553), Titaandioxide (E171), Rood ijzeroxide (E172) en Geel ijzeroxide (E172)

### **Hoe ziet Imatinib Koanaa eruit en hoeveel zit er in een verpakking?**

#### *Imatinib Koanaa 100 mg filmomhulde tabletten*

Donkergeel tot bruin-oranje filmomhulde tabletten, rond (7,00 mm) aan beide zijden bol met schuine randen, met de inscriptie 'S' en '1' aan weerszijden van de breukstreep op de ene kant en vlak aan de andere kant. De tablet kan worden verdeeld in gelijke doses.

#### *Imatinib Koanaa 400 mg filmomhulde tabletten*

Donkergeel tot bruin-oranje filmomhulde tabletten, capsulevormige (8.5 mm x 16.00 mm) aan beide zijden bol met schuine randen, met de inscriptie 'S' en '2' aan weerszijden van de breukstreep op de ene kant en vlak aan de andere kant. De tablet kan worden verdeeld in gelijke doses.

Imatinib Koanaa filmomhulde tabletten zijn verkrijgbaar in PVC/PVdC/Alu blisterverpakkingen.

Verpakkingsgrootten:

Imatinib Koanaa 100 mg filmomhulde tabletten:

Blisterverpakking: 20,30, 60, 120 of 180 filmomhulde tabletten

Imatinib Koanaa 400 mg filmomhulde tabletten:

Blisterverpakking: 10, 30 of 90 filmomhulde tabletten

Niet alle genoemde verpakkingsgrootten worden in de handel gebracht.

### **Houder van de vergunning voor het in de handel brengen en fabrikant**

#### **Houder van de vergunning voor het in de handel brengen**

Koanaa Healthcare GmbH

Fehrgasse 7

2401 Fischamend

Oostenrijk

#### **Fabrikant**

Drehm Pharma GmbH

Hietzinger Hauptstrasse 37

A-1130 Wenen

Oostenrijk

Wave Pharma Limited  
4th Floor Cavendish House,  
369 Burnt Oak, Broadway, Edgware  
Middlesex HA85AW  
Verenigd Koninkrijk

Imatinib Koanaa 100 mg filmomhulde tabletten: RVG 117548  
Imatinib Koanaa 400 mg filmomhulde tabletten: RVG 117549

**Dit geneesmiddel is geregistreerd in lidstaten van de EEA onder de volgende namen:**

Litouwen	Imatinib Inteli 100 mg/400 mg plėvele dengtos tablets
Letland	Imatinib Koanaa 100 mg/400 mg apvalkotās tabletes
Nederland	Imatinib Koanaa 100 mg/400 mg filmomhulde tabletten
Zweden	Imatinib Koanaa 100 mg/400 mg, filmdragerade tabletter
Verenigd Koninkrijk	Imatinib 100 mg/400mg Film-coated Tablets

**Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in juni 2022.**

**Gedetailleerde informatie over dit geneesmiddel is beschikbaar op de website van het CBG via:  
[www.geneesmiddeleninformatiebank.nl](http://www.geneesmiddeleninformatiebank.nl).**