

Prospect: Informații pentru utilizator**Lanreotidă Zentiva 120 mg soluție injectabilă în seringă preumplută**
lanreotidă

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să utilizați 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 nemenționate în acest prospect. Vezi pct. 4.

Ce găsiți în acest prospect

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

1. Ce este Lanreotidă Zentiva și pentru ce se utilizează**Ce este Lanreotida și cum funcționează**

Numele medicamentului dumneavoastră este Lanreotidă Zentiva

Este o formă farmaceutică cu acțiune îndelungată a Lanreotidă Zentiva

Lanreotida – substanța activă - aparține unui grup de medicamente numite „hormoni anticreștere”. Este similar altei substanțe (un hormon) denumită „somatostatina”.

Lanreotida scade concentrația hormonilor în organism, cum sunt GH (hormonul de creștere) și (factorul de creștere asemănător insulinei 1 (IGF-1) și inhibă secreția anumitor hormoni în tractul gastrointestinal și în secrețiile intestinale. În plus, are efect asupra unor tipuri avansate de tumori (denumite tumori neuroendocrine) ale intestinului și pancreasului, prin oprirea sau încetinirea creșterii acestora.

Pentru ce se utilizează Lanreotidă Zentiva

- tratamentul de lungă durată al acromegaliei (o afecțiune în care corpul produce o cantitate prea mare de hormon de creștere)
- ameliorarea simptomelor asociate acromegaliei – cum sunt oboseala, durerile de cap, transpirația, durerea articulară și amorțeala la nivelul mâinilor și picioarelor.
- ameliorarea simptomelor cum sunt înroșirea feței și diaree, care apar uneori la pacienții cu tumori neuroendocrine (TNE)
- tratamentul și controlul creșterii unor tumori avansate ale intestinului și pancreasului, denumite tumori neuroendocrine gastroenteropancreatice sau TNE-GEP. Se utilizează când aceste tumori nu pot fi extirpate

prin intervenție chirurgicală.

2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Lanreotidă Zentiva

Nu utilizați Lanreotidă Zentiva

- dacă sunteți alergic (hipersensibil) la lanreotidă, somatostatina sau medicamente din aceeași familie (analogi ai somatostatinei) sau oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerate la pct. 6).

Atenționări și precauții

Înainte să utilizați acest medicament, adresați-vă medicului dumneavoastră, farmacistului

- dacă aveți **diabet zaharat**, deoarece lanreotida poate afecta concentrația de zahăr în sângele dumneavoastră. Medicul dumneavoastră vă poate controla concentrația de zahăr în sânge și este posibil să vă modifice tratamentul antidiabetic în timp ce vi se administrează lanreotidă.
- dacă aveți **calculi (pietre) biliari**, deoarece lanreotida poate duce la formarea de calculi la nivelul veziculei biliare. În acest caz, poate fi necesar să fiți monitorizat periodic. Medicul dumneavoastră poate decide să oprească tratamentul cu lanreotidă dacă apar complicații ca urmare a prezenței calculilor biliari.
- dacă aveți **probleme cu tiroida**, deoarece lanreotida poate scădea ușor funcția tiroidiană.
- dacă aveți **afecțiuni ale inimii**, deoarece în timpul tratamentului cu lanreotidă poate apărea bradicardie sinusală (bătăi lente ale inimii). Trebuie avută grijă deosebită când se începe tratamentul cu lanreotidă la pacienții cu bradicardie (tulburare a ritmului de bătaie al inimii).

Dacă oricare dintre situațiile descrise mai sus sunt valabile în cazul dumneavoastră, discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul înainte să utilizați Lanreotidă Zentiva.

Discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul în timpul tratamentului:

- dacă aveți **scaune cu aspect gras, scaune moi, balonare abdominală sau pierdere în greutate**, deoarece lanreotida poate afecta secreția enzimelor pancreatice implicate în digestia alimentelor.

Copii și adolescenți

Lanreotidă Zentiva nu este recomandat la copii și adolescenți.

Lanreotidă Zentiva împreună cu alte medicamente

Unele medicamente au un efect asupra modului în care acționează alte medicamente. Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă luați, ați luat recent sau s-ar putea să luați orice alte medicamente.

Trebuie avută deosebită grijă în cazul administrării concomitente împreună cu:

- **ciclosporină** (un medicament care scade reacțiile imunitare, de exemplu după un transplant sau în cazul unei boli autoimune)
- **bromocriptină** (un agonist de dopamină utilizat în tratamentul anumitor tipuri de tumori cerebrale și în boala Parkinson sau pentru a preveni alăptarea după naștere)
- **tratament pentru diabetul zaharat** (medicament care scade valorile mari ale glucozei din sânge)
- **medicamente care induc bradicardie** (medicamente care încetinesc bătăile inimii, cum sunt beta blocantele).

Medicul dumneavoastră poate avea în vedere ajustarea dozelor de medicamente administrate concomitent.

Sarcina și alăptarea

Dacă sunteți gravidă sau alăptați, credeți că ați putea fi gravidă sau intenționați să rămâneți gravidă, adresați-vă medicului sau farmacistului pentru recomandări înainte de a lua acest medicament. Lanreotidă Zentiva trebuie să vă fie administrat numai dacă este necesar în mod clar.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Este puțin probabil ca Lanreotidă Zentiva să vă afecteze capacitatea de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje, totuși pot apărea reacții adverse cum sunt amețelile atunci când se administrează Lanreotidă Zentiva. Dacă sunteți afectat, trebuie să aveți grijă atunci când conduceți vehicule sau folosiți utilaje.

3. Cum să utilizați Lanreotidă Zentiva

Utilizați întotdeauna Lanreotidă Zentiva exact așa cum v-a spus medicul dumneavoastră. Discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul dacă nu sunteți sigur.

Doză recomandată

Tratamentul acromegaliei

Doza recomandată este de o injecție la interval de 28 zile.

Dacă afecțiunea dumneavoastră este bine controlată prin tratament, medicul dumneavoastră vă poate recomanda o modificare a frecvenței injecțiilor de Lanreotidă Zentiva 120 mg la o injecție la interval de 42 sau 56 zile.

Medicul dumneavoastră va decide de asemenea cât timp va dura tratamentul dumneavoastră.

Ameliorarea simptomelor (cum sunt înroșirea fetei și diaree) asociate cu tumori neuroendocrine

Doza recomandată este de o injecție la interval de 28 zile.

Dacă afecțiunea dumneavoastră este bine controlată prin tratament, medicul dumneavoastră vă poate recomanda o modificare a frecvenței injecțiilor cu Lanreotidă Zentiva 120 mg la o injecție la interval de 42 sau 56 zile.

Medicul dumneavoastră va decide de asemenea cât timp va dura tratamentul dumneavoastră.

Tratamentul tumorilor avansate de intestin și pancreas, numite tumori neuroendocrine gastroenteropancreatice sau TNE-GEP. Se utilizează când aceste tumori nu pot fi extirpate prin intervenție chirurgicală.

Doza recomandată este de 120 mg la interval de 28 zile. Medicul dumneavoastră va decide cât timp va dura tratamentul dumneavoastră cu Lanreotidă Zentiva pentru controlul tumorilor.

Mod de administrare

Lanreotidă Zentiva trebuie administrat sub formă de injecție subcutanată profundă.

Administrarea injecției trebuie efectuată de către un profesionist din domeniul sănătății (PDS) sau altcineva (membru al familiei sau prieten) sau de către dumneavoastră după o instruire efectuată de către un PDS.

Decizia privind auto-administrarea sau administrarea injecției de către o altă persoană instruită în acest scop, trebuie luată de medicul dumneavoastră. Dacă aveți orice îndoială cu privire la modul de administrare a acestei injecții în orice moment, vă rugăm să discutați cu medicul dumneavoastră sau PDS pentru sfaturi sau instruire suplimentară.

Dacă administrarea injecției este efectuată de către un profesionist din domeniul sănătății sau altcineva care a fost instruit în domeniu (un membru al familiei sau prieten), injecția va fi administrată în cadranel superior extern al fesei sau partea superioară externă a coapsei (vezi fig. 5a și 5b mai jos).

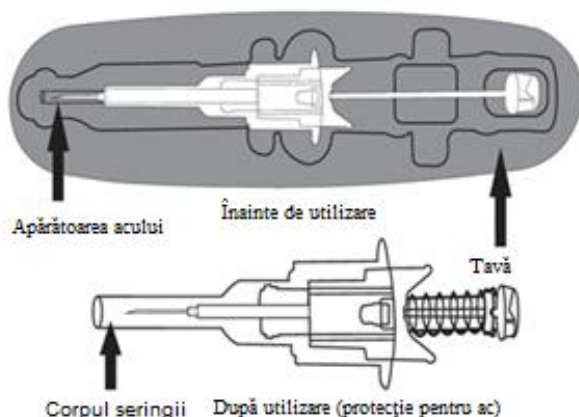
Dacă vă administrați singur injecția după ce ați fost instruit în mod adecvat, injecția trebuie administrată în partea superioară externă a coapsei (vezi fig. 5b mai jos).

Instrucțiuni de utilizare

Atenție: Vă rugăm să citiți cu atenție toate instrucțiunile înainte de a începe injectarea. Injectția este o injecție subcutanată profundă care necesită o tehnică specifică diferită de injecțiile subcutanate normale.

Următoarele instrucțiuni explică cum să injectați Lanreotidă Zentiva.

Lanreotidă Zentiva este furnizat într-o seringă preumplută gata de utilizare prevăzută cu un sistem automat de siguranță. Acul se va retrage automat după administrarea completă a produsului, pentru a preveni rănirea prin înțepare a acului.



1. **Scoateți Lanreotidă Zentiva din frigider cu 30 de minute înainte de administrare.** Injectarea de medicamente reci poate fi dureroasă. Păstrați punga laminată **sigilată** chiar înainte de injectare.



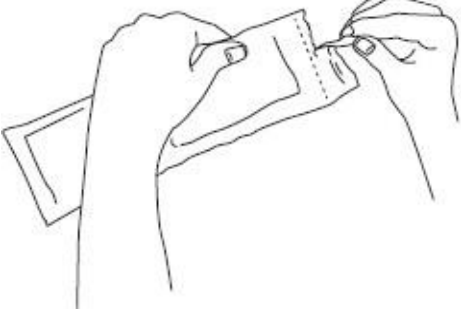
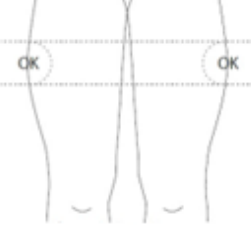
2. **Atenție! Înainte de a deschide punga, verificați dacă este intactă și că medicamentul nu a expirat. Nu utilizați seringă preumplută:**

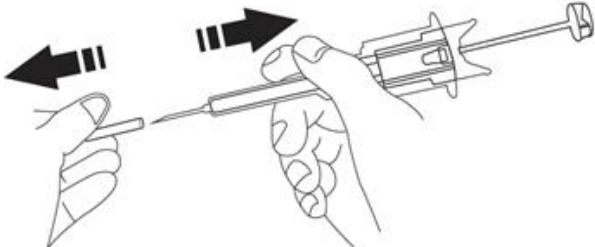
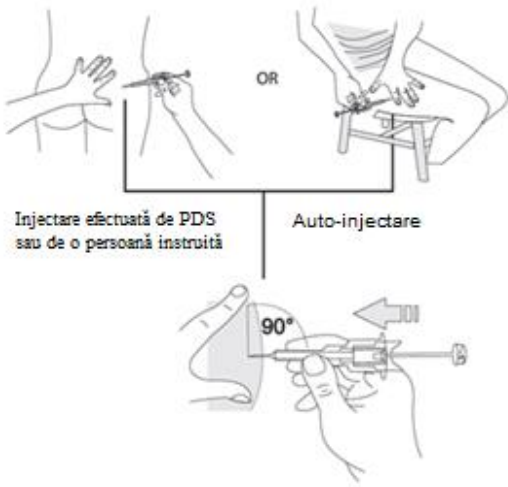
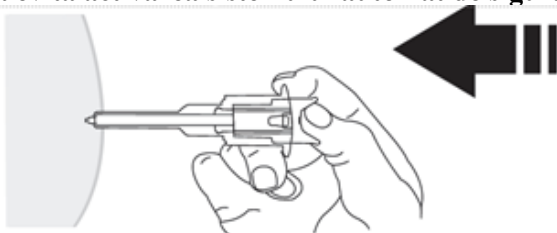
- Dacă scăpați sau deteriorați seringă preumplută sau dacă seringă preumplută sau punga par deteriorate în vreun fel.
- Dacă produsul a expirat; data de expirare este imprimată pe cutie exterioră și pe punga.

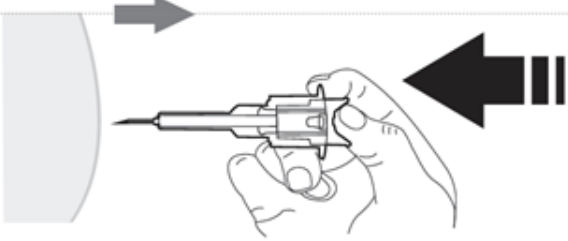
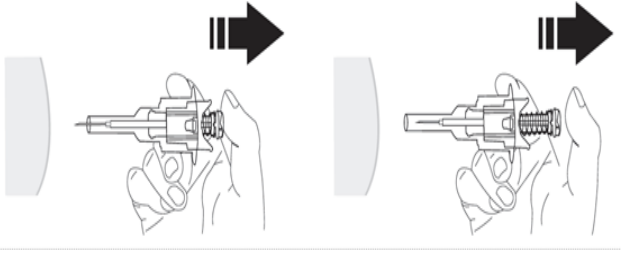
Dacă oricare dintre cele de mai sus se aplica în cazul dumneavoastră, trebuie să vă adresați medicului dumneavoastră sau farmacistului.

3. Spălați-vă mâinile cu săpun.

4. Deschideți punga de-a lungul liniei punctate și scoateți seringă preumplută.

Conținutul seringii preumplute este o fază semisolidă cu aspect de gel, cu caracteristici vâscoase și o culoare care variază de la alb la galben pal. Soluția suprasaturată poate conține și microbule care se pot limpezi în timpul injectării. Aceste diferențe sunt normale și nu interferează cu calitatea medicamentului.	 După deschiderea pungii protectoare laminate, produsul trebuie administrat imediat.
5. Selectați un loc de injectare: 5a. Dacă un profesionist din domeniul sănătății (PDS) sau altcineva, cum ar fi un membru al familiei sau un prieten instruit, face injectia: utilizați cadranul extern superior (superior, exterior) al fesei sau partea superioară exterioară a coapsei pentru injecție. 5b. Dacă vă injectați singur: utilizați partea superioară exterioară a coapsei.	5a  Injectare efectuată de PDS sau de o persoană instruită 5b  Auto-injecție sau injecție efectuată de către PDS Alternați locul de injectare între partea dreaptă și cea stângă de fiecare dată când primiți o injecție cu Lanreotidă Zentiva. Evitați zonele cu alunițe, țesut cicatricial, piele înroșită sau pielea care se simte denivelată.
6. Curățați locul de injectare.	
7. Înainte de injectare, scoateți seringă preumplută din tavă. Aruncați tava.	
8. Scoateți capacul acului trăgând de el și aruncați-l.	

	
9. Aplatizați zona de injectare folosind degetul mare și degetul arătător al mâinii fără a ține seringă preumplută pentru a întinde pielea. Nu ciupiți pielea. Folosiți o mișcare puternică, dreaptă, asemănătoare unei săgeți, pentru a introduce rapid acul perpendicular pe piele (unghi de 90 de grade), până la capăt în piele. Este foarte important să introduceți acul complet. Nu trebuie să vedeți niciun ac după ce este complet introdus.	 Injectare efectuată de PDS sau de o persoană instruită OR Auto-injectare Nu aspirați (nu trageți înapoi)
10. Eliberați locul de injectare care a fost aplatizat de mână dumneavoastră. Împingeți pistonul cu o presiune constantă, foarte fermă. Medicamentul este mai gros și mai greu de împins decât v-ați aștepta.	De obicei, sunt necesare 20 de secunde. Injectați doza completă și apăsați o ultimă dată pentru a vă asigura că nu mai puteți apăsa.  20 sec. Notă: mențineți presiunea asupra pistonului cu degetul mare pentru a evita activarea sistemului automat de siguranță. 
11. Fără a elibera presiunea asupra pistonului, scoateți acul de la locul injectării.	

	
12. Apoi eliberați presiunea asupra pistonului. Acul se va retrage automat în apărătoarea acului unde va fi blocat permanent.	
13. Aplicați o presiune ușoară pe locul injectării cu un tampon de vată uscată sau un tifon steril pentru a preveni orice sângerare. Nu frecați și nu masați locul injectării după administrare.	
14. Aruncați seringă folosită conform instrucțiunilor medicului dumneavoastră sau furnizorului de servicii medicale. Nu aruncați dispozitivul la gunoiul menajer general.	

Dacă utilizați mai mult Lanreotidă Zentiva decât trebuie

Dacă ați injectat mai mult Lanreotidă Zentiva decât trebuie, spuneți medicului dumneavoastră.

Dacă ați injectat sau dacă vi s-a administrat o cantitate prea mare de Lanreotidă Zentiva, puteți avea reacții adverse suplimentare sau mai grave (vezi pct. 4 „Reacții adverse posibile”).

Dacă uitați să utilizați Lanreotidă Zentiva

Imediat ce vă dați seama că ați omis o injecție, adresați-vă profesionistului din domeniul sănătății, care vă va oferi recomandări cu privire la programarea următoarei dumneavoastră injecții. Nu vă autoadministrați injecții suplimentare pentru a compensa injecția uitată, fără a discuta mai întâi cu profesionistul din domeniul sănătății.

Dacă încetați să utilizați Lanreotidă Zentiva

Întreruperea mai multor doze sau terminarea precoce a tratamentului cu Lanreotidă Zentiva poate afecta succesul tratamentului. Discutați cu medicul dumneavoastră înainte de a opri tratamentul.

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.

Spuneți imediat medicului dumneavoastră dacă observați oricare dintre următoarele reacții adverse:

- senzație de sete și oboseală mai pronunțată decât în mod obișnuit și senzație de uscăciune a gurii - acestea pot fi semne de creștere a concentrației de zahăr în sânge sau că aveți diabet.

- senzație de foame, tremurături, transpirații mai mult decât de obicei sau vă simțiți confuz - acestea pot fi semne de scădere a concentrației de zahăr în sânge.

Aceste reacții adverse sunt frecvente, pot afecta cel mult 1 din 10 persoane.

Spuneți imediat medicului dumneavoastră dacă observați că:

- fața dumneavoastră se umflă sau devine roșie sau dezvoltă pete sau erupție trecătoare pe piele
- aveți senzație de constricție la nivelul toracelui sau aveți respirație dificilă sau șuierătoare
- aveți senzație de leșin, probabil ca rezultat al scăderii tensiunii arteriale.

Acestea ar putea fi rezultatul unei reacții alergice.

Frecvența acestor reacții adverse nu este cunoscută; nu poate fi estimată din datele disponibile.

Alte reacții adverse

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă observați oricare dintre următoarele reacții adverse.

Cele mai frecvente reacții adverse prevăzute sunt tulburările gastro-intestinale, probleme ale vezicii biliare și reacții la locul injectării. Reacțiile adverse care pot apărea în cazul administrării Lanreotidă Zentiva, sunt enumerate mai jos în funcție de frecvența acestora.

Foarte frecvente: pot afecta mai mult de 1 din 10 persoane:

- diaree, scaune moi, durere abdominală
- calculi (pietre) biliari și alte probleme la nivelul vezicii biliare Puteți avea simptome cum sunt durerea abdominală severă și bruscă, febră mare, icter (îngălbenire a pielii și a albului ochilor), frisoane, pierdere a poftei de mâncare, mâncărime la nivelul pielii.

Frecvente: pot afecta până la 1 din 10 persoane:

- scădere în greutate
- lipsă de energie
- bătăi lente ale inimii
- senzație de oboseală foarte accentuată
- scădere a poftei de mâncare
- senzație de slăbiciune generală
- exces de grăsimi în scaun
- senzație de amețală, durere de cap
- cădere a părului sau creștere mai lentă a părului pe corp
- durere la nivelul mușchilor, ligamentelor, tendoanelor și oaselor
- reacții la locul injectării, de exemplu durere și întărire a pielii sau mâncărime
- rezultate anormale ale analizelor de ficat și pancreas și modificări ale concentrațiilor de zahăr în sânge
- greață, vărsături, constipație, gaze, balonare sau disconfort la nivelul stomacului, indigestie
- dilatație biliară (lărgire a canalelor biliare între ficat și vezica biliară și intestin). Puteți avea simptome cum sunt durere de stomac, greață, icter și febră

Mai puțin frecvente: pot afecta cel mult 1 din 100 persoane

- valuri de căldură (bufeuri)
- dificultăți de somn
- modificare a culorii scaunelor
- modificări ale concentrațiilor serice de sodiu și fosfatază alcalină, evidențiate de analizele de sânge

Cu frecvență necunoscută: care nu poate fi estimată din datele disponibile:

- durere bruscă, severă, la nivelul părții inferioare a stomacului - aceasta poate fi un semn de inflamație a pancreasului (pancreatită).
- înroșire, durere, senzație de căldură și umflătură la locul injectării care pare a fi umplut cu lichid dacă este apăsător, febră – acestea pot fi semnele unui abces
- durere severă și bruscă în partea superioară dreaptă sau centrală a abdomenului care se poate răspândi la nivelul umărului sau spatelui, sensibilitate la nivelul abdomenului, greață, vărsături și febră mare – acestea pot fi semnele unei inflamații a vezicii biliare (colecistită)
- durere în partea dreaptă a abdomenului, febră, frisoane, îngălbenire a pielii și a ochilor (icter), greață, vărsături, scaune de culoarea argilei, urină închisă la culoare, oboseală - acestea pot fi semne de inflamație a căilor biliare (colangită).
- Scăderea enzimelor pancreatice. Deoarece lanreotida poate afecta eliberarea de enzime pancreatice implicate în digestia alimentelor, puteți avea simptome cum sunt scaune cu aspect gras, scaune moi, balonare sau scădere în greutate.

Deoarece Lanreotidă Zentiva poate modifica concentrațiile de zahăr în sângele dumneavoastră, este posibil ca medicul dumneavoastră să vă monitorizeze concentrațiile de zahăr în sânge, în special la începerea tratamentului.

În mod similar, având în vedere faptul că pot apărea probleme la nivelul vezicii biliare atunci când se administrează acest tip de medicament, medicul dumneavoastră poate dori să vă monitorizeze vezica biliară când începeți tratamentul cu Lanreotidă Zentiva și din când în când după aceea.

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă observați oricare dintre reacțiile adverse de mai sus.

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct la

Agencia 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 Lanreotidă Zentiva

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe cutie și etichete după <exp>. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

A se păstra la frigider (2°C - 8°C). A se păstra în ambalajul original, pentru a fi protejat de lumină.

Odată scos din frigider, medicamentul rămas în plicul sigilat poate fi repus în frigider (numărul de data când este scos din frigider nu trebuie să depășească trei ori) pentru a fi păstrat în continuare și utilizat ulterior, cu condiția să nu fi fost păstrat mai mult de 72 de ore în total la temperaturi sub 30°C.

Fiecare seringă este ambalată individual.

MEDICAMENTELE EXPIRATE ȘI/SAU NEUTILIZATE TREBUIE RETURNATE LA SPITALE PUBLICE SAU PRIVATE

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 Lanreotidă Zentiva

Substanța activă este:

lanreotidă 120 mg

Celelalte ingrediente sunt:

apă pentru preparate injectabile

acid acetic glacial (pentru ajustarea pH-ului)

Cum arată Lanreotidă Zentiva și conținutul ambalajului

Lanreotidă Zentiva este o soluție vâscoasă pentru injectare într-o seringă preumplută gata de utilizare, prevăzută cu un sistem automat de siguranță. Este o formulare semisolidă albă până la galben pal.

Fiecare seringă preumplută este ambalată într-o pungă laminată și o cutie de carton.

Dimensiuni de ambalaj:

Cutie cu 1 seringă preumplută de 0,5 ml și un ac (1,2 mm x 20 mm)

Cutie cu 3 plicuri, fiecare conținând 1 seringă preumplută de 0,5 ml și un ac (1,2 mm x 20 mm).

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

Deținătorul autorizației de punere pe piață și fabricantul

Deținătorul autorizației de punere pe piață

Zentiva, k.s.

U kabelovny 130, Dolní Měcholupy, 102 37 Praga 10

Republica Cehă

Fabricantul

Terapia SA

124 Strada Fabricii

Cluj-Napoca 400632

România

Sun Pharmaceutical Industries (Europe) B.V.

Polarisavenue 87, Hoofddorp, Noord-Holland, 2132JH

Țările de Jos

Pentru orice informații despre acest medicament, vă rugăm să contactați reprezentanții locali ai deținătorului autorizației de punere pe piață:

ZENTIVA S.A.

Tel: +4 021.304.7200

e-mail: zentivaRO@zentiva.com

Acest medicament este autorizat în statele membre ale Spațiului Economic European și în Regatul Unit (Irlanda de Nord) sub următoarele denumiri comerciale:

Danemarca	Lanreotid Zentiva Zentiva, k.s.
Finlanda	Lanreotid Zentiva Zentiva, k.s.
Franța	LANREOTIDE ZENTIVA LP 60 mg, solution injectable à libération prolongée en seringue préremplie LANREOTIDE ZENTIVA LP 90 mg, solution injectable à libération prolongée en seringue préremplie LANREOTIDE ZENTIVA LP 120 mg, solution injectable à libération prolongée en seringue préremplie
Germania (RMS)	Lanreotid Zentiva 60 mg Injektionslösung in einer Fertigspritze (ENR: 7014923) Lanreotid Zentiva 90 mg Injektionslösung in einer Fertigspritze (ENR: 7014924) Lanreotid Zentiva 120 mg Injektionslösung in einer Fertigspritze (ENR: 7014925)
Italia	Lanreotide Zentiva Zentiva Italia, S.r.l.
Norvegia	Lanreotid Zentiva Zentiva, k.s.
Polonia	Lanreotide Zentiva Zentiva, k.s.
Republica Cehă	Lanreotid Zentiva Zentiva, k.s.
România	Lanreotidă Zentiva 120 mg soluție injectabilă în seringă preumplută
Slovacia	Lanreotid Zentiva 60 mg injekčný roztok v naplnenej injekčnej striekačke Lanreotid Zentiva 120 mg injekčný roztok v naplnenej injekčnej striekačke
Spania	Lanreotida Zentiva 60 mg solución inyectable en jeringa precargada EFG Lanreotida Zentiva 90 mg solución inyectable en jeringa precargada EFG Lanreotida Zentiva 120 mg solución inyectable en jeringa precargada EFG
Suedia	Lanreotid Zentiva Zentiva, k.s.

Acest prospect a fost revizuit în Februarie 2025.