

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

**Eltrombopag AmaroX 25 mg filmomhulde tabletten**

**Eltrombopag AmaroX 50 mg filmomhulde tabletten**

**Eltrombopag AmaroX 75 mg filmomhulde tabletten**

eltrombopag

**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 of apotheker.
- 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 of apotheker.

### **Inhoud van deze bijsluiter**

1. Wat is Eltrombopag AmaroX en waarvoor wordt dit middel ingenomen?
2. Wanneer mag u dit middel niet innemen 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 Eltrombopag AmaroX en waarvoor wordt dit middel ingenomen?**

Eltrombopag AmaroX bevat eltrombopag, dat behoort tot een groep geneesmiddelen die trombopoëtinereceptor (TPO-R)-agonisten wordt genoemd. Het wordt gebruikt om het aantal bloedplaatjes in uw bloed te verhogen. Bloedplaatjes zijn bloedcellen, die behulpzaam zijn bij het verminderen of voorkomen van bloedingen.

- Eltrombopag AmaroX wordt gebruikt om een bloedstollingsstoornis, genaamd (*primaire*) *immuuntrombocytopenie* (ITP), te behandelen bij patiënten (van 1 jaar en ouder), die al andere geneesmiddelen hebben gebruikt (corticosteroiden of immunoglobulinen) die niet gewerkt hebben.

ITP wordt veroorzaakt door een te laag aantal bloedplaatjes (trombocytopenie). Mensen met ITP hebben een verhoogd risico op bloedingen. Klachten die patiënten met ITP kunnen opmerken zijn onder andere petechiën (speldenpuntachtige, platte, ronde, rode vlekjes onder de huid), blauwe plekken, bloedneuzen, bloedend tandvlees en het niet kunnen stoppen van bloedingen als gevolg van snijwonden of verwondingen.

- Eltrombopag AmaroX kan ook gebruikt worden om een laag aantal bloedplaatjes (*trombocytopenie*) te behandelen bij volwassenen die geïnfecteerd zijn met het hepatitis C-virus (HCV), als ze problemen hebben gehad met bijwerkingen bij behandeling met interferon. Veel personen met hepatitis C hebben een laag aantal bloedplaatjes, niet alleen als gevolg van de ziekte zelf, maar ook als gevolg van bepaalde middelen tegen virusinfecties (antivirale middelen) die gebruikt worden bij

de behandeling ervan. Door Eltrombopag AmaroX te gebruiken kan het makkelijker zijn voor u om de volledige kuur van antivirale middelen af te maken (peginterferon en ribavirine).

Eltrombopag AmaroX bevat als werkzaam bestanddeel eltrombopag, dat ook bij de behandeling van aandoeningen wordt gebruikt die niet in deze bijsluiters 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?

### 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 onder *“Inhoud van de verpakking en overige informatie”*.  
→ **Raadpleeg uw arts** als u denkt dat het bovenstaande op u van toepassing is.

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

Neem contact op met uw arts voordat u dit middel gebruikt:

- als u **leverproblemen** heeft. Mensen met een laag aantal bloedplaatjes en gevorderde chronische (langdurige) leverziekte lopen een groter risico op bijwerkingen waaronder levensbedreigende leverschade en bloedpropjes. Als uw arts vindt dat de voordelen van het gebruik van Eltrombopag AmaroX opwegen tegen de risico's, dan zult u nauwkeurig gecontroleerd worden tijdens de behandeling.
- als u een verhoogd risico heeft op **bloedstolsels** in uw bloedvaten, of als u weet dat bloedstolsels vaak voorkomen in uw familie.

U kunt een **hoger risico hebben op het optreden van bloedstolsels**:

- als u ouder wordt
  - als u gedurende langere tijd bedlegerig bent
  - als u kanker heeft
  - als u de anticonceptiepil gebruikt of een hormoonsubstitutie-behandeling ondergaat
  - als u recent een chirurgische ingreep heeft ondergaan of een lichamenlijk letsel heeft opgelopen
  - als u een ernstig overgewicht (obesitas) heeft
  - als u rookt
  - als u een gevorderde chronische leverziekte heeft.
- Als een van de bovenstaande gevallen op u van toepassing is, **vertel dit dan aan uw arts** voordat u de behandeling begint. U mag Eltrombopag AmaroX alleen gebruiken als uw arts van mening is dat de verwachte voordelen opwegen tegen het risico van het optreden van bloedstolsels.
- als u staar heeft (vertroebeling van uw ooglenzen).
  - als u een andere **bloedziekte** heeft, zoals het myelodysplastisch syndroom (MDS). Voordat u begint met het gebruik van Eltrombopag AmaroX zal uw arts enkele testen bij u doen om na te gaan of u niet aan deze bloedziekte lijdt. Als u Eltrombopag AmaroX zou gebruiken terwijl u MDS heeft, zou uw MDS kunnen verergeren.  
→ Vertel het aan uw arts als een van de bovenstaande zaken op u van toepassing is.

### Oogonderzoek

Uw arts zal u aanbevelen dat u gecontroleerd wordt op staar. Als uw ogen niet routinematig gecontroleerd worden, dient uw arts ervoor te zorgen dat uw ogen regelmatig gecontroleerd worden. Uw ogen kunnen ook gecontroleerd worden op eventuele bloedingen in of rondom uw netvlies (de lichtgevoelige cellaag aan de achterkant van het oog).

### **U moet zich regelmatig laten testen**

Voordat u start met het innemen van Eltrombopag AmaroX zal uw arts eerst uw bloed laten testen om te controleren hoeveel bloedcellen, inclusief bloedplaatjes, u heeft. Deze controles zullen regelmatig worden herhaald gedurende de periode dat u Eltrombopag AmaroX inneemt.

### **Bloedtesten voor controle van de leverfunctie**

Eltrombopag AmaroX kan bloedsuitslagen veroorzaken die wijzen op leverschade – een verhoging van enkele leverenzymen, in het bijzonder bilirubine en alanine-/aspartaattransaminasen. Als u naast Eltrombopag AmaroX voor de behandeling van een laag aantal bloedplaatjes in verband met hepatitis C een behandeling op basis van interferon gebruikt, kunnen bepaalde leverproblemen verergeren.

Voordat u start met het innemen van Eltrombopag AmaroX zal uw arts eerst uw bloed laten testen om uw leverfunctie te controleren. Dit zal regelmatig worden herhaald gedurende de periode dat u Eltrombopag AmaroX inneemt. Als de hoeveelheid van deze stoffen te veel toeneemt of wanneer u andere klachten krijgt van leverschade dan kan het noodzakelijk zijn dat u stopt met het gebruik van Eltrombopag AmaroX.

**→ Lees de informatie onder het kopje “Leverproblemen” in rubriek 4 van deze bijsluiter.**

### **Bloedtesten voor controle van het aantal bloedplaatjes**

Wanneer u stopt met het innemen van Eltrombopag AmaroX is het waarschijnlijk dat uw aantal bloedplaatjes binnen enkele dagen weer lager zal worden. Het aantal bloedplaatjes zal worden gecontroleerd en uw arts zal met u bespreken wat voor u geschikte voorzorgsmaatregelen zijn.

Een heel hoog aantal bloedplaatjes kan dit het risico op bloedstolsels vergroten. Bloedstolsels kunnen echter ook gevormd worden met normale of zelfs met lage aantallen bloedplaatjes. Uw arts zal uw dosering van Eltrombopag AmaroX aanpassen om ervoor te zorgen dat het aantal bloedplaatjes bij u niet te hoog wordt.

**Zoek onmiddellijk medische hulp** als u een van de hieronder vermelde klachten of verschijnselen van **bloedstolsels** heeft:

- **zwellings, pijn** of gevoeligheid in **één been**
- **plotselinge kortademigheid**, met name in combinatie met een stekende pijn op de borst of snelle ademhaling
- buikpijn, opgezette buik, bloed in uw ontlasting.

### **Testen voor controle van uw beenmerg**

Bij mensen die problemen hebben met hun beenmerg, kunnen geneesmiddelen zoals Eltrombopag AmaroX de problemen verergeren. Veranderingen in het beenmerg kunnen aan het licht komen via afwijkende waarden bij uw bloedtesten. Uw arts kan tijdens uw behandeling met Eltrombopag AmaroX ook testen doen waarbij uw beenmerg rechtstreeks wordt gecontroleerd.

### **Controles op bloedingen in het maagdarmkanaal**

Als u een behandeling krijgt die is gebaseerd op interferon in combinatie met Eltrombopag AmaroX, zult u worden gecontroleerd op klachten van bloedingen in uw maag of darmen nadat u met het gebruik van Eltrombopag AmaroX bent gestopt.

### **Controle van het hart**

Uw arts kan het nodig vinden om uw hart te controleren tijdens de behandeling met Eltrombopag AmaroX en hiervoor een electrocardiogram (ecg) maken.

### **Oudere patiënten (65 jaar en ouder)**

Er zijn beperkte gegevens beschikbaar over het gebruik van Eltrombopag AmaroX bij patiënten van 65 jaar of ouder. Voorzichtigheid is geboden bij het gebruik van Eltrombopag AmaroX als u 65 jaar of ouder bent.

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

Eltrombopag AmaroX wordt niet aangeraden voor gebruik bij kinderen jonger dan 1 jaar die ITP hebben. Het wordt ook niet aangeraden voor gebruik bij personen jonger dan 18 jaar met een laag aantal bloedplaatjes als gevolg van hepatitis C.

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

Gebruikt u naast Eltrombopag AmaroX nog andere geneesmiddelen, heeft u dat kort geleden gedaan of bestaat de mogelijkheid dat u binnenkort andere geneesmiddelen gaat gebruiken? Vertel dat dan uw arts of apotheker. Dit betreft ook geneesmiddelen die zonder voorschrift (recept) verkrijgbaar zijn en vitamines.

**Enkele veelgebruikte geneesmiddelen die een effect hebben op Eltrombopag AmaroX** – met inbegrip van geneesmiddelen op voorschrift (recept) en zonder voorschrift en mineralen – zijn o.a.:

- maagzuurbinders (antacida) gebruikt om **indigestie of spijsverteringsstoornis, zuurbranden of maagzweren** te behandelen (zie ook “*Wanneer moet Eltrombopag AmaroX worden ingenomen?*” in rubriek 3)
- geneesmiddelen genaamd statines, gebruikt om het **cholesterol te verlagen**
- bepaalde geneesmiddelen voor het behandelen van een **hiv-infectie**, zoals lopinavir en/of ritonavir
- ciclosporine dat gebruikt wordt bij **transplantaties of ziekten van het immuunsysteem**
- mineralen, zoals ijzer, calcium, magnesium, aluminium, selenium en zink, die terug te vinden zijn in **vitamines en voedingssupplementen** (zie ook “*Wanneer moet Eltrombopag AmaroX worden ingenomen?*” in rubriek 3)
- geneesmiddelen, zoals methotrexaat en topotecan, gebruikt om **kanker** te behandelen.

→ **Vertel het aan uw arts** als u een van bovenvermelde geneesmiddelen gebruikt. Sommige mogen niet samen met Eltrombopag AmaroX worden gebruikt, of de dosering van Eltrombopag AmaroX moet worden aangepast, of u moet het tijdstip van inname van de geneesmiddelen veranderen. Uw arts zal bekijken welke geneesmiddelen u gebruikt en zonodig andere geneesmiddelen voorschrijven.

Als u ook geneesmiddelen inneemt om bloedstolsels te voorkomen dan heeft u een verhoogd bloedingsrisico. Uw arts zal dit met u bespreken.

Als u **corticosteroiden, danazol** en/of **aziothioprine** gebruikt dan wordt mogelijk de dosering verlaagd of de behandeling gestopt wanneer u Eltrombopag AmaroX gaat gebruiken.

### **Waarop moet u letten met eten en drinken?**

Neem Eltrombopag AmaroX niet in met zuivelproducten of -dranken omdat het calcium in zuivelproducten de opname van het geneesmiddel beïnvloedt. Voor meer informatie zie “**Wanneer moet Eltrombopag AmaroX worden ingenomen?**” in rubriek 3.

### **Zwangerschap en borstvoeding**

**Gebruik Eltrombopag AmaroX niet als u zwanger bent**, tenzij uw arts dit uitdrukkelijk heeft aangeraden. Het effect van Eltrombopag AmaroX op de zwangerschap is onbekend.

- **Vertel het aan uw arts als u zwanger bent**, denkt zwanger te zijn of zwanger wilt worden.
- **Gebruik**, om zwangerschap te voorkomen, **een betrouwbare anticonceptiemethode** gedurende de periode dat u Eltrombopag AmaroX gebruikt.
- **Als u desondanks toch zwanger wordt gedurende de behandeling** met Eltrombopag AmaroX, vertel dit dan aan uw arts.

**Geef geen borstvoeding in de periode dat u Eltrombopag AmaroX gebruikt.** Het is niet bekend of Eltrombopag AmaroX in de moedermelk terechtkomt.

→ **Als u borstvoeding geeft** of van plan bent borstvoeding te gaan geven, bespreek dit dan met uw arts.

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

**Eltrombopag AmaroX kan u duizelig maken** en kan ook andere bijwerkingen veroorzaken waardoor u minder alert wordt.

→ **Bestuur geen voertuig en gebruik geen machines**, tenzij u zeker weet dat uw alertheid niet is aangetast.

### **Eltrombopag AmaroX bevat natrium**

Dit middel bevat minder dan 1 mmol natrium (23 mg) per tablet, dat wil zeggen dat het in wezen ‘natriumvrij’ is.

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

Neem dit geneesmiddel altijd in precies zoals uw arts u dat heeft verteld. Twijfelt u over het juiste gebruik? Neem dan contact op met uw arts of apotheker. Verander de dosering of het innameschema van Eltrombopag AmaroX niet tenzij uw arts of apotheker dit adviseert. Zolang u Eltrombopag AmaroX gebruikt, staat u onder controle van een arts met gespecialiseerde ervaring in het behandelen van uw aandoening.

### **Hoeveel Eltrombopag AmaroX moet u innemen?**

#### **Bij ITP**

**Volwassenen en kinderen** (6 tot 17 jaar) – de gebruikelijke begindosering bij ITP is eenmaal daags **één** Eltrombopag AmaroX-tablet van **50 mg**. Bent u van Oost- of Zuidoost-Aziatische afkomst, dan moet u mogelijk met een **lagere dosering van eenmaal daags 25 mg** starten.

**Kinderen** (1 tot 5 jaar) – de gebruikelijke begindosering bij ITP is eenmaal daags **één** Eltrombopag AmaroX-tablet van **25 mg**.

#### **Bij hepatitis C**

**Volwassenen** – de gebruikelijke begin dosering bij hepatitis C is eenmaal daags **één** Eltrombopag AmaroX-tablet van **25 mg**. Bent u van Oost- of Zuidoost-Aziatische afkomst, dan moet u met **dezelfde dosering van 25 mg** starten.

Eltrombopag AmaroX bevat als werkzaam bestanddeel eltrombopag, dat ook bij de behandeling van aandoeningen wordt gebruikt die niet in deze bijsluiters staan vermeld. Neem contact op met uw arts of apotheker als u vragen heeft.

Het kan 1 tot 2 weken duren voordat Eltrombopag AmaroX werkt. Uw arts kan een andere dagelijkse dosering aanraden afhankelijk van hoe u reageert op Eltrombopag AmaroX.

### **Hoe moet u de tabletten innemen?**

Slik de tablet in zijn geheel door met enkele slokken water.

### **Wanneer moet Eltrombopag AmaroX worden ingenomen?**

Zorg ervoor dat u:

- vanaf **4 uur** voordat u Eltrombopag AmaroX inneemt
- tot **2 uur** nadat u Eltrombopag AmaroX inneemt

**geen** van de onderstaande producten gebruikt:

- **zuivelproducten**, zoals kaas, boter, yoghurt of roomijs
- **melk of milkshakes**, dranken met melk, yoghurt of room
- **maagzuurbinders (antacida)**, dit is een groep van geneesmiddelen die gebruikt wordt bij **indigestie en zuurbranden**
- sommige **mineralen en vitaminesupplementen** met inbegrip van ijzer, calcium, magnesium, aluminium, selenium en zink

Als u dit toch doet, dan zal Eltrombopag AmaroX niet voldoende worden opgenomen in uw lichaam.



**Raadpleeg uw arts voor meer informatie over geschikt voedsel en geschikte dranken.**

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

**Neem onmiddellijk contact op met uw arts of apotheker.** Indien mogelijk laat hen dan de verpakking of deze bijsluiter zien. U wordt dan gecontroleerd op klachten of verschijnselen van bijwerkingen en u krijgt dan daarvoor onmiddellijk een geschikte behandeling.

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

Neem de volgende dosis op het gebruikelijke tijdstip. Neem per dag niet meer dan één dosis Eltrombopag AmaroX in.

#### **Als u stopt met het innemen van dit middel**

Stop nooit met het innemen van Eltrombopag AmaroX, tenzij u dit eerst met uw arts heeft besproken. Als uw arts u adviseert te stoppen met de behandeling dan zal het aantal bloedplaatjes bij u iedere week worden gecontroleerd gedurende vier weken. Zie ook “**Bloedingen of blauwe plekken nadat u bent gestopt met de behandeling**” in rubriek 4.

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

## **4. Mogelijke bijwerkingen**

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

#### **Klachten waarbij u actie moet ondernemen: ga naar een arts**

Patiënten die Eltrombopag AmaroX gebruiken voor ITP of een laag aantal bloedplaatjes als gevolg van hepatitis C, kunnen verschijnselen van mogelijk ernstige bijwerkingen krijgen. **Het is erg belangrijk dat u een arts raadpleegt als u deze klachten krijgt.**

#### **Verhoogd risico op het ontstaan van bloedstolsels**

Bepaalde mensen kunnen een verhoogd risico hebben op het ontstaan van bloedstolsels, en geneesmiddelen als Eltrombopag AmaroX zouden dit risico kunnen vergroten. De plotselinge afsluiting van een bloedvat door een bloedstolsel is een soms voorkomende bijwerking die kan voorkomen bij maximaal 1 op de 100 patiënten.

** Schakel onmiddellijk medische hulp in als u klachten of verschijnselen van een bloedstolsel opmerkt, zoals:**

- **zwellen, pijn, warmte, roodheid** of gevoeligheid in één been
- **plotselinge kortademigheid**, met name in combinatie met een stekende pijn op de borst of snelle ademhaling
- buikpijn, opgezette buik, bloed in uw ontlasting

#### **Leverproblemen**

Eltrombopag AmaroX kan veranderingen veroorzaken die bij bloedonderzoek kunnen worden opgemerkt en kunnen duiden op leverbeschadiging. Leverproblemen (verhoogde waarden van enzymen die naar voren komen bij bloedonderzoek) treden vaak op en kunnen voorkomen bij maximaal 1 op de 10 patiënten. Andere leverproblemen komen soms voor bij maximaal 1 op de 100 patiënten.

Als u een van de volgende verschijnselen van leverproblemen heeft:

- **geel** kleuren van de huid of het oogwit (geelzucht)
  - ongebruikelijk **donkere** urine
- **vertel het dan onmiddellijk aan uw arts.**

### **Bloedingen of blauwe plekken nadat u bent gestopt met de behandeling**

Binnen twee weken nadat u bent gestopt met het innemen van Eltrombopag AmaroX zakt het aantal bloedplaatjes gewoonlijk naar het niveau waarop het was voordat u begon met Eltrombopag AmaroX. Dit lagere aantal bloedplaatjes kan het risico op bloedingen of blauwe plekken verhogen. Uw arts zal het aantal bloedplaatjes iedere week bij u controleren gedurende de eerste vier weken nadat u bent gestopt met Eltrombopag AmaroX.

→ **Vertel het aan uw arts** als u een bloeding of blauwe plekken krijgt na het stoppen met Eltrombopag AmaroX.

Sommige mensen krijgen na beëindiging van het gebruik van peginterferon, ribavirine en Eltrombopag AmaroX last van **bloedingen in het spijsverteringskanaal**. Klachten zijn onder meer:

- zwarte, teerachtige ontlasting (verkleurde ontlasting is een soms optredende bijwerking die kan voorkomen bij maximaal 1 op de 100 patiënten)
  - bloed in uw ontlasting
  - overgeven van bloed of een op koffiedik lijkend materiaal
- **Vertel het onmiddellijk aan uw arts** als u een van deze klachten heeft.

### **Van de volgende bijwerkingen is gemeld dat ze verband houden met de behandeling met Eltrombopag AmaroX bij volwassen patiënten met ITP:**

#### **Zeer vaak voorkomende bijwerkingen**

Deze komen voor bij meer dan 1 op de 10 patiënten:

- verkoudheid
- misselijk gevoel (nausea)
- diarree
- hoesten
- infectie van de neus, neusbijholten, keel en bovenste luchtwegen (bovenste luchtweginfectie)
- rugpijn

#### **Zeer vaak voorkomende bijwerkingen die zichtbaar kunnen worden in bloedtesten:**

- verhoging van leverenzymen (alanineaminotransferase, ALAT)

#### **Vaak voorkomende bijwerkingen**

Deze komen voor **bij minder dan 1 op de 10** patiënten

- spierpijn, spierspasme, spierzwakte
- botpijn
- hevige menstruatie
- zere keel en slikproblemen
- oogproblemen inclusief afwijkende oogtest, droge ogen, oogpijn en wazig zien
- overgeven
- griep (influenza)



- koortslip
- longontsteking
- irritatie en ontsteking (zwellings) van de voorhoofdsholten
- ontsteking (zwellings) en infectie van de amandelen
- infectie van de longen, keelholte, neus en keel
- ontstoken tandvlees
- verlies van eetlust
- een gevoel van tintelingen, prikkelingen of gevoelloosheid (het gevoel van het prikken van naaldjes)
- verminderde gevoeligheid van de huid
- gevoel van slaperigheid
- oorpijn
- pijn, zwellings en gevoeligheid in één van uw benen (meestal in de kuit) met een warme huid in het aangedane gebied (tekenen van een bloedstolsel in een diepe ader)
- plaatselijke zwellings gevuld met bloed door een gesprongen bloedvat (blauwe plek)
- opvliegers
- mondproblemen, zoals: droge mond, pijnlijke mond, gevoelige tong, bloedend tandvlees, mondzweren
- loopneus
- tandpijn
- buikpijn
- abnormaal werkende lever
- huidveranderingen waaronder overmatig zweten, jeukende bobbelige uitslag, rode vlekken, veranderingen in het uiterlijk van de huid
- haarverlies
- schuimende of bruisende urine (tekenen van eiwit in de urine)
- temperatuursverhoging, warm aanvoelen
- pijn op de borst
- gevoel van zwakte
- moeite met slapen, depressie
- migraine
- verminderd zicht
- draaierig gevoel (vertigo)
- winderigheid/gasvorming

**Vaak voorkomende bijwerkingen die zichtbaar kunnen worden in bloedtesten:**

- vermindering van het aantal rode bloedcellen (anemie)
- vermindering van het aantal bloedplaatjes (trombocytopenie)
- vermindering van het aantal witte bloedcellen
- verlaagd hemoglobinegehalte
- verhoging van het aantal eosinofielen
- toegenomen aantal witte bloedcellen (leukocytose)
- verhoging van het urinezuurgehalte
- verlaagd van het kaliumgehalte
- verhoging van het creatininegehalte

- verhoging van het alkalische fosfatasegehalte
- verhoging van leverenzymen (aspartaat aminotransferase, ASAT)
- verhoging van bilirubine (een door de lever geproduceerde stof) in het bloed
- verhoging van enkele bloedeiwitten

### **Soms voorkomende bijwerkingen**

Deze komen voor **bij minder dan 1 op de 100** patiënten

- allergische reactie
- onderbreking van de bloedtoevoer naar een gedeelte van het hart
- plotselinge ademnood, met name wanneer dit vergezeld gaat van een stekende pijn op de borst en/of versnelde ademhaling; dit kan duiden op een bloedstolsel in de longen (zie "**Verhoogd risico op het ontstaan van bloedstolsels**" in rubriek 4 hierboven)
- functieverlies van een deel van de longen veroorzaakt door een afsluiting van de longslagader
- mogelijke pijn, zwelling en/of roodheid rondom een ader, wat tekenen kunnen zijn van een bloedstolsel in een ader
- geel worden van de huid en/of buikpijn, wat tekenen kunnen zijn van een verstopte galweg, leverbeschadiging, leverbeschadiging door ontsteking (zie "**Leverproblemen**" in rubriek 4 hierboven)
- leverschade door medicatie
- versnelde hartslag, snelle of onregelmatige hartslag, blauwe verkleuring van de huid, verstoord hartritme (QT-verlenging), wat tekenen kunnen zijn van een aandoening van het hart en de bloedvaten
- bloedstolselvorming
- blozen
- pijnlijke, gezwollen ledematen veroorzaakt door urinezuur (jicht)
- lusteloosheid, stemmingswisselingen, huilen dat moeilijk te stoppen is of dat onverwachts gebeurt
- problemen met het evenwicht, de spraak en de zenuwfunctie, trillen
- pijnlijk of abnormaal gevoel bij aanraking van de huid
- verlamming aan één kant van het lichaam
- migraine met aura
- zenuwshade
- verwijding of zwelling van bloedvaten die hoofdpijn veroorzaakt
- oogproblemen waaronder een verhoogde traanproductie, troebele ooglens (cataract), bloeding van het netvlies, droge ogen
- problemen met de neus, keel en voorhoofdsholten, ademhalingsproblemen tijdens het slapen
- blaren of zweren in de mond en keel
- verlies van eetlust
- problemen met het spijsverteringsstelsel waaronder frequente stoelgang, voedselvergiftiging, bloed in de ontlasting, braken van bloed
- rectale bloeding, andere kleur van de ontlasting, een opgeblazen gevoel in de buik, obstipatie
- mondproblemen waaronder een droge of zere mond, pijnlijke tong, bloedend tandvlees, last van de mond
- zonnebrand
- het warm hebben, zich angstig voelen
- roodheid of zwelling rond een wond

- bloeding rondom een katheter (indien aanwezig) in de huid
- gevoel van een vreemd lichaam
- nierproblemen waaronder nierontsteking, overmatig plassen 's nachts, nierfalen, witte bloedcellen in de urine
- koud zweet
- algemeen niet goed voelen
- ontsteking van de huid
- huidveranderingen waaronder huidverkleuring, schilfering, roodheid, jeuk en zweten
- spierzwakte
- dikkedarmkanker

**Soms voorkomende bijwerkingen die zichtbaar kunnen worden in laboratoriumtesten:**

- verandering in vorm van de rode bloedcellen
- aanwezigheid van onvolledig ontwikkelde witte bloedcellen, wat een teken kan zijn van bepaalde aandoeningen
- verhoging van het aantal bloedplaatjes
- verlaagd calciumgehalte
- verlaagd aantal rode bloedcellen (anemie), veroorzaakt door overmatige vernietiging van rode bloedcellen (hemolytische anemie)
- verhoging van het aantal myelocyten
- verhoging van bandneutrofielen
- verhoging van ureum in het bloed
- verhoging van de hoeveelheid eiwit in de urine
- verhoging van de bloedalbuminespiegel
- verhoging van gehalte totale eiwitten
- verlaagd bloedalbuminegehalte
- verhoging van de pH-waarde van de urine
- verhoging van het hemoglobinegehalte

**Van de volgende bijwerkingen is gemeld dat ze verband houden met de behandeling met Eltrombopag AmaroX bij kinderen (leeftijd 1-17 jaar) met ITP:**

Als deze bijwerkingen ernstig worden, neem dan contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige.

**Zeer vaak voorkomende bijwerkingen**

Deze komen voor bij **meer dan 1 op de 10** kinderen die Eltrombopag AmaroX gebruiken:

- infectie van de neus, neusbijholten, keel en bovenste luchtwegen, verkoudheid (bovensteluchtweginfectie)
- diarree
- buikpijn
- hoesten
- verhoogde lichaamstemperatuur
- misselijk gevoel (nausea)

**Vaak voorkomende bijwerkingen**

Deze komen voor bij **minder dan 1 op de 10** kinderen die Eltrombopag AmaroX gebruiken:

- moeite met slapen (insomnia)
- tandpijn
- pijn in de neus en keel
- kriebel-, loopneus of verstopte neus
- zere keel, loopneus, verstopte neus, niezen
- mondproblemen waaronder een droge of zere mond, gevoelige tong, bloedend tandvlees, mondzweren

**Van de volgende bijwerkingen is gemeld dat ze verband houden met de behandeling met Eltrombopag AmaroX in combinatie met peginterferon en ribavirine bij patiënten met HCV:**

#### **Zeer vaak voorkomende bijwerkingen**

Deze komen voor bij **meer dan 1 op de 10** patiënten:

- hoofdpijn
- verlies van eetlust
- hoesten
- misselijk gevoel (nausea), diarree
- spierpijn, spierzwakte
- jeuk
- zich moe voelen
- koorts
- ongewoon haarverlies
- gevoel van zwakte
- griepachtige ziekte
- zwelling van handen en voeten
- koude rillingen

#### **Zeer vaak voorkomende bijwerkingen die zichtbaar kunnen worden in bloedtesten:**

- verminderd aantal rode bloedcellen (anemie)

#### **Vaak voorkomende bijwerkingen**

Deze komen voor bij **minder dan 1 op de 10** patiënten:

- infectie van het urinewegstelsel
- ontsteking van de neuswegen, keel en mond, griepachtige verschijnselen, droge mond, zere of ontstoken mond, tandpijn
- gewichtsverlies
- slaapstoornissen, abnormaal suf voelen, depressie, angst
- duizeligheid, problemen met aandacht en geheugen, verandering in stemming
- verminderde hersenfunctie als gevolg van leverschade
- tintelen of doof gevoel in handen of voeten
- koorts, hoofdpijn
- oogproblemen, waaronder: troebele ooglenzen (cataract), droog oog, kleine gele afzettingen in het netvlies, geel worden van het oogwit
- bloedingen van het netvlies
- draaiërig gevoel (vertigo)

- snelle of onregelmatige hartslag (hartkloppingen), kortademigheid
- hoesten waarbij slijm wordt opgehoest, loopneus, griep, koortslip, zere keel, slikproblemen
- problemen van het spijsverteringsstelsel waaronder braken, maagpijn, indigestie, obstipatie, opgezwollen buik, smaakstoornissen, aambeien (hemorroiden), maagpijn/maagklachten, opgezwollen bloedvaten en bloeding in de slokdarm (oesofagus)
- tandpijn
- leverproblemen, waaronder levertumor, geel worden van het oogwit of de huid (geelzucht), leverschade door medicatie (zie "**Leverproblemen**" in rubriek 4 hierboven)
- huidveranderingen, waaronder uitslag, droge huid, eczeem, roodheid van de huid, jeuk, overmatig zweten, ongebruikelijke aangroei van de huid, haarverlies
- gewrichtspijn, rugpijn, botpijn, pijn in de ledematen (armen, benen, handen of voeten), spierkrampen
- prikkelbaarheid, algemeen niet goed voelen, huidreactie zoals roodheid of zwelling en pijn op de injectieplaats, pijn en een onaangenaam gevoel in de borstkas, ophoping van vocht in het lichaam of de armen en benen wat zwelling veroorzaakt
- infectie van de neus, neusbijholten, keel en bovenste luchtwegen, verkoudheid (bovensteluchtweginfectie), ontsteking van de slijmvliezen van de luchtwegen
- depressie, angst, slaapproblemen, nervositeit

#### **Vaak voorkomende bijwerkingen die zichtbaar kunnen worden in bloedtesten:**

- verhoogd bloedsuiker (glucose)
- verminderd aantal witte bloedcellen
- verminderd aantal neutrofielen
- verlaagd bloedalbuminegehalte
- verlaagd hemoglobinegehalte
- verhoogde bilirubine (een stof die door de lever wordt geproduceerd) in het bloed
- veranderingen in de enzymen die de bloedstolling reguleren

#### **Soms voorkomende bijwerkingen**

Deze komen voor bij **minder dan 1 op de 100** patiënten:

- pijn bij het plassen
- verstoringen van het hartritme (QT-verlenging)
- buikgriep (gastro-enteritis), zere keel
- blaren of zweren in de mond, maagontsteking
- huidveranderingen waaronder huidverkleuring, schilfering, roodheid, jeuk, huidbeschadiging en nachtzweten
- bloedstolsels in een ader naar de lever (mogelijk lever- en/of maagdarmschade)
- abnormale stolling in kleine bloedvaten met nierfalen
- huiduitslag, blauwe plekken op de injectieplaats, pijn aan de borstkas
- verlaagd aantal rode bloedcellen (anemie), veroorzaakt door overmatige vernietiging van rode bloedcellen (hemolytische anemie)
- verwardheid, agitatie
- leverfalen

**Van de volgende bijwerkingen is gemeld dat ze verband houden met de behandeling met Eltrombopag AmaroX bij patiënten met ernstige aplastische anemie (SAA):**

Als deze bijwerkingen ernstig worden, neem dan contact op met uw arts, apotheker of verpleegkundige.

**Zeer vaak voorkomende bijwerkingen**

Deze komen voor bij **meer dan 1 op de 10** patiënten.

- hoesten
- hoofdpijn
- pijn in de mond en keel
- diarree
- misselijkheid
- gewrichtspijn (artralgie)
- pijn in de ledematen (armen, benen, handen en voeten)
- duizeligheid
- zich zeer moe voelen
- koorts
- koude rillingen
- jeukende ogen
- blaren in de mond
- bloedend tandvlees
- buikpijn
- spierspasmen

**Zeer vaak voorkomende bijwerkingen die zichtbaar kunnen worden in bloedtesten**

- abnormale veranderingen in de cellen van uw beenmerg
- verhoging van leverenzymen (aspartaat aminotransferase, ASAT)

**Vaak voorkomende bijwerkingen**

Deze komen voor bij **minder dan 1 op de 10** patiënten.

- angst
- depressie
- het koud hebben
- algemeen niet goed voelen
- oogproblemen, waaronder: zichtproblemen, wazig zien, troebele ooglens (cataract), plekken of afzettingen in het oog (mouches volantes), droog oog, jeukend oog, gele verkleuringen van het oogwit of de huid
- bloedneus
- spijsverteringsproblemen, waaronder: moeite met slikken, mondpijn, gezwollen tong, braken, verlies van eetlust, maagpijn, opgezetten buik, winderigheid, verstopping (obstipatie), darmbewegingsstoornis die verstopping, een opgeblazen gevoel, diarree en/of de hiervoor genoemde klachten kan veroorzaken, andere kleur van de ontlasting
- flauwvallen
- huidproblemen, waaronder: kleine rode of paarse plekken als gevolg van een bloeding in de huid (petechiën), uitslag, jeuk, galbulten, huidbeschadiging
- rugpijn

- spierpijn
- botpijn
- zwakte (asthenie)
- opzwellen van weefsels in de onderste ledematen door vochtophoping
- abnormale kleur van de urine
- onderbroken bloedtoevoer naar de milt (miltinfarct)
- loopneus

#### **Vaak voorkomende bijwerkingen die zichtbaar kunnen worden in bloedtesten**

- verhoogd enzymgehalte door afbraak van spieren (creatinefosfokinase)
- ophoping van ijzer in het lichaam (ijzerstapeling)
- verlaagde bloedsuikerspiegels (hypoglykemie)
- verhoogd bilirubine (een stof die door de lever wordt geproduceerd) in het bloed
- afname van het aantal witte bloedcellen (neutropenie)

#### **Bijwerkingen waarvan niet bekend is hoe vaak ze voorkomen**

De frequentie kan met de beschikbare gegevens niet worden bepaald

- huidverkleuring
- donkerder worden van de huid
- leverschade door medicatie

#### **Het melden van bijwerkingen**

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

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

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Gebruik dit geneesmiddel niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die vindt u op de doos en de blisterverpakking na EXP. Daar staat een maand en een jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum.

Voor dit geneesmiddel zijn er geen speciale bewaarcondities.

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. Als u geneesmiddelen op de juiste manier afvoert worden ze op een verantwoorde manier vernietigd en komen ze 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 eltrombopag.

Eltrombopag AmaroX 25 mg filmomhulde tabletten

Elke filmomhulde tablet bevat eltrombopag-olamine gelijk aan 25 mg eltrombopag.

Eltrombopag AmaroX 50 mg filmomhulde tabletten

Elke filmomhulde tablet bevat eltrombopag-olamine gelijk aan 50 mg eltrombopag.

Eltrombopag AmaroX 75 mg filmomhulde tabletten

Elke filmomhulde tablet bevat eltrombopag-olamine gelijk aan 75 mg eltrombopag.

De andere stoffen in dit middel zijn:

Tabletkern: Microkristallijne cellulose, mannitol (E421), povidon (K-30), natriumzetmeelglycolaat (type A) en magnesiumstearaat.

Tabletomhulling: Hypromellose (E464), macrogol (E1521), talk (E553b), titaandioxide (E171) en geel ijzeroxide (E172) (alleen voor 25 mg en 75 mg).

**Hoe ziet Eltrombopag AmaroX eruit en hoeveel zit er in een verpakking?**

Eltrombopag AmaroX 25 mg filmomhulde tabletten

Gele, ronde, dubbelbolle, filmomhulde tabletten met schuine randen. De tablet is aan de ene kant bedrukt met '5' aan beide kanten van de breuklijn. Aan de andere kant is de tablet bedrukt met 'EH'.

De lengte is ongeveer 7,1 mm.

De tablet kan in gelijke doses worden verdeeld.

Eltrombopag AmaroX 50 mg filmomhulde tabletten

Witte tot gebroken witte, ronde, dubbelbolle, filmomhulde tabletten met schuine randen. De tablet is aan de ene kant bedrukt met 'E56' en aan de andere kant met 'H'.

De lengte is ongeveer 9,0 mm.

Eltrombopag AmaroX 75 mg filmomhulde tabletten

Gele, ronde, dubbelbolle, filmomhulde tabletten met schuine randen. De tablet is aan de ene kant bedrukt met 'E57' en aan de andere kant met 'H'.

De lengte is ongeveer 10,5 mm.

Blisterverpakking met 14, 28 of 84 filmomhulde tabletten en geperforeerde eenheidsdosis-blisterverpakkingen met 14 x 1, 28 x 1 of 84 x 1 filmomhulde tabletten.

Niet alle genoemde verpakkingsgrootten worden in de handel gebracht.

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

Amarox Pharma B.V.  
Rouboslaan 32  
2252 TR Voorschoten  
Nederland

**In het register ingeschreven onder:**

Eltrombopag AmaroX 25 mg filmomhulde tabletten: RVG 130669



Eltrombopag AmaroX 50 mg filmomhulde tabletten: RVG 130673  
Eltrombopag AmaroX 75 mg filmomhulde tabletten: RVG 130674

**Dit medicijn is geregistreerd in lidstaten van de Europese Economische Ruimte onder de volgende namen:**

Duitsland: Eltrombopag AmaroX 25 mg/50 mg/75 mg Filmtabletten

Nederland: Eltrombopag AmaroX 25 mg, 50 mg & 75 mg filmomhulde tabletten

Spanje: Eltrombopag Tarbis Farma 25 mg/50 mg comprimidos recubiertos con película EFG

**Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in januari 2025**