

Листовка: информация за потребителя

XALKORI 20 mg гранули в капсули за отваряне
XALKORI 50 mg гранули в капсули за отваряне
XALKORI 150 mg гранули в капсули за отваряне
кризотиниб (crizotinib)

Думите „Вие“ и „Вашия“ се отнасят за пациента и за лицата, полагащи грижи за педиатрични пациенти.

Прочетете внимателно цялата листовка, преди да започнете да приемате това лекарство, тъй като тя съдържа важна за Вас информация.

- Запазете тази листовка. Може да се наложи да я прочетете отново.
- Ако имате някакви допълнителни въпроси, попитайте Вашия лекар, фармацевт или медицинска сестра.
- Това лекарство е предписано лично на Вас. Не го преотстъпвайте на други хора. То може да им навреди, независимо че признаците на тяхното заболяване са същите като Вашите.
- Ако получите някакви нежелани реакции, уведомете Вашия лекар, фармацевт или медицинска сестра. Това включва всички възможни, неописани в тази листовка нежелани реакции. Вижте точка 4.

Какво съдържа тази листовка

1. Какво представлява XALKORI и за какво се използва
2. Какво трябва да знаете, преди да приемете XALKORI
3. Как да давате XALKORI гранули в капсули за отваряне
4. Възможни нежелани реакции
5. Как да съхранявате XALKORI
6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация
7. Указания за употреба

1. Какво представлява XALKORI и за какво се използва

XALKORI е противораково лекарство, съдържащо активното вещество кризотиниб, използвано за лечение на възрастни с вид рак на белите дробове, наречен недребноклетъчен карцином на белия дроб, който се изразява в специфично пренареждане или дефект, или в гена, наречен анапластичен лимфом киназа (ALK), или в гена, наречен ROS1.

XALKORI се използва за лечение на деца и юноши (на възраст ≥ 1 до <18 години) с вид тумор, наречен анапластичен едроклетъчен лимфом (ALCL), или тип тумор, наречен възпалителен миофибробластен тумор (IMT), които се проявяват с конкретно пренареждане или дефект на ген, наречен анапластичен лимфом киназа (ALK).

XALKORI може да се предписва на деца и юноши за лечение на ALCL, ако предходно лечение не е помогнало за спиране на заболяването.

XALKORI може да се предписва на деца и юноши за лечение на IMT, ако хирургичната операция не е помогнала за спиране на заболяването.

Това лекарство трябва да Ви бъде давано от лекар с опит в лечението на рак и да бъдете под негово наблюдение. Ако имате някакви въпроси относно начина на действие на XALKORI или защо това лекарство Ви е било предписано, обърнете се към Вашия лекар.

2. Какво трябва да знаете, преди да приемете XALKORI

Не приемайте XALKORI

- ако сте алергични към кризотиниб или към някоя от останалите съставки на това лекарство (изброени в точка 6, „Какво съдържа XALKORI“).

Предупреждения и предпазни мерки

Говорете с Вашия лекар, преди да приемете XALKORI:

- Ако имате умерено или тежко чернодробно заболяване.
- Ако някога сте имали други белодробни проблеми. Някои белодробни проблеми могат да се влошат по време на лечение с XALKORI, тъй като XALKORI може да причини възпаление на белите дробове по време на лечение. Кажете на лекаря си веднага, ако имате някакви нови или влошаващи се симптоми, включително затруднено дишане, недостиг на въздух или кашлица със или без отделяне на храчки, или треска.
- Ако, след направена електрокардиограма (ЕКГ), Ви е казано, че имате нарушение в проводимостта на сърцето, известно като удължен QT интервал.
- Ако имате понижена сърдечна честота.
- Ако някога сте имали стомашни или чревни проблеми, като например пробиване (перфорация), ако имате заболявания, причиняващи възпаление в корема (дивертикулит), или ако имате разпространение на рак в корема (метастаза).
- Ако имате зрителни нарушения (виждане на проблисъци от светлина, замъглено зрение и двойно виждане).
- Ако имате тежко бъбречно заболяване.
- Ако в момента се лекувате с някое от лекарствата, изброени в раздела „Други лекарства и XALKORI“.

Ако някое от тези състояния се отнася за Вас, кажете на Вашия лекар.

Говорете с Вашия лекар веднага, след като сте приели XALKORI:

- Ако изпитвате силни болки в стомаха или корема, треска, втрисане, недостиг на въздух, учестено сърцебиене, частична или пълна загуба на зрение (на едното или и двете очи) или промени в изхождането.

Деца и юноши

Показанието недребноклетъчен рак на белия дроб не обхваща деца и юноши. Не давайте това лекарство на деца на възраст под 1 година с ALK-положителен ALCL или ALK-положителен IMT. XALKORI трябва да се прилага при деца и юноши под наблюдение от възрастен.

Други лекарства и XALKORI

Трябва да кажете на Вашия лекар или фармацевт, ако приемате, наскоро сте приемали или е възможно да приемете други лекарства, включително билкови лекарства и лекарства без рецепта.

Следните лекарства, по-конкретно, могат да увеличат риска от нежелани реакции при XALKORI:

- Кларитромицин, телитромицин, еритромицин, антибиотици, използвани за лечение на бактериални инфекции.
- Кетоконазол, итраконазол, позаконазол, вориконазол, използвани за лечение на гъбични инфекции.
- Атазанавир, ритонавир, кобицистат, използвани за лечение на HIV инфекции/СПИН.

Следните лекарства могат да намалят ефективността на XALKORI:

- Фенитоин, карбамазепин или фенобарбитал, антиепилептични средства, използвани за лечение на гърчове или припадъци.
- Рифабутин, рифампицин, използвани за лечение на туберкулоза.
- Жълт кантарион (*Hypericum perforatum*), билков продукт, използван за лечение на депресия.

XALKORI може да увеличи нежеланите реакции, свързани със следните лекарства:

- Алфентанил и други краткодействащи опиати като фентанил (болкоуспокояващи лекарства, използвани при хирургични процедури).
- Хинидин, дигоксин, дизопирамид, амиодарон, соталол, дофетилид, ибутилид, верапамил, дилтиазем, използвани за лечение на сърдечни проблеми.
- Лекарства за високо кръвно налягане, наречени бета-блокери, като например атенолол, пропранолол, лабетолол.
- Пимозид, използван за лечение на психични заболявания.
- Метформин, използван за лечение на диабет.
- Прокаинамид, използван за лечение на сърдечна аритмия.
- Цизаприд, използван за лечение на стомашни проблеми.
- Циклоспорин, сиролимус и такролимус, използвани при трансплантирани пациенти.
- Алкалоиди на моравото рогче (напр. ерготамин, дихидроерготамин), използвани за лечение на мигрена.
- Дабигатран, антикоагулант, използван за забавяне на съсирването на кръвта.
- Колхицин, използван за лечение на подагра.
- Правастатин, използван за намаляване на нивата на холестерола.
- Клонидин, гуанфацин, използвани за лечение на хипертония.
- Мефлокин, използван за профилактика на малария.
- Пилокарпин, използван за лечение на глаукома (тежко заболяване на очите).
- Антихолинестерази, използвани за възстановяване на мускулната функция.
- Антипсихотици, използвани за лечение на психични заболявания.
- Моксифлоксацин, използван за лечение на бактериални инфекции.
- Метадон, използван за лечение на болка и за лечение на опиоидна зависимост.
- Бупропион, използван за лечение на депресия и спиране на тютюнопушенето.
- Ефавиренц, ралтегравир, използвани за лечение на HIV инфекция.
- Иринотекан, химиотерапевтично лекарство, използвано за лечение на рак на дебелото черво (колон) и правото черво (ректум).
- Морфин, използван за лечение на остра болка и болка, свързана с рак.
- Налоксон, използван за лечение на зависимост към опиоидно лекарство и симптоми на отнемане.

Тези лекарства *трябва да бъдат избягвани* по време на лечението Ви с XALKORI.

Перорални контрацептиви

Ако приемате XALKORI, докато използвате перорални контрацептиви, пероралните контрацептиви могат да бъдат неефективни.

XALKORI с храна и напитки

Можете да вземате XALKORI след хранене или на гладно. Не трябва да поръсвате XALKORI гранули върху храна. Трябва обаче да избягвате пиенето на сок от грейпфрут или яденето на грейпфрут по време на лечението с XALKORI, тъй като те могат да променят количеството XALKORI в организма Ви.

Слънцезащита

Избягвайте да прекарвате продължително време на слънчева светлина. XALKORI може да направи кожата Ви чувствителна към слънцето (фоточувствителност) и може да получите

изгаряне по-бързо. Трябва да носите защитно облекло и/или да използвате слънцезащитни продукти, покриващи кожата Ви, за подпомагане на защитата срещу слънчево изгаряне, ако трябва да сте изложени на слънчева светлина по време на лечение с XALKORI.

Бременност и кърмене

Говорете с Вашия лекар или фармацевт преди да започнете да вземате това лекарство, ако сте бременна, можете да забременеете или кърмите.

Препоръчително е жените да избягват забременяване и мъжете да не създават деца по време на лечението с XALKORI, защото това лекарство би могло да навреди на бебето. Ако при жените и мъжете, които приемат това лекарство, съществува възможност за създаване на дете, те трябва да използват адекватни мерки за предпазване от бременност по време на лечението и в продължение на поне 90 дни след приключване на терапията, тъй като пероралните контрацептиви могат да бъдат неефективни при вземането на XALKORI.

Не кърмете по време на лечението с XALKORI. XALKORI може да навреди на кърмачето.

Ако сте бременна или кърмите, смятате, че може да сте бременна или планирате бременност, посъветвайте се с Вашия лекар или фармацевт преди употребата на това лекарство.

Шофиране и работа с машини

Трябва да бъдете много внимателни при шофиране и работа с машини, тъй като пациентите, приемащи XALKORI, може да получат зрителни нарушения, замаяност и умора.

XALKORI съдържа захароза

Ако сте били информирани от Вашия лекар, че имате непоносимост към някои захари, свържете се с Вашия лекар, преди да приемете този лекарствен продукт.

3. Как да давате XALKORI гранули в капсули за отваряне

Винаги приемайте това лекарство точно както Ви е казал Вашият лекар. Ако не сте сигурни в нещо, попитайте Вашия лекар или фармацевт.

- Препоръчителната доза при деца и юноши с ALK-положителен ALCL или ALK-положителен IMT е 280 mg/m² перорално два пъти дневно. Препоръчителната доза ще бъде изчислена от лекаря на детето и зависи от площта на телесната повърхност на детето. Максималната дневна доза при деца и юноши не трябва да превишава 1 000 mg. XALKORI трябва да се прилага под наблюдението на възрастен.
- Давайте препоръчителната доза веднъж сутрин и веднъж вечер.
- Давайте гранулите приблизително по едно и също време всеки ден.
- Гранулите трябва да се дават в устата и не трябва да се мачкат, дъвчат или поръсват върху храна.
- Капсулата не трябва да се поглъща.

Начин на приложение

За подробни указания как да давате XALKORI гранули прочетете точка 7 „Указания за употреба“ в края на листовката.

- Хванете капсулата, така че надписът „Pfizer“ да е отгоре и почукайте капсулата, за да се уверите, че всички гранули са в долната част на капсулата.
- Стиснете внимателно долната част на капсулата.
- Отвийте горната част на капсулата.

- Изсипете гранулите директно в устата на детето ИЛИ в лъжица или чашка, предназначена за лекарството и изсипете всичките гранули в устата на детето.
- Почукайте отворената капсула, за да се уверите, че сте дали всички гранули.
- Ако цялата доза не може да бъде приета на един път, давайте я на части, докато дадете цялата доза.
- Незабавно след прилагането дайте вода, за да се уверите, че всички гранули са погълнати.
- След като гранулите са погълнати, можете да дадете други течности или храни, с изключение на сок от грейпфрут и грейпфрут.

Ако е необходимо, Вашият лекар може да реши да намали дозата, която да се приема перорално. Вашият лекар може да реши да прекрати окончателно лечението с XALKORI, ако не понасяте XALKORI.

Ако сте приели повече от необходимата доза XALKORI

Ако случайно сте взели твърде много капсули, веднага кажете на Вашия лекар или фармацевт. Възможно е да имате нужда от медицинска помощ.

Ако сте пропуснали да приемете XALKORI

Какво трябва да направите, ако забравите да вземете капсула, зависи от това колко време остава до вземането на следващата доза.

- Ако до следващата доза има **6 или повече часа**, вземете пропуснатата капсула, веднага щом се сетите. След това вземете следващата капсула в обичайното време.
- Ако до следващата доза има **по-малко от 6 часа**, прескочете пропуснатата капсула. След това вземете следващата капсула в обичайното време.

Кажете на Вашия лекар за пропуснатата доза при следващото Ви посещение.

Не вземайте двойна доза, за да компенсирате пропуснатата капсула.

Ако повърнете, след като вземете XALKORI, не вземайте допълнителна доза, а просто вземете следващата доза в обичайното време.

Ако сте спрели приема на XALKORI

Важно е да вземате XALKORI всеки ден за периода, за който Вашият лекар Ви го е предписал. Ако не можете да приемате лекарството както Ви е предписал Вашият лекар или мислите, че вече не се нуждаете от него, веднага се свържете с Вашия лекар.

Ако имате някакви допълнителни въпроси, свързани с употребата на това лекарство, попитайте Вашия лекар или фармацевт.

4. Възможни нежелани реакции

Както всички лекарства, това лекарство може да предизвика нежелани реакции, въпреки че не всеки ги получава.

Ако получите някакви нежелани реакции, уведомете Вашия лекар, фармацевт или медицинска сестра. Това включва всички възможни, неописани в тази листовка нежелани реакции.

Въпреки че не всички нежелани реакции, установени при възрастни с NSCLC, са наблюдавани при деца и юноши с ALCL или IMT, при тях трябва да се имат предвид същите нежелани реакции, както при възрастни с рак на белия дроб.

Някои нежеланите реакции могат да бъдат сериозни. Трябва да се свържете незабавно с Вашия лекар, ако получите някоя от следните сериозни нежелани реакции (вижте също точка 2 „Какво трябва да знаете, преди да приемете XALKORI“):

- **Чернодробна недостатъчност**

Кажете незабавно на Вашия лекар, ако се чувствате по-уморени от обикновено, кожата или бялото на очите Ви пожълтеят, урината Ви стане тъмна или кафява (с цвят на чай), имате гадене, повръщане или намален апетит, изпитате болки вдясно на стомаха, усещате сърбеж, или получавате синини по-лесно от обикновено. Вашият лекар може да направи кръвни изследвания, за да провери функцията на черния Ви дроб и, ако има отклонения в резултатите, да реши да намали дозата XALKORI или да прекрати лечението Ви.

- **Белодробно възпаление**

Кажете незабавно на Вашия лекар, ако почувствате затруднение в дишането, особено ако е придружено с кашлица или висока температура.

- **Понижаване на броя на белите кръвни клетки (включително неутрофили)**

Кажете незабавно на Вашия лекар, ако проявите треска или инфекция. Вашият лекар може да Ви направи кръвни тестове и, ако има отклонение в резултатите, може да реши да понижи дозата на XALKORI.

- **Замайване, прималяване или дискомфорт в гърдите**

Кажете незабавно на Вашия лекар, ако усетите тези симптоми, които биха могли да бъдат признаци на промени в електрическата активност на сърцето (наблюдавана при електрокардиограма) или необичаен сърдечен ритъм. Вашият лекар може да Ви направи електрокардиограми, за да се увери, че няма проблеми със сърцето Ви по време на лечението с XALKORI.

- **Частична или пълна загуба на зрение на едното или двете очи**

Информирайте незабавно своя лекар, ако усетите някакви нови зрителни проблеми, загуба на зрение или промяна в зрението, например затруднения във виждането с едното или с двете очи. Вашият лекар може да спре или прекрати окончателно лечението с XALKORI и да Ви насочи към офталмолог.

При деца и юноши, приемащи XALKORI за лечение на ALK-положителен ALCL или ALK-положителен IMT: Вашият лекар ще Ви насочи към офталмолог преди започване на XALKORI и в рамките на 1 месец след започване на XALKORI с цел проверка за зрителни проблеми. Трябва да Ви бъде правен очен преглед на всеки 3 месеца по време на лечението с XALKORI и по-често при поява на някакви нови зрителни проблеми.

- **Тежки стомашни и чревни (стомашно-чревни) проблеми при деца и юноши с ALK-положителен ALCL или ALK-положителен IMT**

XALKORI може да предизвика тежка диария, гадене или повръщане. Незабавно кажете на Вашия лекар, ако развиете проблеми с поглъщането, повръщане или диария по време на лечението с XALKORI. Вашият лекар може да Ви даде лекарства според необходимостта за предотвратяване или лечение на диария, гадене и повръщане. Вашият лекар може да препоръча приемане на повече течности или да ви предпише добавки с електролити или други видове хранителни добавки, ако развиете тежки симптоми.

Други нежелани реакции на XALKORI при възрастни с NSCLC могат да включват:

Много чести нежелани реакции (могат да засегнат повече от 1 на 10 души)

- Зрителни нарушения (виждане на проблясъци от светлина, замъглено зрение, чувствителност към светлина, мътнини в окото или двойно виждане, често започващи скоро след началото на лечението с XALKORI)
- Стомашно разстройство, включително повръщане, диария, гадене
- Оток (прекомерно количество течности в телесните тъкани, предизвикващо подуване на ръцете и краката)
- Запек
- Отклонения в резултатите при чернодробни кръвни изследвания
- Намален апетит
- Умора
- Замаяност
- Невропатия (усещане за изтръпване или боджежи в ставите или крайниците)
- Промяна на вкуса
- Болки в корема
- Намаляване на броя на червените кръвни клетки (анемия)
- Кожен обрив
- Намалена сърдечна честота

Чести нежелани реакции (могат да засегнат до 1 на 10 души)

- Нарушено храносмилане
- Повишени нива на креатинин в кръвта (може да сочат, че бъбреците не функционират правилно)
- Повишени нива на ензима алкална фосфатаза в кръвта (индикатор за нарушена функция или нараняване на орган, особено на черния дроб, панкреаса, костите, щитовидната жлеза или жлъчния мехур)
- Хипофосфатемия (ниски нива на фосфатите в кръвта, които могат да причинят обърканост или мускулна слабост)
- Затворени торбички с течност в бъбреците (кисти на бъбреците)
- Припадък
- Възпаление на езофагуса (хранопровода)
- Понижени нива на тестостерон, мъжки полов хормон
- Сърдечна недостатъчност

Нечести нежелани реакции (могат да засегнат до 1 на 100 души)

- Пробиване (перфорация) на стомаха или червата
- Чувствителност към слънчева светлина (фоточувствителност)
- Повишени кръвни нива на определен ензим при изследвания за проверка за увреждане на мускулите (високи нива на креатин фосфокиназа)

Други нежелани реакции на XALKORI при деца и юноши с ALK-положителен ALCL или ALK-положителен IMT може да включват:

Много чести нежелани реакции (могат да засегнат повече от 1 на 10 души)

- Отклонения в резултатите при чернодробни кръвни изследвания
- Зрителни нарушения (виждане на проблясъци от светлина, замъглено зрение, чувствителност към светлина, мътнини в окото или двойно виждане, често започващи скоро след началото на лечението с XALKORI)
- Болки в корема
- Повишени нива на креатинин в кръвта (може да сочат, че бъбреците не функционират правилно)

- Анемия (намаление на броя на червените кръвни клетки)
- Нисък брой на тромбоцитите при кръвни изследвания (може да повиши риска от кръвене и образуване на синини)
- Умора
- Намален апетит
- Запек
- Оток (прекомерно количество течности в телесните тъкани, предизвикващо подуване на ръцете и краката)
- Повишени нива на ензима алкална фосфатаза в кръвта (индикатор за нарушена функция или нараняване на орган, особено на черния дроб, панкреаса, костите, щитовидната жлеза или жлъчния мехур)
- Невропатия (усещане за изтръпване или боджежи в ставите или крайниците)
- Замаяност
- Нарушено храносмилане
- Промяна на вкуса
- Хипофосфатемия (ниски кръвни нива на фосфат, които може да предизвикат объркване или мускулна слабост)

Чести нежелани реакции (могат да засегнат до 1 на 10 души)

- Кожен обрив
- Възпаление на езофагуса (хранопровода)

Съобщаване на нежелани реакции

Ако получите някакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вашия лекар, фармацевт или медицинска сестра. Това включва всички възможни, неописани в тази листовка нежелани реакции. Можете също да съобщите нежелани реакции директно чрез Изпълнителна агенция по лекарствата, ул. „Дамян Груев“ № 8, 1303 София, Тел.: +359 2 8903417, уебсайт: www.bda.bg. Като съобщавате нежелани реакции, можете да дадете своя принос за получаване на повече информация относно безопасността на това лекарство.

5. Как да съхранявате XALKORI

- Да се съхранява на място, недостъпно за деца.
- Не използвайте това лекарство след срока на годност, отбелязан върху бутилката и на картонената опаковка след „Годен до:” или „EXP”. Срокът на годност отговаря на последния ден от посочения месец.
- Да се съхранява под 25°C.
- Не използвайте опаковка, която е повредена или носи следи от отваряне.

Не изхвърляйте лекарствата в канализацията или в контейнера за домашни отпадъци. Изхвърлете празната(ите) капсулна(и) обвивка(и) на XALKORI перорални гранули в контейнера за домашни отпадъци. Попитайте Вашия фармацевт как да изхвърляте лекарствата, които вече не използвате. Тези мерки ще спомогнат за опазване на околната среда.

6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

Какво съдържа XALKORI

- Активно вещество в XALKORI: кризотиниб.
XALKORI 20 mg гранули в капсули за отваряне: всяка капсула съдържа 20 mg кризотиниб
XALKORI 50 mg гранули в капсули за отваряне: всяка капсула съдържа 50 mg кризотиниб

XALKORI 150 mg гранули в капсули за отваряне: всяка капсула съдържа 150 mg кризотиниб

- Други съставки (вижте точка 2 „XALKORI съдържа захароза“):
Състав на гранулите: стеарилов алкохол, полоксамер, захароза, талк (E553b), хипромелоза (E464), макрогол (E1521), глицеролов моностеарат (E471), средноверижни триглицериди.
Състав на капсулата: желатин, титанов диоксид (E171), брилянтно синьо (E133) или черен железен оксид (E172).
Печатно мастило: шеллак (E904), пропиленгликол (E1520), калиев хидроксид (E525), черен железен оксид (E172).

Как изглежда XALKORI и какво съдържа опаковката

XALKORI са бели до почти бели гранули в капсули за отваряне.

XALKORI 20 mg гранули в капсули за отваряне се състои от светлосиньо капаче с надпис „Pfizer“ с черно мастило и бяло тяло с надпис „CRZ 20“ с черно мастило.

XALKORI 50 mg гранули в капсули за отваряне се състои от сиво капаче с надпис „Pfizer“ с черно мастило и светлосиво тяло с надпис „CRZ 50“ с черно мастило.

XALKORI 150 mg гранули в капсули за отваряне се състои от светлосиньо капаче с надпис „Pfizer“ с черно мастило и светлосиньо тяло с надпис „CRZ 150“ с черно мастило.

Предлага се в пластмасови бутилки с 60 капсули за отваряне.

Притежател на разрешението за употреба

Pfizer Europe MA EEIG
Boulevard de la Plaine 17
1050 Bruxelles
Белгия

Производител

Pfizer Service Company BV
Hoge Wei 10
Zaventem
Vlaams-Brabant 1930
Белгия

За допълнителна информация относно това лекарство, моля, свържете се с локалния представител на притежателя на разрешението за употреба:

България

Пфайзер Люксембург САРЛ, Клон България
Тел.: +359 2 970 4333

Дата на последно преразглеждане на листовката 11/2024

Други източници на информация

Подробна информация за това лекарство и информация на различни езици може да се получи чрез сканиране с мобилно устройство на QR кода върху картонената опаковка.

Подробна информация за това лекарство е предоставена на уебсайта на Европейската агенция по лекарствата: <https://www.ema.europa.eu>.

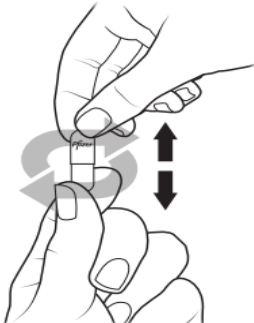
7. Указания за употреба

Преди да използвате XALKORI гранули в капсули за отваряне, прочетете цялата точка 7.

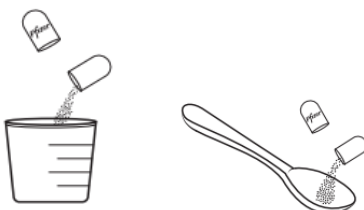
Консумативи, необходими за даване на XALKORI гранули:

- XALKORI гранули в капсула(и), както е предписано от Вашия лекар
- Допълнителни, осигурявани от потребителя лъжичка или чашка, предназначена за лекарството

Подготовка на XALKORI гранули (Стъпки 1 до 3):

Стъпка 1	Извадете необходимия брой капсули за предписаната доза XALKORI гранули от всяка бутилка(и).
Стъпка 2	• Хванете капсулата, така че надписът „Pfizer“ да е отгоре. • Почукайте капсулата, за да се уверите, че гранулите са в долната част. Стиснете внимателно долната част на капсулата, за да освободите горната от долната част на капсулата. 
Стъпка 3	Внимателно хванете и завъртете горната и долната част на капсулата в противоположни посоки и ги отделете, за да отворите капсулата. 

Даване на XALKORI гранули (Стъпка 4): Има **2 начина** за даване на пероралните гранули на Вашето дете.

Стъпка 4	Начин 1 (Изсипване директно в устата на детето)	• Изсипете всички гранули от 1 капсула директно в устата на Вашето дете. • Внимателно почукайте с пръст върху тялото на капсулата, за да прехвърлите всички гранули. • Непосредствено след даване на XALKORI гранули дайте достатъчно количество вода, за да се уверите, че всички гранули са погълнати. • Ако е необходима повече от 1 капсула за предписаната доза, повторете даването на пероралните гранули от всяка капсула, която е отворена, последвано от даване на вода. 
	Начин 2 (Изсипване от помощно средство за прилагане)	• Изсипете гранули от капсулата(ите) за предписаната доза в помощно средство за прилагане, което да е сухо. • Изсипете гранули от помощното средство за прилагане директно в устата на Вашето дете. • Непосредствено след даване на XALKORI гранули дайте достатъчно количество вода, за да се уверите, че всички гранули са погълнати. • Ако Вашето дете не може да приеме предписаната доза на един път, дайте пероралните гранули на части, подходящи за Вашето дете, последвани всеки път от даване на вода до приемането на цялата предписана доза. 

След завършване на Стъпка 4 можете да дадете други течности или храни, с изключение на сок от грейпфрут или грейпфрут.

Попитайте Вашия лекар или фармацевт, ако не сте сигурни как да пригответе или дадете на Вашето дете предписаната доза XALKORI гранули.