

Fachkurzinformation Sancuso® 3,1 mg/24 Stunden transdermales Pflaster

Wirkstoff: Granisetron.

Zusammensetzung: *Arzneilich wirksamer Bestandteil:* Granisetron. Jedes transdermale Pflaster mit 52 cm² Fläche enthält 34,3 mg Granisetron und setzt 3,1 mg Granisetron in 24 Stunden frei. *Sonstige Bestandteile:* Deckfolie: Polyester. Matrix-Schicht: Acrylat-Vinylacetat-Copolymer. Abziehfolie: Polyester, siliconisiert.

Anwendungsgebiete: Prävention von Übelkeit und Erbrechen in Zusammenhang mit einer mäßig oder hoch emetogenen Chemotherapie bei Erwachsenen. Die geplante Anwendungsdauer beträgt 3 bis 5 aufeinander folgende Tage, wenn die Gabe oraler Antiemetika durch Faktoren erschwert wird, die Schluckbeschwerden verursachen.

Gegenanzeigen: Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff, gegen andere 5-HT₃-Rezeptorantagonisten oder einen der sonstigen Bestandteile.

Warnhinweis: Packungsbeilage beachten.

Pharmakotherapeutische Gruppe: Antiemetika und Mittel gegen Übelkeit, Serotonin (5HT₃)-Antagonisten. ATC-Code: A04AA02.

Inhaber der Zulassung: Grünenthal GmbH, Zieglerstraße 6, 52078 Aachen, Deutschland.

Verschreibungspflicht / Apothekenpflicht: Rezept- und apothekenpflichtig.

Stand der Information: November 2024.

Die Informationen zu den Abschnitten Dosierung, besondere Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung, Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und sonstige Wechselwirkungen, Fertilität, Schwangerschaft und Stillzeit, Nebenwirkungen sowie zu etwaigen Gewöhnungseffekten sind der veröffentlichten Fachinformation zu entnehmen.

Ausführliche Informationen zu diesem Arzneimittel sind auf den Internetseiten der Europäischen Arzneimittel-Agentur <http://www.ema.europa.eu/> verfügbar.