



Dabigatranetexilat - 1 A Pharma® 150 mg Hartkapseln

Dabigatranetexilat

Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, bevor Sie mit der Einnahme dieses Arzneimittels beginnen, denn sie enthält wichtige Informationen.

- Heben Sie die Packungsbeilage auf. Vielleicht möchten Sie diese später nochmals lesen. • Wenn Sie weitere Fragen haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.
- Dieses Arzneimittel wurde Ihnen persönlich verschrieben. Geben Sie es nicht an Dritte weiter. Es kann anderen Menschen schaden, auch wenn diese die gleichen Beschwerden haben wie Sie.
- Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Siehe Abschnitt 4.

Was in dieser Packungsbeilage steht

- 1. Was ist Dabigatranetexilat 1 A Pharma und wofür wird es angewendet?
- 2. Was sollten Sie vor der Einnahme von Dabigatranetexilat 1 A Pharma beachten?
- 3. Wie ist Dabigatranetexilat 1 A Pharma einzunehmen?
- 4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
- 5. Wie ist Dabigatranetexilat 1 A Pharma aufzubewahren?
- 6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

Was ist Dabigatranetexilat -1 A Pharma und wofür wird es angewendet?

Dabigatranetexilat - 1 A Pharma enthält den Wirkstoff Dabigatranetexilat und gehört zu einer Gruppe von Arzneimitteln, die als Antikoagulanzien bezeichnet werden. Es wirkt über die Blockade einer körpereigenen Substanz, die an der Bildung von Blutgerinnseln beteiligt ist.

Dabigatranetexilat - 1 A Pharma wird bei Erwachsenen angewendet, um:

- die Bildung von Blutgerinnseln im Gehirn (Schlaganfall) und in anderen Blutgefäßen im Körper zu verhindern, wenn Sie an einer Form des unregelmäßigen Herzschlags (nicht valvuläres Vorhofflimmern) leiden und mindestens einen weiteren Risikofaktor aufweisen.
- Blutgerinnsel in den Beinvenen und der Lunge zu behandeln und einer erneuten Bildung von Blutgerinnseln in den Beinvenen und der Lunge vorzubeugen.

Dabigatranetexilat - 1 A Pharma wird bei Kindern ange-

Blutgerinnsel zu behandeln und der erneuten Bildung von Blutgerinnseln vorzubeugen.

Was sollten Sie vor der Einnahme von Dabigatranetexilat - 1 A Pharma beachten?

Dabigatranetexilat - 1 A Pharma darf nicht eingenommen werden.

- wenn Sie allergisch gegen Dabigatranetexilat oder einen der in Abschnitt 6 genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind.
- · wenn Ihre Nierenfunktion stark eingeschränkt ist. • wenn Sie gegenwärtig bluten.
- · wenn Sie an einer Erkrankung eines Körperorgans leiden, die das Risiko einer schwerwiegenden Blutung erhöht (z. B. Magengeschwür, Hirnverletzung oder -blutung, kürzlich durchgeführte Hirn- oder Augenoperation).
- wenn bei Ihnen eine erhöhte Blutungsneigung besteht. Diese kann angeboren sein, aus ungeklärter Ursache auftreten oder durch andere Arzneimittel verursacht werden.
- Bildung von Blutgerinnseln schützt (z. B. Warfarin, Rivaroxaban, Apixaban oder Heparin), außer bei einem Wechsel der blutgerinnungshemmenden Behandlung, wenn bei Ihnen ein venöser oder arterieller Zugang vorliegt, durch den Heparin geleitet wird, um die Durchgängigkeit zu erhalten, oder wenn Ihr Herzschlag durch eine sogenannte Katheterablation von Vorhofflimmern normalisiert wird.
- wenn Sie eine schwer eingeschränkte Leberfunktion oder eine möglicherweise lebensbedrohliche Leber-
- wenn Sie orales Ketoconazol oder Itraconazol einnehmen (Arzneimittel zur Behandlung von Pilzinfektionen).
- · wenn Sie orales Ciclosporin einnehmen (ein Arzneimittel, das die Abstoßungsreaktion nach einer Organtransplantation verhindert).
- wenn Sie Dronedaron einnehmen (ein Arzneimittel zur Behandlung von unregelmäßigem Herzschlag).
- wenn Sie ein Kombinationspräparat mit Glecaprevir und Pibrentasvir einnehmen (ein Arzneimittel gegen Viren zur Behandlung von Hepatitis C).
- wenn Sie eine künstliche Herzklappe erhalten haben und daher ständig blutverdünnende Substanzen einnehmen müssen.

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt, bevor Sie Dabigatranetexilat - 1 A Pharma einnehmen. Sie müssen gegebenenfalls auch während der Behandlung mit diesem Arzneimittel Ihren Arzt zu Rate ziehen, wenn Sie Symptome feststellen oder operiert werden.

Informieren Sie Ihren Arzt, wenn Sie an einer Störung oder Krankheit leiden oder gelitten haben, insbesondere wenn diese in der folgenden Liste aufgeführt ist:

- Wenn Sie ein erhöhtes Blutungsrisiko haben, z. B.:
- wenn bei Ihnen kürzlich Blutungen aufgetreten sind. - wenn bei Ihnen im vergangenen Monat eine Biopsie (chirurgische Entnahme von Gewebe) durchgeführt worden ist.
- wenn Sie eine schwerwiegende Verletzung erlitten haben (z. B. einen Knochenbruch, eine Kopfverletzung oder jegliche Verletzung, die chirurgisch behandelt werden muss).
- wenn Sie an einer Entzündung der Speiseröhre oder des Magens leiden.

- · Arzneimittel, die die Abstoßungsreaktion nach einer Organtransplantation verhindern (z. B. Tacrolimus, Ciclosporin) • ein Kombinationspräparat mit Glecaprevir und Pibren-
- tasvir (ein Arzneimittel gegen Viren zur Behandlung von Hepatitis C)
- entzündungshemmende und schmerzstillende Arzneimittel (z. B. Acetylsalicylsäure, Ibuprofen, Diclofenac)
- Johanniskraut (ein pflanzliches Arzneimittel gegen Depressionen) • Antidepressiva, sogenannte selektive Serotonin-Wie-
- deraufnahme-Hemmer oder selektive Serotonin-Norepinephrin-Wiederaufnahme-Hemmer
- Rifampicin oder Clarithromycin (zwei Antibiotika) antivirale Arzneimittel gegen AIDS (z. B. Ritonavir)
- einige Arzneimittel zur Behandlung von Epilepsie (z. B. Carbamazepin, Phenytoin)

Schwangerschaft und Stillzeit

Wenn Sie schwanger sind oder stillen, oder wenn Sie vermuten, schwanger zu sein, oder beabsichtigen, schwanger zu werden, fragen Sie vor der Einnahme dieses Arzneimittels Ihren Arzt um Rat.

Die Wirkungen von Dabigatranetexilat - 1 A Pharma auf die Schwangerschaft und das ungeborene Kind sind nicht bekannt. Sie sollten dieses Arzneimittel nicht einnehmen, wenn Sie schwanger sind, es sei denn, Ihr Arzt teilt Ihnen mit, dass dies unbedenklich ist. Wenn Sie eine Frau im gebärfähigen Alter sind, sollten Sie vermeiden, schwanger zu werden, während Sie Dabigatranetexilat - 1 A Pharma ein-

Sie sollten nicht stillen, während Sie Dabigatranetexilat -1 A Pharma einnehmen.

Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

Dabigatranetexilat - 1 A Pharma hat keine bekannte Auswirkung auf die Verkehrstüchtigkeit und die Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen.

Dabigatranetexilat - 1 A Pharma enthält Natrium

Dieses Arzneimittel enthält weniger als 1 mmol (23 mg) Natrium pro Hartkapsel, d. h., es ist nahezu "natriumfrei".

Wie ist Dabigatranetexilat -1 A Pharma einzunehmen?

Dabigatranetexilat - 1 A Pharma-Kapseln können bei Erwachsenen und Kindern ab 8 Jahren angewendet werden, die in der Lage sind, die Kapseln im Ganzen zu schlucken. Zur Behandlung von Kindern unter 8 Jahren gibt es andere, dem Alter angemessene Darreichungs-

Nehmen Sie dieses Arzneimittel immer genau nach Absprache mit Ihrem Arzt ein. Fragen Sie bei Ihrem Arzt nach, wenn Sie sich nicht sicher sind.

Nehmen Sie Dabigatranetexilat - 1 A Pharma in den folgenden Fällen wie empfohlen ein:

Zur Vorbeugung einer Verstopfung von Blutgefäßen im Gehirn oder im Körper durch Blutgerinnsel infolge von Herzrhythmusstörungen und Behandlung von Blutgerinnseln in den Beinvenen und der Lunge sowie Vorbeugung einer erneuten Bildung von Blutgerinnseln in den Beinvenen und der Lunge

Die empfohlene Tagesdosis beträgt 300 mg eingenommen als 1 Kapsel zu 150 mg zweimal pro Tag.

Wenn Sie 80 Jahre alt oder älter sind, ist die empfohlene Tagesdosis 220 mg eingenommen als 1 Kapsel zu 110 mg zweimal täglich.

Wenn Sie ein Verapamil enthaltendes Arzneimittel einnehmen, sollten Sie mit einer reduzierten Tagesdosis von 220 mg Dabigatranetexilat - 1 A Pharma eingenommen als 1 Kapsel zu 110 mg zweimal pro Tag behandelt werden, da bei Ihnen sonst ein höheres Blutungsrisiko

Wenn bei Ihnen ein erhöhtes Blutungsrisiko besteht, wird Ihr Arzt Ihnen möglicherweise eine Tagesdosis von 220 mg verschreiben eingenommen als 1 Kapsel zu 110 mg zweimal pro Tag.

Sie können dieses Arzneimittel weiter einnehmen, wenn Ihr Herzschlag durch eine sogenannte Kardioversion oder einen Eingriff namens Katheterablation von Vorhofflimmern normalisiert werden soll. Nehmen Sie Dabigatranetexilat - 1 A Pharma nach Absprache mit Ihrem Arzt

Wenn im Rahmen eines Eingriffs, der perkutane Koronarintervention mit Stent-Einsatz genannt wird, ein Medizinprodukt (Stent) in ein Blutgefäß eingesetzt wurde, um dieses offen zu halten, können Sie mit Dabigatranetexilat 1 A Pharma behandelt werden, nachdem Ihr Arzt entschieden hat, dass sich die Blutgerinnung normalisiert hat. Nehmen Sie Dabigatranetexilat - 1 A Pharma nach Absprache mit Ihrem Arzt ein.

Behandlung von Blutgerinnseln und Vorbeugung einer erneuten Bildung von Blutgerinnseln bei Kindern Dabigatranetexilat - 1 A Pharma sollte zweimal täglich

- eine Dosis am Morgen und eine Dosis am Abend - und jeden Tag etwa zur gleichen Zeit eingenommen werden. Das Dosierungsintervall sollte möglichst 12 Stunden be-

Die empfohlene Dosis richtet sich nach dem Körpergewicht und Alter. Ihr Arzt wird die richtige Dosis festlegen. Im weiteren Verlauf der Behandlung wird Ihr Arzt die Dosis möglicherweise anpassen.

Wenden Sie alle anderen Arzneimittel weiter an, es sei denn, Ihr Arzt sagt Ihnen, dass Sie die Anwendung eines Arzneimittels beenden sollen.

Tabelle 1 zeigt die Dabigatranetexilat - 1 A Pharma-Einzeldosen und -Tagesgesamtdosen in Milligramm (mg). Die Dosen richten sich nach Körpergewicht in Kilogramm (kg) und Alter des Patienten in Jahren.

Tabelle 1: Dosierungstabelle für Dabigatranetexilat -1 A Pharma Hartkapseln

Körpergewicht/ Alter-Kom- binationen		Einzel- dosis in	Tägliche Gesamt-
Körperge- wicht in kg	Alter in Jahren	mg	dosis in mg
11 bis weniger als 13 kg	8 bis weniger als 9 Jahren	75	150
13 bis weniger als 16 kg	8 bis weniger als 11 Jahren	110	220
16 bis weniger als 21 kg	8 bis weniger als 14 Jahren	110	220
21 bis weniger als 26 kg	8 bis weniger als 16 Jahren	150	300
26 bis weniger als 31 kg	8 bis weniger als 18 Jahren	150	300
31 bis weniger als 41 kg	8 bis weniger als 18 Jahren	185	370
41 bis weniger als 51 kg	8 bis weniger als 18 Jahren	220	440
51 bis weniger als 61 kg	8 bis weniger als 18 Jahren	260	520
61 bis weniger als 71 kg	8 bis weniger als 18 Jahren	300	600
71 bis weniger als 81 kg	8 bis weniger als 18 Jahren	300	600
81 kg oder mehr	10 bis weni- ger als 18 Jahren	300	600

Einzeldosen, die Kombinationen von mehr als einer Kapsel erfordern:

300 mg: zwei 150 mg-Kapseln oder vier 75 mg-Kap-

260 mg: eine 110 mg- plus eine 150 mg-Kapsel oder eine 110 mg- plus zwei 75 mg-Kapseln

220 mg: zwei 110 mg-Kapseln

eine 75 mg- plus eine 110 mg-Kapsel 185 mg:

eine 150 mg-Kapsel oder zwei 75 mg-Kap-150 mg:

Wie ist Dabigatranetexilat - 1 A Pharma einzunehmen?

Dabigatranetexilat - 1 A Pharma kann unabhängig von den Mahlzeiten eingenommen werden. Schlucken Sie die Kapseln im Ganzen mit einem Glas Wasser, um den Transport in den Magen zu erleichtern. Sie dürfen die Kapseln nicht zerbrechen, kauen oder den Kapselinhalt ausleeren, weil dies das Risiko für Blutungen erhöhen

Anweisung für den Blister

Drücken Sie die Kapseln durch die Blisterfolie

Anweisung für die Flasche Zum Öffnen drücken und drehen

Umstellung der gerinnungshemmenden Behandlung auf Anweisung Ihres Arztes um.

Wenn Sie eine größere Menge von Dabigatranetexilat - 1 A Pharma eingenommen haben, als Sie sollten

Bei Einnahme einer zu großen Menge von diesem Arzneimittel ist das Blutungsrisiko erhöht. Verständigen Sie Ihren Arzt unverzüglich, wenn Sie zu viele Kapseln eingenommen haben. Es sind spezielle Behandlungsmöglichkeiten verfügbar.

Wenn Sie die Einnahme von Dabigatranetexilat -1 A Pharma vergessen haben

Eine vergessene Dosis kann bis 6 Stunden vor der nächsten vorgesehenen Dosis eingenommen werden. Eine vergessene Dosis sollte ausgelassen werden, wenn

die verbleibende Zeit bis zur nächsten vorgesehenen Dosis kürzer als 6 Stunden ist. Nehmen Sie nicht die doppelte Menge ein, wenn Sie die

vorherige Einnahme vergessen haben.

Wenn Sie die Einnahme von Dabigatranetexilat -1 A Pharma abbrechen

Nehmen Sie Dabigatranetexilat - 1 A Pharma genau nach Anweisung ein. Brechen Sie die Einnahme dieses Arzneimittels nicht ohne vorherige Rücksprache mit Ihrem Arzt ab, da das Risiko für eine Bildung von Blutgerinnseln höher sein kann, wenn Sie die Behandlung zu früh abbrechen. Informieren Sie Ihren Arzt, wenn bei Ihnen nach der Einnahme von Dabigatranetexilat - 1 A Pharma eine Magenverstimmung auftritt.

Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung dieses Arzneimittels haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.

Welche Nebenwirkungen sind mög-

Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arzneimittel Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen.

Dabigatranetexilat - 1 A Pharma beeinflusst die Blutgerinnung; die meisten Nebenwirkungen äußern sich daher in Form von Blutergüssen oder Blutungen. Größere oder

Fortsetzung auf der Rückseite >>

wenn Sie an Rückfluss von Magensaft in die Speise-

wenn Sie Arzneimittel erhalten, die das Blutungsri-

siko erhöhen könnten. Siehe "Einnahme von Dabi-

gatranetexilat - 1 A Pharma zusammen mit anderen

wenn Sie entzündungshemmende Arzneimittel ein-

nehmen, wie z. B. Diclofenac, Ibuprofen, Piroxicam.

wenn Sie an einer Herzentzündung (bakterielle En-

wenn Sie wissen, dass Ihre Nierenfunktion einge-

schränkt ist, oder Sie an Austrocknung leiden (Sym-

ptome wie Durstgefühl oder das Ausscheiden von

geringen Mengen dunkel gefärbtem [konzentrier-

wenn Sie ein erwachsener Patient sind und nicht

nur bei Anwendung bei Kindern: wenn das Kind eine

Infektion im Gehirn oder um das Gehirn herum hat.

· Wenn Sie schon einmal einen Herzanfall hatten oder

· Wenn Sie an einer Lebererkrankung leiden, die mit ei-

ner Veränderung der Blutwerte einhergeht. In diesem

Fall wird die Anwendung dieses Arzneimittels nicht

Besondere Vorsicht bei der Anwendung von

Dabigatranetexilat - 1 A Pharma ist erforderlich

In diesem Fall muss Dabigatranetexilat - 1 A Pharma

dann vorübergehend abgesetzt werden, weil das Blu-

tungsrisiko während und kurz nach einer Operation er-

höht ist. Es ist sehr wichtig, dass Sie Dabigatranetexi-

lat - 1 A Pharma vor und nach der Operation genau zu

den von Ihrem Arzt vorgeschriebenen Zeiten einneh-

Wenn im Rahmen einer Operation ein Katheter oder

eine Iniektion in Ihre Wirbelsäule appliziert wird (z. B.

für eine Epidural- oder Spinalanästhesie oder zur

- Es ist sehr wichtig, dass Sie Dabigatranetexilat -

1 A Pharma vor und nach der Operation genau zu

den von Ihrem Arzt vorgeschriebenen Zeiten einneh-

Informieren Sie sofort Ihren Arzt, wenn nach der Nar-

kose Taubheit oder Schwäche in den Beinen auftritt

oder wenn Sie Probleme mit dem Darm oder der

Blase haben, da eine sofortige Behandlung erforder-

• Wenn Sie während der Behandlung stürzen oder sich

verletzen, besonders wenn Sie sich den Kopf stoßen,

begeben Sie sich bitte sofort in medizinische Behandlung. Sie müssen gegebenenfalls von einem Arzt un-

tersucht werden, da möglicherweise ein erhöhtes Blu-

· Wenn Ihnen bekannt ist, dass Sie an einer als Anti-

phospholipid-Syndrom bezeichneten Erkrankung (ei-

ner Störung des Immunsystems, die das Risiko von

Blutgerinnseln erhöht) leiden, teilen Sie dies Ihrem Arzt

mit, der entscheiden wird, ob die Behandlung verän-

Einnahme von Dabigatranetexilat - 1 A Pharma

Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie an-

dere Arzneimittel einnehmen/anwenden, kürzlich andere

Arzneimittel eingenommen/angewendet haben oder be-

absichtigen, andere Arzneimittel einzunehmen/anzuwen-

den. Informieren Sie Ihren Arzt vor Beginn der Be-

handlung mit Dabigatranetexilat - 1 A Pharma

insbesondere dann, wenn Sie eines der folgenden

· Arzneimittel, die die Blutgerinnung hemmen (z. B. War-

farin, Phenprocoumon, Acenocoumarol, Heparin, Clo-

pidogrel, Prasugrel, Ticagrelor, Rivaroxaban, Acetylsa-

· Arzneimittel gegen Pilzinfektionen (z. B. Ketoconazol,

Itraconazol), ausgenommen Arzneimittel gegen Pilzin-

Arzneimittel gegen Herzrhythmusstörungen (z. B.

Amiodaron, Dronedaron, Chinidin oder Verapamil).

Wenn Sie ein Verapamil enthaltendes Arzneimittel ein-

nehmen, kann Ihr Arzt Sie anweisen (abhängig von der

Erkrankung, für die Sie Dabigatranetexilat - 1 A Phar-

ma verschrieben bekommen), eine niedrigere Dosis

Dabigatranetexilat - 1 A Pharma einzunehmen. Siehe

zusammen mit anderen Arzneimitteln

Arzneimittel einnehmen/anwenden:

fektionen zur Anwendung auf der Haut

Schmerzlinderung):

tungsrisiko besteht.

dert werden muss.

licylsäure)

Wenn bei Ihnen eine Operation erforderlich ist:

bei Ihnen Erkrankungen, die das Risiko für einen Herz-

röhre leiden (Reflux-Krankheit).

Arzneimitteln"

dokarditis) leiden.

teml/schäumendem Urin).

mehr als 50 kg wiegen.

wenn Sie älter als 75 Jahre sind.

anfall erhöhen, festgestellt wurden.

Gebrauchsinformation: Information für Patienten

starke Blutungen können auftreten und stellen die schwerwiegendsten Nebenwirkungen dar. Unabhängig vom Blutungsort können diese zu Beeinträchtigungen bis hin zu lebensbedrohlichen Zuständen oder sogar zum Tode führen. Manchmal sind diese Blutungen nicht offensichtlich erkennbar

Wenn Sie eine Blutung bemerken, die nicht von alleine stoppt, oder wenn Sie Anzeichen für eine besonders starke Blutung (außergewöhnliches Schwächegefühl, Müdigkeit. Blässe, Schwindel, Kopfschmerzen oder eine unerklärliche Schwellung) wahrnehmen, informieren Sie unverzüglich Ihren Arzt. Ihr Arzt wird dann möglicherweise entscheiden, Sie eingehender zu überwachen oder Ihnen andere Arzneimittel zu verordnen.

Informieren Sie Ihren Arzt unverzüglich, wenn Sie eine schwerwiegende allergische Reaktion, die Atemprobleme oder Schwindel verursacht, bemerken.

Nachfolgend sind mögliche Nebenwirkungen, entsprechend der Wahrscheinlichkeit ihres Auftretens, aufge-

Vorbeugung einer Verstopfung von Blutgefäßen im Gehirn oder im Körper durch Blutgerinnsel infolge von Herzrhythmusstörungen

Häufig (kann bis zu 1 von 10 Behandelten betreffen):

- Es kann zu Nasenbluten, Magen- oder Darmblutungen, Blutungen aus dem Penis/der Vagina oder dem Harntrakt (einschließlich Blut im Urin mit Rosa- bis Rotfärbung) oder unter der Haut kommen.
- Abnahme der Anzahl roter Blutkörperchen im Blut
- Bauch- oder Magenschmerzen
- Magenverstimmung
- häufiger weicher oder wässriger Stuhlgang
- Übelkeit

Gelegentlich (kann bis zu 1 von 100 Behandelten betreffen):

- Blutungen
- Es kann zu Blutungen aus Hämorrhoiden, aus dem Enddarm oder im Gehirn kommen.
- · Bildung eines Blutergusses
- Bluthusten oder blutiger Auswurf
- · Abnahme der Anzahl der Blutplättchen im Blut Abnahme der Menge an Hämoglobin (roter Blutfarb-
- stoff) im Blut allergische Reaktion
- plötzliche Veränderung der Farbe und des Aussehens der Haut
- Juckreiz
- Magen- oder Darmgeschwür (einschließlich eines Geschwürs der Speiseröhre)
- Entzündung der Speiseröhre und des Magens
- · Rückfluss von Magensaft in die Speiseröhre (Reflux-
- Krankheit) Erbrechen
- Schluckbeschwerden
- von der Norm abweichende Leberfunktionswerte
- Selten (kann bis zu 1 von 1.000 Behandelten betreffen): • Es kann zu Blutungen in ein Gelenk, nach einer Operation, nach einer Verletzung, aus der Einstichstelle einer Injektion oder aus der Eintrittsstelle eines Venenkatheters kommen.
- schwerwiegende allergische Reaktion, die Atemprobleme oder Schwindel verursacht
- schwerwiegende allergische Reaktion mit Anschwellen
- des Gesichts oder des Rachens Hautausschlag mit dunkelroten, erhabenen, juckenden
- Pusteln aufgrund einer allergischen Reaktion • Abnahme des Anteils von Blutzellen
- erhöhte Leberenzym-Werte
- Gelbfärbung der Haut oder des Auges aufgrund einer Leberschädigung oder Bluterkrankung

Nicht bekannt (Häufigkeit auf Grundlage der verfügba-

- ren Daten nicht abschätzbar): • Atemprobleme oder keuchende Atmung
- verminderte Anzahl oder sogar vollständiges Fehlen von weißen Blutkörperchen (die zur Bekämpfung von Infektionen beitragen)
- Haarausfall

In einer klinischen Studie gab es mehr Herzanfälle bei einer Behandlung mit Dabigatranetexilat als bei einer Behandlung mit Warfarin. Die Gesamtzahl an Herzanfällen war niedrig.

Behandlung von Blutgerinnseln in den Beinvenen und der Lunge sowie Vorbeugung einer erneuten Bildung von Blutgerinnseln in den Beinvenen und/oder der Lunge Häufig (kann bis zu 1 von 10 Behandelten betreffen):

- Es kann zu Nasenbluten, Magen- oder Darmblutungen, Blutungen aus dem Enddarm, dem Penis/der Vagina oder dem Harntrakt (einschließlich Blut im Urin mit Rosa- bis Rotfärbung) oder unter der Haut kommen.
- Magenverstimmung

Gelegentlich (kann bis zu 1 von 100 Behandelten betreffen): Blutungen

- Blutungen in ein Gelenk oder nach einer Verletzung
- Blutungen aus Hämorrhoiden • Abnahme der Anzahl roter Blutkörperchen im Blut
- Bildung eines Blutergusses
- Bluthusten oder blutiger Auswurf • allergische Reaktion
- plötzliche Veränderung der Farbe und des Aussehens
- Juckreiz • Magen- oder Darmgeschwür (einschließlich eines Ge-
- schwürs der Speiseröhre) • Entzündung der Speiseröhre und des Magens
- · Rückfluss von Magensaft in die Speiseröhre (Reflux-
- Übelkeit Erbrecher

der Haut

- Bauch- oder Magenschmerzen
- häufiger weicher oder wässriger Stuhlgang • von der Norm abweichende Leberfunktionswerte
- erhöhte Leberenzym-Werte

Selten (kann bis zu 1 von 1.000 Behandelten betreffen): · Blutungen aus einer Operationswunde, der Einstichstelle einer Injektion oder der Eintrittsstelle eines Ve-

- nenkatheters, Blutungen im Gehirn Abnahme der Anzahl der Blutplättchen im Blut
- · schwerwiegende allergische Reaktion, die Atemprobleme oder Schwindel verursacht
- schwerwiegende allergische Reaktion mit Anschwellen des Gesichts oder des Rachens
- Hautausschlag mit dunkelroten, erhabenen, juckenden
- Pusteln aufgrund einer allergischen Reaktion Schluckbeschwerden

Nicht bekannt (Häufigkeit auf Grundlage der verfügba-

- ren Daten nicht abschätzbar): • Atemprobleme oder keuchende Atmung
- Abnahme der Menge an Hämoglobin (roter Blutfarbstoff) im Blut
- Abnahme des Anteils von Blutzellen verminderte Anzahl oder sogar vollständiges Fehlen von weißen Blutkörperchen (die zur Bekämpfung von
- Infektionen beitragen) Gelbfärbung der Haut oder des Auges aufgrund einer
- Leberschädigung oder Bluterkrankung Haarausfall

Im klinischen Studienprogramm gab es mehr Herzanfälle bei einer Behandlung mit Dabigatranetexilat als bei einer Behandlung mit Warfarin. Die Gesamtzahl an Herzanfällen war niedrig. Es wurde kein Ungleichgewicht bei der Häufigkeit der Herzanfälle zwischen Patienten, die mit Dabigatran im Vergleich zu Placebo behandelt wurden, beobachtet.

Behandlung von Blutgerinnseln und Vorbeugung einer erneuten Bildung von Blutgerinnseln bei Kindern Häufig (kann bis zu 1 von 10 Behandelten betreffen):

- Abnahme der Anzahl roter Blutkörperchen im Blut
- Abnahme der Anzahl der Blutplättchen im Blut
- Hautausschlag mit dunkelroten, erhabenen, juckenden Pusteln aufgrund einer allergischen Reaktion
- plötzliche Veränderung der Farbe und des Aussehens der Haut
- Bildung eines Blutergusses
- Nasenbluten
- · Rückfluss von Magensaft in die Speiseröhre (Reflux-Krankheit)
- Erbrechen
- Übelkeit
- · häufiger weicher oder wässriger Stuhlgang
- Magenverstimmung
- Haarausfall
- erhöhte Leberenzym-Werte

Gelegentlich (kann bis zu 1 von 100 Behandelten be-

- verminderte Anzahl weißer Blutkörperchen (die zur Bekämpfung von Infektionen beitragen) Es kann zu Magen- oder Darmblutungen, Blutungen
- im Gehirn, aus dem Enddarm, dem Penis/der Vagina oder dem Harntrakt (einschließlich Blut im Urin mit Rosa- bis Rotfärbung) oder unter der Haut kommen.
- Abnahme der Menge an Hämoglobin (roter Blutfarbstoff) im Blut
- Abnahme des Anteils von Blutzellen
- · Bluthusten oder blutiger Auswurf Bauch- oder Magenschmerzen
- Entzündung der Speiseröhre und des Magens
- allergische Reaktion

Leberschädigung oder Bluterkrankung

- Schluckbeschwerden · Gelbfärbung der Haut oder des Auges aufgrund einer
- Nicht bekannt (Häufigkeit auf Grundlage der verfügba-

ren Daten nicht abschätzbar):

- vollständiges Fehlen von weißen Blutkörperchen (die zur Bekämpfung von Infektionen beitragen)
- schwerwiegende allergische Reaktion, die Atemprobleme oder Schwindel verursacht
- schwerwiegende allergische Reaktion mit Anschwellen des Gesichts oder des Rachens Atemprobleme oder keuchende Atmung
- · Es kann zu Blutungen in ein Gelenk oder nach einer Verletzung, nach einer Operation, aus der Einstichstelle einer Injektion oder aus der Eintrittsstelle eines Venenkatheters kommen.
- Es kann zu Blutungen aus Hämorrhoiden kommen.
- Magen- oder Darmgeschwür (einschließlich eines Geschwürs der Speiseröhre)
- von der Norm abweichende Leberfunktionswerte

Meldung von Nebenwirkungen

Website: www.bfarm.de

Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angege-

Sie können Nebenwirkungen auch direkt dem

Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte Abt. Pharmakovigilanz Kurt-Georg-Kiesinger-Allee 3 D-53175 Bonn

anzeigen. Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt

Wie ist Dabigatranetexilat -1 A Pharma aufzubewahren?

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugäng-

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf dem Umkarton oder der Blisterpackung nach "verwendbar bis" bzw. "verw. bis" angegebenen Verfallsdatum nicht mehr verwenden. Das Verfallsdatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats.

Blister und Flasche:

Nicht über 30 °C lagern.

Nach dem Öffnen muss das Arzneimittel innerhalb von 60 Tagen verbraucht werden.

Entsorgen Sie Arzneimittel niemals über das Abwasser (z. B. nicht über die Toilette oder das Waschbecken). Fragen Sie in Ihrer Apotheke, wie das Arzneimittel zu entsorgen ist, wenn Sie es nicht mehr verwenden. Sie tragen damit zum Schutz der Umwelt bei. Weitere Informationen finden Sie unter www.bfarm.de/arzneimittelentsorgung.

Inhalt der Packung und weitere In-

formationen

- Was Dabigatranetexilat 1 A Pharma enthält • Der Wirkstoff ist Dabigatranetexilat. Jede Hartkapsel
- enthält 150 mg Dabigatranetexilat (als Mesilat). Die sonstigen Bestandteile sind:
- Kapselinhalt: Weinsäure (Ph.Eur.), Hypromellose, Talkum, Hydroxypropylcellulose (Ph.Eur.), Croscarmellose-Natrium, Magnesiumstearat (Ph.Eur.)
- [pflanzlich] Kapselhülle: Titandioxid und Hypromellose
- schwarze Druckfarbe: Schellack, Propylenglykol, Kaliumhydroxid, Eisen(II,III)-oxid.

Wie Dabigatranetexilat - 1 A Pharma aussieht und Inhalt der Packung Hartkapsel

Kapsel der Größe "0" mit weißer, undurchsichtiger Kappe mit dem Aufdruck "MD" und weißem, undurchsichtigem Körper mit dem schwarzen Aufdruck "150", die eine Mischung aus weißen bis blassgelben Pellets und blassgelbem Granulat enthält

Dabigatranetexilat - 1 A Pharma ist erhältlich in OPA/Alu/Trockenmittel PE-Alu/PE-Blisterpackungen mit 10. 30. 60. 100. 180 und 200 Hartkapseln.

OPA/Alu/Trockenmittel PE-Alu/PE-Blisterpackungen mit $10 \times 1, 20 \times 1, 30 \times 1, 50 \times 1, 60 \times 1, 100 \times 1, 180 \times 1$ und 200 x 1 Hartkapseln in perforierten Einzeldosisblistern.

Mehrfachpackung mit 3 Packungen mit je 60 x 1 Hart-

kapsel (180 Hartkapseln) in perforierten OPA/Alu/Trockenmittel PE-Alu/PE-Einzeldosisblistern Mehrfachpackung mit 2 Packungen mit je 50 x 1 Hart-

kapsel (100 Hartkapseln) in perforierten OPA/Alu/Tro-

Polypropylenflasche mit kindergesichertem Schraubverschluss aus Polypropylen mit Trockenmittel und 60 Hartkapseln.

ckenmittel PE-Alu/PE-Einzeldosisblistern

Das Trockenmittel darf nicht verschluckt werden.

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr gebracht.

Pharmazeutischer Unternehmer

1 A Pharma GmbH Industriestraße 18 83607 Holzkirchen Telefon: (08024) 908-3030

Hersteller

Salutas Pharma GmbH Otto-von-Guericke-Allee 1 39179 Barleben

Dieses Arzneimittel ist in den Mitgliedsstaaten des Europäischen Wirtschaftsraumes (EWR) und im Vereinigten Königreich (Nordirland) unter den folgenden Bezeichnungen zugelassen:

Deutschland Dabigatranetexilat - 1 A Pharma 150 mg

Hartkapseln Österreich Dabigatranetexilat Sandoz 150 mg - Hart-

kapseln Belgien Dabigatran etexilate Sandoz 150 mg harde capsules

Dänemark Dabigatran etexilate Sandoz Dabigatran etexilato Sandoz 150 mg cáp-Spanien

sulas duras EFG Dabigatran etexilate Sandoz 150 mg ko-Finnland

vat kapselit DABIGATRAN ETEXILATE SANDOZ Frankreich 150 mg, gélule

Dabigatran etexilate Sandoz 150mg Hard Vereinigtes Königreich/ Nordirland

Island

Ungarn Dabigatran etexilate Sandoz 150 mg kemény kapszula

Dabigatran etexilate Sandoz 150 mg hörð Italien Dabigatran etexilato Sandoz

Niederlande Dabigatran etexilaat Sandoz 150 mg, harde capsules

Dabigatran etexilate Sandoz Norweger Portugal Dabigatrano etexilato Sandoz Dabigatran etexilate Sandoz 150 mg hår-Schweden

da kapslar

beitet im Dezember 2023.

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überar-

Bitte bewahren Sie das Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf!

1 A Pharma GmbH wünscht gute Besserung!