Azathioprin HEXAL® 50 mg Filmtabletten

oprin HEXAL kann anger zu helfen, ein Organtra eue Niere, Leber oder e der um Krankheiten zu b

mungen sind unter anderem: matoide Arthritis (eine Krankhe stem Zellen angreift, die die Gel schwellungen, Schmerzen acht), is erythematodes (eine Krank system viele Organe und Gev eift, einschließlich Haut, Gele andere Organe und eine starke fligkeit und Gelenkschmerzen

stem Leberzellen angreift und Le-Müdigkeit, Muskelschmerzen, ut und Fieber verursacht), (eine Krankheit, bei der das Im-len angreift und eine starke Bla-ch von Haut, Mund, Nase, Rachen

ertene Krankheit, verursacht), ämie (eine schwer ir Körper rote Blu-er sie produziere e und Kurzatmigl thische thrombozi

ZUI (M n Dan sa) a

NUDT15-G Wenn Sie e

ses Arzneimittel kann neimittel beeinflussen. neimittel die Wirkweise influssen. Teilen Sie inst

er Krebsarten wie z. B. Ols

toffe geg n Ihr Arzt nd hierfü

er sind oder stillen, od ger zu sein oder bes en, fragen Sie vor der Ein ren Arzt um Rat (siehe

eist
ige Mengen von Azathioprin HEXAL könnte
ermiich gelangen. Es wird empfohlen, dass
zathioprin HEXAL auf das Stillen verzichten
zathioprin HEXAL auf das Stillen verzichten

Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit Bedienen von Maschinen

Azathioprin HEXAL enthält Lactose
Azathioprin HEXAL enthält Lactose-Monohydr
nehmen Sie dieses Arzneimittel erst nach Rück
mit Ihrem Azzt ein, wenn Ihnen bekannt ist, dass
ter einer Unverträglichkeit gegenüber bestimn

3 Wie ist Azathioprin HEXAL einzunehmen?

Nehmen Sie dieses Azmeinitel immer genau nach Ab-hem Sie dieses Azmeinitel immer genau nach Ab-sprache mit Brem Azzi ein. Andem Sie nicht die Dosis und beneden Sie nicht die Ernamten von Aztillicprin haben. Fingen Sie bei literen Azz oder Apotheleer nach, weren Sie sich nicht sicher sind. Die Azathloppin HEXAL-Dosis, die von Ihren eingenommen werden soll, kann von Patient zu Zateit unter-schiedlich sein und wird von Ihrem Azzi verendreit. Die Dosis at abhlingin von Herr Ernamtinge.

Jmwhiseini, die gelindert vitten nach dem Essen eing Während Ihrer Einnahme Ihr Arzt regelmäßige Biutu Dabei wird die Anzahl um überprüft und sicherges nungsgemäß arbeitet. Möglicherweise Ern.

ten beruhren, w...

f fagen Sie Ihren Arzt oder Apotheker um.

enpfohlene Dosis beträgt

anbesen nach einer Organtransplantation

Dosis am ensten Tag der Behandlung beträgt bild

weise bils zu Sin gen bei Körpergewicht. Später be

gt die übliche Dosis i mig bis 4 mg pro kij Körperge

Int. Während der Behandlung wird der Arzt die Dosi

Nachenen auf das Azneimitht

wachsene mit anderen Erkrankungen e Anfangsdosie beträgt üblicherweise 1 mg bis 3 mg o kg Körpergewicht. Anschließend liegt die übliche Ta-sdosis bei weniger als 1 mg bis 3 mg pro kg Körper-wicht. Während der Behandlung wird der Arzt die Do-s entsprechend Ihres Ansprechens auf das Arzneimittel

ongen moglicherweise en inwendung bei Kindern inder nach einer Organtrs tie Dosierung für Kinder na it die Gleiche wie bei Erw

Ginder mit anderen Erkrankungen Die Dosierung für Kinder mit and die Gleiche wie bei Erwachsenen.

nnmen nasen.

enn Sie die Einnahme von Azathioprin HEX

ergessen haben

hmen Sie nicht die doppelte Menge ein, wenn Sie

herige Einnahme vergessen haben. Sollten Sie

nahme vergessen haben, halten Sie Rücksprache

ls es schon fast Zeit für die Ei sis ist, warten Sie bis zu diesen die verpasste Dosis aus. Ansr gessene Dosis ein, sobald Si hren Sie danach mit der Einnah

n Sie Rücksprache mit Ihrem Sie die Einnahme von Azath Beenden Sie die Einnahme nu It. dass dies sicher ist.

Arzneimittel ingen haben Folgende Ni ttel auftret s Arzneimittel Ne-ei jedem auftreten önnen bei diesem

en Sie sofort die Einn nden Sie sich umge ien eine der folge wirkungen auftritt. Au-igend ärztliche Behalten (die n Arzt. w

oder Hautrötung, der oder die sich zu hen Hautreaktionen entwickeln kann. ößlächigen Ausschlag mit Bissenbil-oßsung, insbesondere rund um Mund. dieschlechtsorgare (Stevens-John-nd großflächige Hautabschälung (to-late Netron)es) (dies sind sehr selten enwirkungen, die bis zu 1 von 10.000

ungenentzündung, die z er führt) (dies ist eine set wirkung, die bis zu 1 vo fen kann)

und Knochenmark; An chwäche, Müdigkeit, gewöhnliche Blutung hr häufig auftretende 1 von 10 Behandelten

mit andere in es zu Hi en. Dies ka Beein***

von 10.000 benanderten betreiten konnen).

n Sie eine der folgenden schweren inenwirkungen bekommen, informieren Sie sofort in Arzt oder Facharzt - möglicherweise benötigen dringend medizinische Behandlung:

selten auftretende 10.000 Behandelt

nder Mund, Probleme mit der Urir er Bronchieninfektion mit Kurzatmigk es sind sehr häufig auftretende Ne mehr als 1 von 10 Behandelten bet

iese und Vorsichtsmaßnahmen") (dies sind intertende Nebenwirkungen, die bis zu 1 von nandelten betreffen können) intertende Nebenwirkungen, die bis zu 1 von handelten betreffen können Sie Ausschlag (erhöhte a- oder lisfarbene Knötchen, die bei Berzieh a- oder lisfarbene Knötchen, die bei Berzieh menzen), besonders auf den Armen, Händer mit die sie kann (sweet-Syndrom, auch bekannten tet sein kann (sweet-Syndrom, auch bekannten die ferbrie neutrophile Dermatose). Die Hätzieh Lieferbrie neutrophile Dermatose) ist richt hat Lieferbrie neutrophile Dermatose) ist richt hat Lieferbrie neutrophile Dermatose) ist richt hat Lieferbrie neutrophile Dermatose). Die Hätzieh Lieferbrie neutrophile Dermatose) ist richt hat Lieferbrie neutrophile Dermatose) ist richt hat Lieferbrie neutrophile Dermatose) ist richt hat Lieferbrie neutrophile Dermatose). Die Hätzieh Lieferbrie neutrophile Dermatose) ist richt hat Lieferbrie neutrophile Dermatose) ist richt hat Lieferbrie neutrophile Dermatose).

uftretens dieser Net gkeit auf Grundlage

Hăufig (kann bis zu 1 von 10 E

Ben Pankres die star

Nicht bekannt (Häufigkeit a Daten nicht abschätzbar)

Photosensibilität (Emp

Photosensibilität (Empfindiichkeit gegen der Sonnenlicht) Pellagra (Mangel an Vitamin B3 (Niacin)), nit pigmentiertem Ausschlag, Durchfall od isverlust

nisverlust sldung von Nebenwirku nn Sie Nebenwirkungen lihren Arzt oder Apothel-kungen, die nicht in dies n sind. Sie können Nebe

stitut für Arzneimittel

5 Wie ist Azathioprin HEXAL aufzubewahren?

Für dieses Arzneimittel sind keine besondere ungsbedingungen erforderlich. Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf di kartron und dem Behältnis nach "verwendbar b verw. bis" angegebenen Verfallsdatum nicht m wenden. Das Verfallsdatum bezieht sich auf den Tag des angegebenen Monats. gegebenen wur war werden irin HEXAL halbiert werden it Pulver oder den Bruchstel werden. Nicht verwendete l

mit der gleichen Vorsicht entsorgt werde Entsorgen Sie Arzneimittel niemals übe (z. B. nicht über die Toilette oder das Was gen Sie in Ihrer Apotheke, wie das Arzi sorgen ist, wenn Sie es nicht mehr verwe damit zum Schutz der Umwelt bei. Weite finden Sie unter www.bfarm.de/arzneim

6 Inhalt der Packung und weitere Informationen

Was Azathioprin HEXAL ent Der Wirkstoff ist Azathioprin. Jede Filmtablette enthält 50 mg A Die sonstigen Bestandteile sind: Lactose-Monohydrat, Maisstärke disperses Siliciumdioxid, Mann

Wie Azathioprin HEXAL a Packung Azathioprin HEXAL 50 mg Filr gelblich-weiße Filmtabletten,

0, 56, 90 oder 100 F

Hexal AG Industriestraße 25 83607 Holzkirchen Telefon: (08024) 908-0 Telefax: (08024) 908-1290 E-Mail: sen/ce@hexal.cor

Hersteller Salutas Pharm Otto-von-Gue 39179 Barlebe Deutschland

eutschland ieses Arzneimittel ist ir es Europäischen Wirt nd im Vereinigten Köni r den folgenden Bezei

Azathioprine Sandoz 50 tabletten : Azathioprin HEXAL 50 n AZATIOPRINA HEXAL AZATHIOPRINE 1 A Phs filmomhulde tabletten

Ihre Ärztin/Ihr Arzt, Ihre Apotheke und Hexal wünschen gute Besserung!

se für die Anwendung, Handhabung und E seschädigtem Filmüberzug ist die Handhabun esonderen Sicherheitsvorkehrungen erforder nweise für i unbeschär ine besonde

ei Zerkleinerung der Tabletten durch das Pflegepersonal sind die Richtlinien ubstanzen streng zu befolgen (siehe Abschnitte 4.2 und 4.4 der Fachinformat