# FlutiHEXAL® 125 Mikrogramm/Sprühstoß Druckgasinhalation, Suspension

## Fluticasonpropionat (Ph Fur)

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

   Heben Sie die Packungsbeilage auf. Vielleicht möchten Sie diese später nochmals iseen.

   Wenn Sie weitere Fragen haben, wenden Sie sich an ihren Arzt, Apotheker oder das medizinische Fachpersonal.
- Dieses Arzeimittel wurde lihren persönlich verschrieben. Geben Sie es nicht an Dritte weiter. Es kann anderen Menschen schaden, auch wenn diese die gleichen Beschwerden

\*\* Wenn Sie Nebenwirkungen benenfren, wenden Sie sich an Ihren Arzt, Apotheker oder das medizinische Fachpersonal. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbelage angegeben sind. Siehe Abschritt 4.

## Was in dieser Packungsbeilage steht

- Was in dieser Fackungsberge sein.

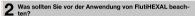
  1. Was ist FlutiHEXAL und wofür wird es angewendet?

  2. Was sollten Sie vor der Anwendung von FlutiHEXAL beachten?
- Was sollien Sie vor der Anwendung von
   Wie ist FlutiHEXAL anzuwenden?
   Welche Nebenwirkungen sind möglich?
   Wie ist FlutiHEXAL aufzubewahren?
- 6. Inhalt der Packung und weitere Informationen



Das Arzneimittel enthält den Wirkstoff Fluticasonpropionat, der zur Arzneimittelgruppe der Das Azzientitiei einnüst den Wirkstort inlucasonpropionat, der zur Azzienititeigruppe oer Kortikosteroide gehört. FlutiflEXAL reduziert Entzündungen in der Lunge. Des trägt zur Vorbeugung von Asthmaanfällen bei Patienten, die eine regelmäßige Behandlung benöti-gen, bei Es dauert 4-7 Tage, bis die Wirkung des Arzneimittels vollständig eintritt, und es ist sehr wichtlig, dass Sie FlutiflEXAL regelmäßig anwenden.

FlutiHEXAL ist nicht für die Behandlung akuter Asthmaanfälle mit Atemnot geeignet. Zur Behebung plötzlich auftretender Atemnotanfälle müssen Sie ein anderes Arzneimittel



# FlutiHEXAL darf nicht angewendet werden,

wenn Sie allergisch gegen Fluticasonpropionat oder einen der in Abschnitt 6 genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind.

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen Beenden Sie umgehend die Anwendung von FlutiHEXAL,

wenn bei Ihnen direkt nach der Inhalation des Arzneimittels Atemnot mit verstärkten

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt. Apotheker oder dem medizinischen Fachpersonal, bevor Sie FlutiHEXAL anwenden, wenn Sie

- Sie Fluirit-XAL anwenden, wend ing egen Tuberkulose (Tbc) erhalten haben.

   Sichon einmal eine Behandlung gegen Tuberkulose (Tbc) erhalten haben.

   Diabetes haben (da Fluticasen den Bilutzuckerspiegel erhöhen kann),

   nach längerer, hochdosierter Behandlung mit diesem Arzneimittel eines der folgenden
- Symptome feststellen: Gewichtszunahme und ein rundes "Vollmond"-Gesicht (Cushing-Syndrom)
- unspezifische Beschwerden wie Bauchschmerzen. Übelkeit Durchfall Konfschmerzen oder Schläfrigkeit (Unterdrückung der Nebennierenrindenfunktion, Addison-Krise) Solche Symptome können insbesondere im Rahmen einer Infektion, z. B. eines Virus-
- infekts oder einer Magen-Darm-Grippe, auftreten

FlutiHEYAL anwenden

verminderte Knochendichte
Augenerkrankungen (Linsentrübung oder Grüner Star [Glaukom]) verlangsamtes Wachstum, vor allem bei Kindern und Jugendlich

Wenn bei Ihnen verschwommenes Sehen oder andere Sehstörungen auftreten, wenden Sie sich an Ihren Arzt

Wenn Sie sich nicht sicher sind, ob einer der oben genannten Punkte auf Sie zutrifft, spi chen Sie bitte mit Ihrem Arzt, Apotheker oder dem medizinischen Fachpersonal, bevor Sie

# Anwendung von FlutiHEXAL zusammen mit anderen Arzneimitteln

Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen, kürzlich andere Arzneimittel eingenommen haben oder beabsichtigen, andere Arzneimittel ein-zunehmen, auch wenn es sich um Arzneimittel handelt, die ohne ärztliche Verschreibung erhältlich sind. Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker insbesondere, wenn Sie eines der

- folgenden Arzneimittel einnehmen/anwenden:

  Azzneimittel zur Behandlung verschiedener Arten von Infektionen, wie z. B. Ketoconazol. Clarithromycin, Telithromycin, Ritonavir, Cobicistat, Atazanavir, Indinavir, Nelfinavir oder
- Diese Arzneimittel können die Wirkung von FlutiHEXAL verstärken und Ihr Arzt wird Sie möglicherweise sorgfältig überwachen, wenn Sie diese Arzneimittel einnehmen. Korlikosteroidtableten - sowohl wenn Sie sie zusammen mit FlutiHEXAL anwenden als auch wenn Sie erst vor Kurzem die Einnahme beendet haben
- Sie sollten einen Kortison-Pass mit sich führen, da die Möglichkeit für Störungen der Nebennierenrindenfunktion besteht. Insbesondere während Stresssituationen, z. B. bei einem schweren Unfall oder einer Operation, muss Ihnen Ihr Arzt möglicherweise vorüergehend zusätzliche Kortikoid-Arzneimittel verordner

Wenn Sie sich nicht sicher sind, ob einer der oben genannten Punkte auf Sie zutrifft, spre-chen Sie bitte mit Ihrem Arzt oder Apotheker, bevor Sie FlutiHEXAL anwenden.

## Schwangerschaft, Stillzeit und Fortpflanzungsfähigkeit Wenn Sie schwanger sind oder stillen, od beabsichtigen, schwanger zu werden, fra vermuten, schwanger zu sein, oder

beabsichtigen, schwanger zu werden, fragen Sie vor der Anwendung dieses Arzne Ihren Arzt oder Apotheker um Rat.

## Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen Es ist nicht zu erwarten, dass FlutiHEXAL Ihre Fähigkeit zum Autofahren oder Bedienen von Werkzeugen oder Maschinen beeinflusst.

3 Wie ist FlutiHEXAL anzuwenden? FlutiHEYAL ist in zwei Wirkstärken erhältlich und ausschließlich für die Inhalation über den Mund bestill immer genau nach Absprache mit Ihrem Arzt an. Fragen Sie bei Mirem Arzt, Apotheker oder dem medizinischen Fachpersonal nach, wenn Sie sich nicht sicher sind.

- Anwendung des Arzneimittels

  Wenn es Ihnen schwerfällt, den Sprühstoß des Arzneimittels direkt nach dem Beginn der Einatmung abzugeben, können Sie Fluttl-IEXAL mit einem Volumatic® Spacer® (Inhala-
- tionshife) anwenden.

  Die Anfangsdosis richtet sich nach der Schwere Ihrer Erkrankung. Anschließend wird Ihr Arzt zusammen mit Ihnen auf die niedrigste Dosis hinarbeiten, unter der Ihr Asthma noch am kontrolliert wird.

# Erwachsene und jugendliche Patienten ab 16 Jahre Die empfohlene Dosis beträgt 2-mal täglich 50-500 Mikrogramm.

ıng bei Kindern und Jugendlichen FlutiHEXAL wird nicht zur Anwendung bei Kindern und Jugendlichen unter 16 Jahren emn-

Wenn Sie über längere Zeit Kortikoide in hohen Dosen inhalieren, benötigen Sie unter Um-ständen manchmal zusätzliche Kortikoide, z. B. in Stressstutationen wie einem Verkehrs-unfall oder einer Operation. Ihr Arzt wird Ihnen während solcher Zeiten möglicherweise zusätzliche kortikoidhaltige Arzneimittel verordnen

werse zur Anweindung Arzt, Apotheker oder das medizinische Fachpersonal wird Ihnen die Anwendung des alators erklären und gelegentlich überprüfen, ob Sie ihn richtig anwenden. Wenn Sie FlutiHEXAL nicht richtig oder nicht verordnungsgemäß inhalleren, wirkt das Arzneimittel nicht so gut gegen Ihr Asthma, wie es sollte. Das Arzneimittel befindet sich in einem Druckgasbehälter in einem Kunststoffgehäuse mit einem Mundstück. Damit der Inhalator nicht verstopft, ist es wichtig, ihn mindestens einmal

## wöchentlich zu reinigen. Prüfung des Inhalators

fung des Inhalators
Bevor Sie den Inhalator zum 1. Mal benutzen, sollten Sie überprüfen, ob er richtig funktioniert. Drücken Sie mit Daumen und Zeigelfinger leicht auf die Seitenflächen der 
Schutzkappe des Mundstücks und ziehen Sie die Kappe ab.
Schütten Sie den Inhalator kräftig, halten Sie das Mundstück von sich abgewandt und 
drücken Sie auf den Behälter, une einen Sprühssoß zur Probe in die Luft abzugeben.

Jedes Mal, wenn Sie den Inhalator 1 Woche oder länger nicht benutzt haben, sollten Sie zunächst 2 Sprühstöße des Arzneimittels in die Luft abgeben.

Anwendung des Inhalators Es ist wichtig, dass Sie bereits kurz vor der Auslösung des Inhalators anfangen, so langsam wie möglich einzuatmen

- Bei der Inhalation sollten Sie entweder stehen oder aufrecht sitzen.
- Ziehen Sie die Schutzkappe vom Mundstück ab. Vergewissern Sie sich, dass das Mund-stück innen und außen sauber und frei von Fremdkörpern ist (Abbildung A).



Schütteln Sie den Inhalator 4- oder 5-mal, um sicherzustellen, dass lose Fremdkörper entfernt werden und der Inhalt des Inhalators gleichmäßig durchmischt wird (Abbildung B).



Halten Sie den Inhalator senkrecht; der Daumen stützt das Mundstück von unten. Atmen Sie so tief aus, wie es für Sie noch ohne Anstrengung möglich ist (Abbildung C). Atmen Sie noch nicht wieder ein.



Nehmen Sie das Mundstück in den Mund zwischen die Zähne und schließen Sie die Lippen um das Mundstück (Abbildung D). Beißen Sie nicht auf das Mundstück.



- Atmen Sie durch den Mund ein. Drücken Sie kurz nach dem Beginn des Einatmens auf das obere Ende des Behälters und geben damit einen Sprühstoß des Arzneimittels ab.
- das obere ende des Benatters tin a geuen dannt einen oppuration des Autrens in Abbildung D).

  Halten Sie währenddessen weiter gleichmäßig und langsam ein (Abbildung D).

  Halten Sie den Atem an, nehmen Sie den Inhalator aus dem Mund und den Finger vom oberen Ende des Inhalators. Halten Sie den Atem ein paar Sekunden lang an bzw. so



Wenn der Arzt Ihnen 2 Sprühstöße pro Anwendung verordnet, warten Sie bitte etwa eine halbe Minute, bevor Sie den 2. Sprühstoß inhalieren, Wiederholen Sie für den 2. Sprühstoß die Schritte 3-7.

Spülen Sie danach Ihren Mund mit Wasser und spucken dieses aus. So vermeiden Sie Nebenwirkungen für Mund und Rachen, Sie können auch Ihre Zähne putzen.

10. Setzen Sie nach der Inhalation die Schutzkappe immer sofort auf das Mundstück, um

Verunreinigungen fernzuhalten. Setzen Sie die Schutzkappe fest auf, his sie einrastet Üben Sie die ersten Male vor einem Spiegel. Wenn Sie oben am Inhalator oder an den Seiten Ihres Mundes "Nebel" aufsteigen sehen, sollten Sie die Inhalation wiederholen.

Jugendlichen oder Patienten mit schwachen Händen fällt die Inhalation eventuell leichter. wenn sie den Inhalator mit beiden Händen halten. Legen Sie in diesem Fall beide Zeige-finger auf das obere Ende des Inhalators und beide Daumen unter das Mundstück. Lassen sich von Ihrem Arzt, Apotheker oder dem medizinischen Fachpersonal dazu beraten.

Reinigung des Inhalators

Damit der Inhalator nicht verstopft, sollte er mindestens 1-mal wöchentlich gereinigt werdon

- Zur Reinigung des Inhalators

  Ziehen Sie die Schutzkappe vom Mundstück ab.

  Entfernen Sie während des Vorgangs nicht den Metallbehälter aus dem Kunststoffgehäuse
- Wischen Sie das Mundstück innen und außen sowie das Kunststoffgehäuse mit einem trockenen Tuch oder Taschentuch sa
- Setzen Sie die Schutzkappe wieder auf das Mundstück

## I egen Sie den Metallhehälter niemals in Wasser

## Wenn Sie eine größere Menge von FlutiHEXAL angewendet haben, als Sie sollten

Wenn Sie eine größere Menge angewendet haben, als Sie sollten, sprechen Sie sobald wie nöglich mit Ihrem Arzt. Integrice interiter in AZL. Es ist wichtig, dass Sie Ihre Dosis so anwenden, wie es der Apotheker auf der Packung vermerkt bzw. wie es Ihr Azt verordnet hat. Ohne Rücksprache mit Ihrem Azt sollten Sie Ihre Dosis weder steigern noch reduzierung.

## Wenn Sie die Anwendung von FlutiHEXAL vergessen haben

 Wenden Sie die nächste Dosis zur üblichen Zeit an.
 Wenden Sie nicht die doppelte Menge an, wenn Sie die vorherige Anwendung vergessen hahen

Wenn Sie die Anwendung von FlutiHEXAL abbrechen Auch wenn es Ihnen schon besser geht, brechen Sie die Behandlung nicht ab, bevor Ihr Arzt Ihnen dazu rät. Patienten, die über längere Zeit Kortikoide in hoher Dosierung erhalten Abzeit nier dazu fat. Fatterten, die der langere zeit Roftkoller in noher Dosterung erhaten. Abzeit, dürfen das Arzneimittel nicht ohne Rücksprache mit dem Arzt plötzlich absetzen. Ihr Asthma kann sich dadurch akut verschlechtem. Bei zu raschem Absetzen der Behandlung können außerdem Unwohlsein und Symptome wie Erbrechen, Schläfrigkeit, Übelkeit, Kopfschmerzen, Müdigkeit, Appetitlosigkeit, ein niedriger Blutzuckerspiegel und Krampfanfälle auftreten

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

# 4 Welche Nebenwirkungen sind möglich?

Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arzneimittel Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen. Wenn Sie eine der folgenden schwerwiegenden Neben-wirkungen bemerken, nehmen Sie das Arzneimittel nicht weiter ein und wenden Sie sich umgehend an Ihren Arzt. Sie benötigen möglicherweise dringend eine ärztliche Behandlung,

- audurig, wenn eine allergische Reaktion (kann bis zu 1 von 100 Behandelten betreffen) oder schwere allergische Reaktion (kann bis zu 1 von 10.000 Behandelten betreffen) auftrick Mögliche Anzeichen dafür sind Hautausschlag, Hautrötung, Juckreiz oder Quaddeln wie Nesselfieber oder -ausschlag, Schwellung von Gesicht, Lippen, Mund, Zunge oder Rachen mit Schluckstörung oder Atemnot, juckender Hautausschlag, Schwarzwerden von Augen. Benommenheit bzw. Kollaps.
- wenn Sie unmittelbar nach der Inhalation schwer Luft bekommen oder verstärkt Atemgeräusche haben.

Weitere mögliche Nebenwirkungen Sehr häufig (kann mehr als 1 von 10 Behandelten betreffen) • Soor (Pilzinfektion) im Mund und Rachen

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

   heisere Stimme und Reizung des Rachens
- Bluteraüsse Pneumonie (Lungenentzündung) bei COPD-Patienten
- Informieren Sie Ihren Arzt, wenn Sie während der Anwendung von FlutiHEXAL eine der
- folgenden Beschwerden bemerken; dies könnten Anzeichen einer Lungenentzündung
- Fieher oder Schüttelfrost
- vermehrter Auswurf, Farbänderung des Auswurfs stärkerer Husten oder verstärkte Atembeschwerden

## Selten (kann bis zu 1 von 1.000 Behandelten betreffen) Candidose (Pilzinfektion) in der Speiseröhre

Sehr seiten (kann bis zu 1 von 10.000 Behandelten betreffen)

Schlafstörungen, Angst, Erregung oder Reizbarkeit (diese Wirkungen treten hauptsächlich bei Kindern auf)

- Gelenkschmerzen
- Verdauungsbeschwerden Anstieg des Blutzuckerspiegels
- Anstleg des Blutzuckerspiegles folgende Wirkungen können bei Anwendung hoher Dosen FlutiHEXAL über einen länge-ren Zeitraum auftreten: Nebennierensuppression, Addison-Krise, Cushing-Syndrom, Ver-minderung der Knochendrichte, Probieme mit den Augen (wie z. B. Kartarakte um di Glau-kom (jerhöhter Augeninnendruck), Wachstumsverzögerung bei Kindern und Jugendlichen (siehe Abschnitt 2 Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen)

Ihr Arzt wird Ihnen die niedrigstmögliche Dosis verordnen, unter der Ihr Asthma noch gut kontrolliert ist, damit diese Nebenwirkungen nicht auffreten

Nicht bekannt (Häufigkeit auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht abschätzbar)

- Ruhelosigkeit oder Nervosität (vor allem bei Kindern)
- Nasenbluten
- · verschwommenes Sehen

## Meldung von Nebenwirkungen

Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt, Apotheker oder das medizinische Fachpersonal. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Pa-ckungsbeilage angegeben sind. Sie können Nebenwirkungen auch direkt dem

Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte

Abt. Pharmakovigilanz
Kurt-Georg-Kiesinger-Allee 3
D-53175 Bonn

Website: https://www.bfarm.de

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

# Wie ist FlutiHEXAL aufzubewahren?

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf dem Elikett und dem Umkarton nach "ver-wendbar bis" oder "verw. bis" angegebenen Verfallsdatum nicht mehr verwenden. Das Verfallsdatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats.

Die Flüssigkeit im Behälter steht unter Druck. Vor Temperaturen über 50 °C schützen. Behälter nicht durchstechen. Nicht im Kühlschrank lagern oder einfrieren. Vor Frost und di-rekter Sonneneinstrahlung schützen. Wenn der Inhalator sehr kalt geworden ist, nehmen Sie den Metallbehälter aus dem Kunst-

stoffgehäuse und wärmen Sie ihn vor der Anwendung einige Minuten lang in Ihren Händen. Erwärmen Sie ihn niemals auf eine andere Weise Der Metallhehölter eteht unter Druck. Sie dürfen ihn nicht öffnen izerhrechen oder ins Fauwerfen, auch wenn er scheinhar lee

Entsorgen Sie Arzneimittel niemals im 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 Infor-mationen finden Sie unter https://www.bfarm.de/arzneimittelentsorgung.

Wenn Sie das Arzneimittel nicht mehr anwenden sollen, geben Sie den Inhalator bitte dem Apotheker zurück, der ihn vorschriftsmäßig entsorgen wird.

# 6 Inhalt der Packung und weitere Informationen

## Was FlutiHEXAL enthält

Der Wirkstoff ist Fluticasonpropionat (Ph.Eur.)
Eine abgemessene Dosis enthält 125 Mikrogramm Fluticasonpropionat (abgegeben aus dem Ventil). Das entspricht einer aus dem Mundstück abgegebenen Dosis von 110 Mikrogramm Fluticasonpropionat

Dieses Arzneimittel enthält fluorierte Treibhausgase. Jeder Inhalator enthält 12,5 g Norfluran entsprechend 0,018 Tonnen CO<sub>2</sub>-Äquivalent (Treibhauspotenzial GWP = 1430).

Wie FlutiHEXAL aussieht und Inhalt der Packung FlutiHEXAL ist eine weiße Suspension in einem mit einem Fluorkohlenwasserstoffpolymer beschichteten Behälter aus einer Aluminiumlegierung, der mit einem Dosierventil mit Aus-löser ausgestattet und mit einer Schutzkappe verschlossen ist. Jeder Behälter enthält 120 Sprühstöße zu je 125 Mikrogramm Fluticasonpropionat.

Packungsgrößen: 1 bzw. 2 (Mehrfachpackung 2x1) Druckbehälter mit je 120 Sprühstößen

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr gebracht.

# Pharmazeutischer Unternehmer

Industriestraße 25 83607 Holzkirchen Telefon: (08024) 908 Telefay: (08024) 908-1290 E-Mail: service@hexal.com

## Hersteller

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

## Dieses Arzneimittel ist in den Mitgliedsstaaten des Europäischen Wirtschaftsraumes (EWR) unter den folgenden Bezeichnungen zugelassen: Deutschland: FlutiHEXAL 125 Mikrogramm/Sprühstoß Druckgasinhalation, Suspen-Deutschland:

Schweden: Flutikason Cipla 125 mikrogram/dos inhalationsspray, suspension

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im November 2024.