

**Gebrauchsinformation:
Information für Patienten**



Braltus®

10 Mikrogramm

Hartkapseln mit Pulver zur Inhalation

Tiotropium

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 lesen.
- Wenn Sie weitere Fragen haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt, Apotheker oder das medizinische Fachpersonal.
- 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, Apotheker oder das medizinische Fachpersonal. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Siehe Abschnitt 4.

Was in dieser Packungsbeilage steht

1. Was ist *Braltus*® und wofür wird es angewendet?
2. Was sollten Sie vor der Anwendung von *Braltus*® beachten?
3. Wie ist *Braltus*® anzuwenden?
4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
5. Wie ist *Braltus*® aufzubewahren?
6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

1. Was ist *Braltus*® und wofür wird es angewendet?

Braltus® enthält den Wirkstoff Tiotropium. Tiotropium erleichtert Patienten mit chronisch obstruktiven Lungenerkrankungen (COPD) das Atmen. Bei chronisch obstruktiven Lungenerkrankungen (COPD) handelt es sich um dauerhafte Lungenerkrankungen, die mit Atemnot und Husten einhergehen. Der Begriff COPD umfasst die Erkrankungen chronische obstruktive Bronchitis und Emphyseme. COPD ist eine chronische Erkrankung, deshalb sollte dieses Arzneimittel täglich angewendet werden und nicht nur, wenn Atemprobleme oder andere Symptome der COPD vorhanden sind.

Braltus® ist ein lang wirkender Bronchodilatator, der die Atemwege erweitert. Dadurch wird erleichtert, dass die Luft in die Lunge ein und wieder ausströmen kann. Die regelmäßige Anwendung dieses Arzneimittels kann die bei diesen Erkrankungen auftretende Atemnot lindern und unterstützt damit die körperliche Aktivität und wird Ihnen helfen, die Auswirkungen der Erkrankung auf Ihren Alltag zu verringern. Es hilft Ihnen außerdem dabei, länger aktiv zu bleiben. Die tägliche Anwendung dieses Arzneimittels kann weiterhin das Auftreten von plötzlich auftretenden, vorübergehenden Verschlechterungen Ihrer Erkrankung, die bis zu mehreren Tagen anhalten können, verhindern. Die Wirkung dieses Arzneimittels hält 24 Stunden an, so dass es nur einmal täglich angewendet werden muss.

Dieses Arzneimittel sollte nicht als Notfallbehandlung von unerwarteter Brustenge, Husten oder plötzlichen Anfällen von Atemnot oder Giemen (keuchende Atmung) angewendet werden. Bitte wenden Sie dafür stattdessen einen schnell wirksamen Inhalator gegen Akutbeschwerden (Notfallinhalator) (z. B. Salbutamol) an. Bitte führen Sie diesen Inhalator für Akutbeschwerden immer bei sich.

2. Was sollten Sie vor der Anwendung von *Braltus*® beachten?

***Braltus*® darf nicht angewendet werden,**

- wenn Sie überempfindlich (allergisch) gegen Tiotropium oder den in Abschnitt 6. genannten sonstigen Bestandteil dieses Arzneimittels sind.
- wenn Sie überempfindlich (allergisch) gegen Atropin oder Abkömmlinge dieser Wirkstoffe, wie z. B. Ipratropium oder Oxitropium, sind.
- wenn Sie überempfindlich (allergisch) gegen Lactose oder andere Zuckerarten sind.

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt, Apotheker oder dem medizinischen Fachpersonal, bevor Sie *Braltus*® anwenden:

- wenn Sie andere Arzneimittel anwenden, die Ipratropium oder Oxitropium enthalten.
- wenn Sie unter Engwinkelglaukom oder Prostatabeschwerden leiden oder Schwierigkeiten beim Wasserlassen haben.
- wenn Sie Nierenprobleme haben.
- wenn Sie in den letzten 6 Monaten einen Herzinfarkt erlitten haben, oder bei Ihnen in den letzten 12 Monaten instabile oder lebensbedrohliche Herzrhythmusstörungen oder eine schwere Herzleistungsschwäche (Herzinsuffizienz) aufgetreten ist.

Braltus® wird angewendet für die Dauerbehandlung Ihrer chronisch obstruktiven Lungenerkrankung; es sollte nicht angewendet werden, um plötzliche Anfälle von Atemnot oder Giemen (keuchende Atmung) zu behandeln.

Es können allergische Reaktionen vom Soforttyp, wie Hautausschlag, Schwellung, Juckreiz, Giemen oder Atemnot nach der Anwendung von *Braltus*® auftreten. Wenn dies eintritt, kontaktieren Sie bitte **unverzüglich** Ihren Arzt (siehe Abschnitt 4).

Inhalative Arzneimittel wie *Braltus*® können Brustenge, Husten, Giemen oder Atemlosigkeit (Bronchospasmus) unmittelbar nach der Inhalation auslösen. In solchen Fällen sollten Sie sofort einen schnell wirksamen Inhalator für Akutbeschwerden (z.B. Salbutamol) anwenden. Wenn diese Beschwerden auftreten, wenden Sie *Braltus*® nicht mehr an und kontaktieren Sie bitte **unverzüglich** Ihren Arzt.

Achten Sie darauf, dass das Pulver zur Inhalation nicht in die Augen gelangt, da dies zu tränenden Augen oder Verschlimmerung eines Engwinkelglaukoms (erhöhtem Augeninnendruck) führen kann. Augenschmerzen oder Missempfinden, verschwommenes Sehen, Augenthalos (Lichthöfe mit Farbringen um Lichtquellen) oder unwirkliches Farbempfinden in Verbindung mit geröteten Augen können Anzeichen eines akuten Glaukomanfalls sein. Diese die Augen betreffenden Symptome können von Kopfschmerzen, Übelkeit oder Erbrechen begleitet sein. Falls diese Anzeichen oder Symptome auftreten, sollten Sie die Behandlung mit diesem Arzneimittel abbrechen und sofort ärztlichen Rat, wenn möglich den Rat eines Augenarztes, einholen.

Das Arzneimittel in Ihrem Inhalator kann die normale Speichelproduktion im Mund verringern und dazu führen, dass sich Ihr Mund trocken anfühlt. Wenn dies länger anhält, kann es zu Karies führen. Deshalb ist auf eine gründliche Zahnhygiene zu achten. Spülen Sie Ihren Mund aus und putzen Sie sich regelmäßig Ihre Zähne.

Wenn Sie in den letzten 6 Monaten einen Herzinfarkt hatten, oder in den letzten 12 Monaten instabile oder lebensbedrohliche Herzrhythmusstörungen oder eine schwere Herzleistungsschwäche (Herzinsuffizienz), dann teilen Sie dies bitte Ihrem Arzt mit. Dies ist wichtig, **damit Ihr Arzt entscheiden** kann, **ob *Braltus*® die richtige Behandlung** für Sie ist.

Wenden Sie dieses Arzneimittel **nicht** häufiger als einmal täglich an (siehe Abschnitt 3).

Kinder und Jugendliche

Braltus® sollte bei Kindern und Jugendlichen unter 18 Jahren nicht angewendet werden.

Anwendung von *Braltus*® zusammen mit anderen Arzneimitteln

Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen, kürzlich andere Arzneimittel eingenommen haben oder beabsichtigen andere Arzneimittel einzunehmen, einschließlich aller anderen Inhalatoren oder in der Apotheke rezeptfrei erhältlichen Arzneimittel. Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, falls Sie ähnliche Arzneimittel für Ihre Lungenerkrankung, wie etwa Ipratropium oder Oxitropium, anwenden oder bis vor kurzem angewendet haben.

Es wurden keine besonderen Nebenwirkungen beobachtet bei Anwendung dieses Arzneimittels zusammen

mit anderen Arzneimitteln zur Behandlung der COPD, wie etwa Arzneimittel zum Inhalieren gegen Akutbeschwerden (z. B. Salbutamol), Methylxanthine (z. B. Theophyllin) und/oder Steroide zum Einnehmen oder zum Inhalieren (z. B. Prednisolon).

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 Anwendung dieses Arzneimittels Ihren Arzt oder Apotheker um Rat. Sie sollten dieses Arzneimittel nicht anwenden, außer es wird ausdrücklich von Ihrem Arzt empfohlen.

Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

Dieses Arzneimittel kann wegen des Auftretens von Schwindel, verschwommenem Sehen oder Kopfschmerzen die Fähigkeit zur aktiven Teilnahme am Straßenverkehr oder zum Bedienen von Maschinen beeinträchtigen.

***Braltus*® enthält Lactose.**

Lactose ist eine Zuckerart, die in Milch enthalten ist. Bitte wenden Sie *Braltus*® daher erst nach Rücksprache mit Ihrem Arzt an, wenn Ihnen bekannt ist, dass Sie unter einer Unverträglichkeit gegenüber bestimmten Zuckern leiden. In Arzneimitteln, die Lactose enthalten, können zusätzlich Spuren von Milchprotein vorkommen, das bei Patienten mit schwerer Unverträglichkeit oder einer Allergie gegen Milchproteine Reaktionen verursachen kann. Bei bestimmungsgemäßer Anwendung von *Braltus*® in der empfohlenen Dosis, d. h. eine Kapsel täglich, können bis zu 18 mg Lactose-Monohydrat freigesetzt werden.

3. Wie ist *Braltus*® anzuwenden?

Wenden Sie dieses Arzneimittel immer genau nach Absprache mit Ihrem Arzt an. Fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht sicher sind.

Die empfohlene Dosis beträgt das Inhalieren des Inhalts von **einer** Kapsel einmal täglich mit dem Zonda®-Inhalator. **Eine** Kapsel enthält die erforderliche tägliche Dosis Tiotropium (eine abgegebene Menge von 10 Mikrogramm Tiotropium). Inhalieren Sie **nicht** mehr als die empfohlene Dosis.

Dieses Arzneimittel sollte täglich zur gleichen Zeit inhaliert werden. Dies ist wichtig, da dieses Arzneimittel eine Wirkdauer von 24 Stunden besitzt.

Die Kapseln sind nur zur Inhalation vorgesehen, nicht zum Einnehmen. Die Kapseln dürfen nicht eingenommen werden.

Der Zonda®-Inhalator, in den die *Braltus*® Kapsel eingelegt wird, durchsticht auf Knopfdruck die Kapsel und ermöglicht damit das Inhalieren des Pulvers.

Die Kapseln dürfen nur mit dem Zonda®-Inhalator inhaliert werden. Verwenden Sie keinen anderen Inhalator zur Inhalation von *Braltus*® Kapseln.

Stellen Sie sicher, dass Sie mit dem Zonda®-Inhalator richtig umgehen können. Hinweise zur korrekten Anwendung des Zonda®-Inhalators finden Sie auf der Rückseite dieser Packungsbeilage. Denken Sie daran, diese Gebrauchsanweisung sorgfältig zu beachten. Zusätzlich befinden sich auf der Deckelinnenseite des Umkartons Abbildungen, in denen gezeigt wird, wie die Kapsel korrekt in den Inhalator eingelegt wird. **Um ein Erstickenrisiko zu vermeiden, legen Sie die Kapsel NIE direkt in das Mundstück.** Bei Problemen im Umgang mit dem Zonda®-Inhalator bitten Sie Ihren Arzt, Apotheker oder das medizinische Fachpersonal, Ihnen die korrekte Anwendung zu zeigen.

Bei Bedarf können Sie das Mundstück des Zonda®-Inhalators nach der Anwendung mit einem trockenen Tuch oder Papiertuch abwischen.

Achten Sie darauf, dass Sie nicht in den Zonda®-Inhalator hineinatmen. Achten Sie bei der Anwendung von *Braltus*® darauf, dass das Pulver zur Inhalation nicht in die Augen gelangt. Ist Pulver zur Inhalation in die Augen gelangt, können Symptome wie verschwommenes Sehen, Augenschmerzen und/oder gerötete Augen auftreten, daher sind die Augen **unverzüglich** mit lauwarmem Wasser zu spülen. Holen Sie **sofort** ärztlichen Rat ein.

Wenn Sie den Eindruck haben, dass sich Ihre Atmung insgesamt verschlechtert, informieren Sie Ihren Arzt so bald wie möglich darüber.

Anwendung bei Kindern und Jugendlichen
Braltus® sollte bei Kindern und Jugendlichen unter 18 Jahren nicht angewendet werden.

Wenn Sie eine größere Menge von *Braltus*® angewendet haben, als Sie sollten
Wenn Sie den Inhalt von **einer** Kapsel *Braltus*® pro Tag inhalieren, sollten Sie **umgehend** mit Ihrem Arzt sprechen. Sie könnten ein höheres Risiko haben, Nebenwirkungen wie trockener Mund, Verstopfung, Beschwerden beim Wasserlassen, beschleunigter Herzschlag oder verschwommenes Sehen zu erleiden.

Wenn Sie die Anwendung von *Braltus*® vergessen haben
Sollten Sie die rechtzeitige Inhalation einer Dosis vergessen haben, holen Sie diese baldmöglichst nach. Sie dürfen jedoch **nicht** die doppelte Dosis (2 Kapseln) einmal oder am selben Tag inhalieren. Fahren Sie danach wie gewohnt mit der Inhalation fort. Inhalieren Sie **nicht** die doppelte Menge, wenn Sie die vorherige Anwendung vergessen haben.

Wenn Sie die Anwendung von *Braltus*® abbrechen
Bevor Sie die Anwendung von *Braltus*® abbrechen, sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker. Wenn Sie die Anwendung dieses Arzneimittels abbrechen, können der COPD zunehmen.

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.

Zu den schwerwiegenden Nebenwirkungen zählen allergische Reaktionen mit Anschwellen des Gesichts oder Rachens (Angioödem) oder andere Überempfindlichkeitsreaktionen (z. B. plötzlicher Blutdruckabfall oder Schwindel) oder vermehrtes Giemen (keuchende Atmung) und Atemnot. Diese Reaktionen können entweder einzeln oder im Rahmen einer schweren allergischen Reaktion (anaphylaktische Reaktion) nach Anwendung dieses Arzneimittels auftreten. Solche schwerwiegenden Nebenwirkungen sind selten. Unmittelbar nach der Inhalation kann wie bei allen inhalativen Arzneimitteln bei einigen Patienten unerwartet Brustenge, Husten, Giemen (keuchende Atmung) oder Atemnot (bekannt als Bronchospasmus) auftreten. Informieren Sie bei solchen Nebenwirkungen **sofort** einen Arzt.

Wenden Sie Ihren *Braltus*® Inhalator nicht nochmals an, ohne vorher Ihren Arzt aufzusuchen oder zumindest mit ihm Rücksprache gehalten zu haben. Wenn Sie eine keuchende Atmung oder Atemnot haben, sollten Sie sofort Ihren schnell wirksamen Inhalator für Akutbeschwerden (Notfallinhalator) anwenden.

Bei Patienten, die dieses Arzneimittel anwendeten, traten auch andere Nebenwirkungen auf, die nachstehend gemäß ihrer Häufigkeit aufgeführt sind.

Häufig (kann bis zu 1 von 10 Behandelten betreffen)

- Trockener Mund: Dies tritt normalerweise in leichter Form auf

Gelegentlich (kann bis zu 1 von 100 Behandelten betreffen)

- Schwindel
- Kopfschmerzen
- Geschwommensehen
- Unregelmäßiger Herzschlag (Vorhofflimmern)
- Entzündung des Rachens (Pharyngitis)
- Beeinträchtigung der Stimme (Dysphonie)
- Husten
- Sodbrennen (gastroösophageale Refluxkrankheit)
- Verstopfung
- Pilzinfektion im Mund- und Rachenbereich (oropharyngeale Candidose)
- Hautausschlag
- Schwierigkeiten beim Wasserlassen (Harnverhalt)
- Schmerzen beim Wasserlassen (Dysurie)

Selten (kann bis zu 1 von

1.000 Behandelten betreffen)

- Schlaflosigkeit (Insomnie)
- Augenhäutentzündung (Lichthöfe mit Farbringen um Lichtquellen) oder unwirkliches Farbsehen in Verbindung mit geröteten Augen (Glaukom)
- Erhöhter Augeninnendruck
- Unregelmäßiger Herzschlag (supraventrikuläre Tachykardie)
- Beschleunigter Herzschlag (Tachykardie)
- Herzklopfen (Palpitation)
- Engegefühl in der Brust in Verbindung mit Husten, keuchender Atmung (Giemen) oder Atemnot unmittelbar nach Inhalation (Bronchospasmus)
- Nasenbluten (Epistaxis)
- Kehlkopfentzündung (Laryngitis)
- Entzündung der Nasennebenhöhlen (Sinusitis)
- Darmverschluss oder Darmlähmung (intestinale Obstruktion einschließlich paralytischer Ileus)
- Entzündung des Zahnfleisches (Gingivitis)
- Entzündung der Zunge (Glossitis)
- Schluckbeschwerden (Dysphagie)
- Entzündung der Mundschleimhaut (Stomatitis)
- Übelkeit
- Nesselsucht (Urtikaria)
- Juckreiz (Pruritus)
- Harnwegsinfektionen

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

- Abnahme des Körperwassers (Dehydrierung)
- Zahnverfall (Karies)
- Infektionen oder Geschwürbildungen der Haut
- Trockenheit der Haut
- Gelenkschwellung

Meldung von Nebenwirkungen

Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt, Apotheker oder das medizinische Fachpersonal. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Sie können Nebenwirkungen auch direkt dem Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte, Abt. Pharmakovigilanz, Kurt-Georg-Kiesinger-Allee 3, D-53175 Bonn, Website: www.bfarm.de anzeigen. Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

5. Wie ist Braltus® aufzubewahren?

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf dem Umkarton und dem Etikett der Flasche nach „Verwendbar bis“ angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats.

Die Flasche fest verschlossen halten. In der Originalverpackung aufbewahren, um den Inhalt vor Feuchtigkeit zu schützen. Nicht im Kühlschrank lagern oder einfrieren.

Haltbarkeit nach Anbruch: 30 Tage (Flasche zu 15 Kapseln) oder 60 Tage (Flasche zu 30 Kapseln).

Der Zonda®-Inhalator darf nur mit der beiliegenden Flasche mit Kapseln verwendet werden. Die Flasche befindet sich in einer Packung zusammen mit dem Inhalator oder in einer Bündelpackung bestehend aus einer Packung mit der Flasche und einer separaten Packung mit dem Inhalator. Verwenden Sie den Inhalator nicht wieder für die nächste Flasche mit Kapseln.

Entsorgen Sie Arzneimittel nicht im Abwasser. Fragen Sie Ihren Apotheker, wie das Arzneimittel zu entsorgen ist, wenn Sie es nicht mehr verwenden. Sie tragen damit zum Schutz der Umwelt bei.

6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

Was Braltus® enthält

- Der Wirkstoff ist Tiotropium. Jede Kapsel enthält 13 Mikrogramm Tiotropium (als Tiotropiumbromid). Davon werden 10 Mikrogramm Tiotropium aus jeder Hartkapsel bei der Inhalation über das Mundstück des Zonda®-Inhalators abgegeben und in die Lungen inhaled.
- Die sonstigen Bestandteile sind: Lactose-Monohydrat (Kapselinhalt) und Hypromellose (Kapselhülle).

Wie Braltus® aussieht und Inhalt der Packung

Braltus® 10 Mikrogramm Hartkapseln mit Pulver zur Inhalation ist eine farblose und durchsichtige Hartkapsel, die ein weißes Pulver enthält.

Dieses Arzneimittel ist in Flaschen mit Schraubdeckel erhältlich. Die Flasche wird in einem Umkarton mit einem Zonda®-Inhalator bereitgestellt. Der Zonda®-Inhalator besteht aus einem grünen Gehäuse mit Schutzkappe mit einem weißen Druckknopf.

Braltus® ist in Packungen mit 15 oder 30 Kapseln und einem Zonda®-Inhalator sowie in Bündelpackungen entweder

mit 60 Kapseln (2 Packungen zu 30) und 2 Zonda®-Inhalatoren oder mit 90 Kapseln (3 Packungen zu 30) und 3 Zonda®-Inhalatoren erhältlich. Weiterhin ist Braltus® in einer Bündelpackung bestehend aus einer Packung mit 30 Kapseln (Flasche) und einer separaten Packung mit einem Zonda®-Inhalator erhältlich.

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr gebracht.

Pharmazeutischer Unternehmer

TEVA GmbH

Graf-Arco-Str. 3

89079 Ulm

Mitvertrieb

ratiopharm GmbH

Graf-Arco-Str. 3

89079 Ulm

Hersteller

Laboratorios Licónsa S.A.

Gran Via Carlos III, 98, 7 planta

08028 Barcelona

Spanien

oder

Teva Pharma B.V.

Swensweg 5, 2031 GA Haarlem

Niederlande

oder

Teva Operations Poland Sp. z o.o.

UL. Emilii Plater 53

00-113 Warszawa

Polen

oder

Actavis Ltd

BLB015, BLB016, Bulebel Industrial Estate

Zejtun, ZTN3000

Malta

Dieses Arzneimittel ist in den Mitgliedsstaaten des Europäischen Wirtschaftsraumes (EWR) unter den folgenden Bezeichnungen zugelassen:

Belgien: Braltus 10 micrograms Inhalatiepoeder in harde capsule/ Poudre pour inhalation en gélule/ Hartkapsel mit Pulver zur Inhalation

Bulgarien: Braltus 10 микрограма на доставена доза прах за инхалация, твърда капсула

Dänemark: Braltus

Deutschland: Braltus 10 Mikrogramm Hartkapseln mit Pulver zur Inhalation

Estland: Braltus

Finnland: Braltus 10 mikrog / vapautunut annos inhalaatiojauhe, kapseli, kova

Griechenland: Braltus 10 μικρογραμμάρια ανά χορηγούμενη δόση, κόνις για εισπνοή, καψάκιο, σκληρό

Irland: Braltus 10 microgram per delivered dose inhalation powder, hard capsule

Island: Braltus 10 mikrógramm í hverjum skammti, Innöndunarduft, hart hylki

Italien: Braltus 10 mcg per dose erogata polvere per inalazione, capsula rigida

Kroatien: Braltus 10 mikrograma po primijenjenoj dozi prašak inhalata, tvrde kapsule

Lettland: Braltus 10 mikrogrami saņemtajā devā, inhalācijas pulveris cietās kapsulās

Litauen: Braltus 10 mikrogramų/dozėje įkvepiamieji milteliai (kietoji kapsulė)

Luxemburg: Braltus 10 Mikrogramm pro abgegebener Dosis Kapsel mit Inhalationspulver

Malta: Braltus 10 microgram per delivered dose inhalation powder, hard capsule

Niederlande: Braltus 10 microgram per afgegeven dosis inhalatiepoeder in harde capsules

Norwegen: Braltus

Österreich: Braltus 10 Mikrogramm pro abgegebener Dosis Kapseln mit Inhalationspulver

Polen: Braltus

Portugal: Braltus

Rumänien: Braltus 10 micrograme per doză eliberată capsule cu pulbere de inhalat

Schweden: Braltus

Slowakei: Braltus 10 mikrogramov

Slowenien: Braltus 10 mikrogramov na dovedeni odmerek, prašek za inhaliranje, tvrde kapsule

Spanien: Braltus 10 microgramos/dosis liberada polvo para inhalación

Tschechische Republik: Braltus 10 mikrogramů/dávka, prašek k inhalaci ve tvrdých tobolkách

Ungarn: Braltus 10 mikrogramm adagolt inhalációs por kemény kapszulában

Vereinigtes Königreich: Braltus 10 microgram per delivered dose inhalation powder, hard capsule

Zypern: Braltus 10 μικρογραμμάρια ανά χορηγούμενη δόση, κόνις για εισπνοή, καψάκιο, σκληρό

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im Dezember 2018.

Versionscode: Z06

Gebrauchsanweisung für den Zonda®-Inhalator

Liebe Patientin, lieber Patient, Der Zonda®-Inhalator ermöglicht Ihnen das Inhalieren des in der Braltus® Kapsel enthaltenen Arzneimittels, das Ihnen Ihr Arzt für Ihre Atemwegsprobleme verordnet hat.

Bitte folgen Sie den Anweisungen Ihres Arztes zur Anwendung von Braltus® sehr sorgfältig. Der Zonda®-Inhalator wurde speziell für Braltus® Kapseln entwickelt: Sie dürfen ihn nicht zur Anwendung von anderen Arzneimitteln verwenden. Die Kapseln dürfen nur mit dem Zonda®-Inhalator inhaled werden.

Verwenden Sie **keinen anderen** Inhalator zur Inhalation von Braltus® Kapseln. Jede Kapsel enthält nur eine kleine Menge Pulver. Sie dürfen die Kapsel **nicht** öffnen, da sie sonst nicht mehr funktioniert.

Der Zonda®-Inhalator darf nur mit der beige packten Flasche mit Kapseln verwendet werden. Die Flasche befindet sich in einer Packung zusammen mit dem Inhalator oder in einer Bündelpackung bestehend aus einer Packung mit der Flasche und einer separaten Packung mit dem Inhalator. Verwenden Sie den Inhalator nicht wieder für die nächste Flasche mit Kapseln.

Entsorgen Sie den Zonda®-Inhalator nach 15 Anwendungen (bei Flaschen mit 15 Kapseln) oder 30 Anwendungen (bei Flaschen mit 30 Kapseln).

1. Öffnen Sie die Schutzkappe durch Hochziehen.

2. Halten Sie das Geräteunterteil des Inhalators fest und öffnen Sie dann das Mundstück durch Hochziehen in Pfeilrichtung.

3. Entnehmen Sie eine Braltus® Kapsel unmittelbar vor der Anwendung aus der Flasche und verschließen Sie anschließend die Flasche sorgfältig. Im Geräteunterteil des Inhalators. Bewahren Sie die Kapsel **nicht** im Zonda®-Inhalator auf.

4. Um ein Erstickenrisiko zu vermeiden, legen Sie die Kapsel **NIE** direkt in das Mundstück.

5. Klappen Sie das Mundstück zu, bis Sie einen Klick hören. Lassen Sie dabei die Schutzkappe offen.

6. Halten Sie den Inhalator mit dem Mundstück nach oben. Drücken Sie den Anschlag einmal fest bis zum Anschlag ein. Lassen Sie den Ansteckknopf danach wieder los. Die Kapsel wird damit angestoßen und das Arzneimittel ist für die Inhalation verfügbar.

7. Atmen Sie vollständig aus. Es ist wichtig, sich dabei vom Mundstück abzuwenden. Atmen Sie keinesfalls in das Mundstück hinein.

8. Nehmen Sie das Mundstück in den Mund und halten Sie den Kopf aufrecht. Umschließen Sie das Mundstück mit den Lippen und atmen Sie langsam und tief genug ein, bis Sie hören oder fühlen, dass die Kapsel in der Kapselkammer vibriert. Halten Sie Ihren Atem so lange wie möglich an, ohne dass es unangenehm wird, während Sie den Inhalator absetzen. Atmen Sie nun normal weiter. Wiederholen Sie Schritt 7 und 8, um die Kapsel vollständig zu entleeren.

9. Öffnen Sie nach der Anwendung erneut das Mundstück und kippen Sie die leere Kapsel aus dem Inhalator. Verschließen Sie Mundstück und Schutzkappe wieder und bewahren Sie Ihren Zonda®-Inhalator auf.

Der Zonda®-Inhalator ist ein Medizinprodukt.

CE
Hersteller
Laboratorios LICÓNsa S.A.
Avda. Miralcampo, No 7, Polígono Industrial Miralcampo
19200 Azuqueca de Henares, Guadalajara
Spanien