Voriconazol - 1 A Pharma® 50 mg Filmtabletten Voriconazol - 1 A Pharma® 200 mg Filmtabletten

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, Apotheker oder das medizinische Fachpersonal. Dieses Arzneimittel wurde Ihnen persönlich verschrieben. Geben Sie es nicht an Dritte weiter. Es kann ande-
- ren 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
- Was ist Voriconazol 1 A Pharma und wofür wird es angewendet?
 Was sollten Sie vor der Einnahme von Voriconazol 1 A Pharma beachten?
- 3. Wie ist Voriconazol 1 A Pharma einzunehmen?
- 4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?5. Wie ist Voriconazol 1 A Pharma aufzubewahren?
- 6. Inhalt der Packung und weitere Informationen



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

Voriconazol - 1 A Pharma enthält den Wirkstoff Voriconazol. Voriconazol - 1 A Pharma ist ein Arzneimittel gegen Pilzerkrankungen. Es wirkt durch Abtötung bzw. Hemmung des Wachstums der Pilze, die Infektionen verursachen.

Es wird angewendet zur Behandlung von Patienten (Erwachsene und Kinder ab 2 Jahre) mit: invasiver Aspergillose (eine bestimmte Pilzinfektion

- mit Aspergillus spp.) Candidämie (eine bestimmte Pilzinfektion mit Candida
- spp.) bei nicht neutropenischen Patienten (Patienten, bei denen die Anzahl weißer Blutkörperchen nicht ungewöhnlich niedrig ist) schweren invasiven Candida-Infektionen, wenn der
- Pilz resistent gegen Fluconazol (ein anderes Arzneimittel gegen Pilzerkrankungen) ist schweren Pilzinfektionen, hervorgerufen durch Scedosporium spp. oder Fusarium spp. (zwei verschie-
- Voriconazol 1 A Pharma ist für Patienten mit sich verschlimmernden, möglicherweise lebensbedrohlichen Pilzinfektionen vorgesehen.

dene Pilzarten)

Vorbeugung von Pilzinfektionen bei Hochrisikopatienten nach Knochenmarktransplantation.

Dieses Arzneimittel darf nur unter ärztlicher Aufsicht eingenommen werden.

Was sollten Sie vor der Einnahme von Voriconazol - 1 A Pharma beachten? Voriconazol - 1 A Pharma darf nicht einge-

nommen werden, wenn Sie allergisch gegen Voriconazol oder einen der

in Abschnitt 6 genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind. Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie an-

dere Arzneimittel einnehmen, kürzlich andere Arzneimittel eingenommen haben oder beabsichtigen, andere Arzneimittel einzunehmen, auch wenn es sich um nicht verschreibungspflichtige oder pflanzliche Arzneimittel handelt. Im Folgenden sind die Arzneimittel aufgeführt, die nicht

während der Behandlung mit Voriconazol - 1 A Pharma angewendet werden dürfen: Terfenadin (gegen Allergien) Astemizol (gegen Allergien) Cisaprid (gegen Magenstörungen)

- Pimozid (zur Behandlung von psychischen Erkran-
- kungen) Chinidin (gegen Herzrhythmusstörungen) Rifampicin (gegen Tuberkulose)
- Efavirenz (gegen HIV) in Tagesdosen von 400 mg und
- Carbamazepin (gegen Krampfanfälle) Phenobarbital (gegen schwere Schlaflosigkeit und Krampfanfälle)
- Ergot-Alkaloide (z. B. Ergotamin, Dihydroergotamin; gegen Migräne) Sirolimus (für Transplantationspatienten) Ritonavir (gegen HIV) in einer Dosierung von zweimal
- Johanniskraut (pflanzliches Mittel)
- Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen Vor der Behandlung mit Voriconazol - 1 A Pharma infor-

täglich 400 mg oder mehr

nische Fachpersonal, wenn

mieren Sie bitte Ihren Arzt, Apotheker oder das medizi-Sie eine allergische Reaktion gegenüber anderen Azo-

Sie an einer Lebererkrankung leiden oder früher ein-

- mal gelitten haben. Wenn Sie an einer Lebererkrankung leiden, wird Ihr Arzt Ihnen möglicherweise eine niedrigere Dosierung von Voriconazol - 1 A Pharma
- verschreiben. Ihr Arzt sollte außerdem während einer Behandlung mit Voriconazol - 1 A Pharma Ihre Leberfunktion durch Blutuntersuchungen überwachen. • Sie bekanntermaßen an einer Herzmuskelerkrankung oder unregelmäßigem oder verlangsamtem Herzschlag leiden oder eine Auffälligkeit im Elektrokardiogramm (EKG) haben, die "Verlängerung der QT_c-Zeit"

Meiden Sie während der Behandlung jegliches Sonnenlicht und starke Sonnenbestrahlung. Es ist wichtig, dass Sie die der Sonne ausgesetzten Hautflächen bedecken und ein Sonnenschutzmittel mit hohem Lichtschutzfaktor (LSF) benutzen, da eine erhöhte Empfindlichkeit der Haut für die UV-Strahlung der Sonne möglich ist. Diese

Während der Behandlung mit Voriconazol - 1 A Pharma: Teilen Sie Ihrem Arzt unverzüglich mit, wenn Sie Folgendes bekommen: Sonnenbrand starken Hautausschlag oder Blasenbildung

werden sollte:

Knochenschmerzen

Sollten Sie Hautprobleme wie die hier beschriebenen entwickeln, überweist Ihr Arzt Sie möglicherweise an einen Hautarzt. Dieser könnte nach einer Beratung ent-

Vorsichtsmaßnahmen gelten auch für Kinder.

ihm vorzustellen. Es besteht ein geringes Risiko, dass sich bei längerer Anwendung von Voriconazol Hautkrebs entwickeln könnte. Ihr Arzt sollte während der Behandlung durch Blutunter-

suchungen Ihre Leber- und Nierenfunktion überwachen. Kinder und Jugendliche Voriconazol - 1 A Pharma darf nicht bei Kindern unter 2 Jahren angewendet werden.

scheiden, dass es für Sie wichtig ist, sich regelmäßig bei

sammen mit anderen Arzneimitteln Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie an-

Einnahme von Voriconazol - 1 A Pharma zu-

dere Arzneimittel einnehmen, kürzlich andere Arzneimittel eingenommen haben oder beabsichtigen, andere Arzneimittel einzunehmen, auch wenn es sich um nicht verschreibungspflichtige Arzneimittel handelt.

Manche Arzneimittel können die Wirkung von Voriconazol - 1 A Pharma beeinträchtigen, wenn sie gleichzeitig angewendet werden, oder Voriconazol - 1 A Pharma kann deren Wirkung beeinträchtigen.

Informieren Sie bitte Ihren Arzt, wenn Sie das folgende Arzneimittel anwenden, da eine gleichzeitige Behandlung mit Voriconazol - 1 A Pharma möglichst vermieden

Ritonavir (gegen HIV) in einer Dosierung von zweimal täglich 100 mg Informieren Sie bitte Ihren Arzt, wenn Sie eines der bei-

den folgenden Arzneimittel einnehmen, da die gleichzeitige Behandlung mit Voriconazol - 1 A Pharma wenn möglich vermieden werden sollte und eine Dosisanpas-

- sung von Voriconazol notwendig werden kann:

 Rifabutin (gegen Tuberkulose). Wenn Sie bereits mit Rifabutin behandelt werden, müssen Ihr Blutbild und die Nebenwirkungen von Rifabutin überwacht werden. Phenytoin (gegen Epilepsie). Wenn Sie bereits mit
- Phenytoin behandelt werden, ist während der Behandlung mit Voriconazol 1 A Pharma eine Überwa-

chung der Phenytoin-Konzentration im Blut und ge-

gebenenfalls eine Dosisanpassung notwendig.

genden Arzneimittel einnehmen, da eine Dosisanpassung oder Kontrolluntersuchungen notwendig werden können, um sicherzustellen, dass diese Arzneimittel und/oder Voriconazol - 1 A Pharma immer noch die gewünschte Wirkung haben: Warfarin und andere Antikoagulanzien (z. B. Phenpro-

Informieren Sie bitte Ihren Arzt, wenn Sie eines der fol-

- coumon, Acenocoumarol; blutgerinnungshemmende Arzneimittel) Ciclosporin (für Transplantationspatienten)
- Tacrolimus (für Transplantationspatienten)
- Sulfonylharnstoffe (z. B. Tolbutamid, Glipizid oder Gly-
- burid) (zur Behandlung von Diabetes) Statine (z. B. Atorvastatin, Simvastatin) (cholesterin-
- senkende Arzneimittel) Benzodiazepine (z.B. Midazolam, Triazolam) (gegen
- schwere Schlafstörungen und Stress) Omeprazol (gegen Magen-Darm-Geschwüre)
- orale Kontrazeptiva ("Pille"; wenn Sie Voriconazol -1 A Pharma zusammen mit oralen Kontrazeptiva an-
- wenden, können Sie Nebenwirkungen, wie z. B. Übelkeit oder Zyklusstörungen, bekommen) Vinca-Alkaloide (z. B. Vincristin und Vinblastin) (zur Be-
- handlung von Krebs) Indinavir und andere HIV-Protease-Hemmer (zur Be-
- handlung von HIV) nichtnukleoside Reverse-Transkriptase-Hemmer (z. B.
- Efavirenz, Delavirdin, Nevirapin) (zur Behandlung von HIV) (bestimmte Dosierungen von Efavirenz können NICHT zusammen mit Voriconazol - 1 A Pharma eingenommen werden) Methadon (zur Behandlung einer Heroinabhängigkeit)
- Alfentanil, Fentanyl und andere kurz wirksame Opiate wie z.B. Sufentanil (Schmerzmittel bei Operationen)
- Oxycodon und andere lang wirksame Opiate wie z. B. Hydrocodon (gegen mäßige bis schwere Schmerzen)
- nichtsteroidale entzündungshemmende Arzneimittel (z.B. Ibuprofen, Diclofenac) (zur Behandlung von Schmerzen und Entzündungen)
 - Fluconazol (bei Pilzinfektionen) Everolimus (zur Behandlung von fortgeschrittenem
- Nierenkrebs und bei Patienten nach einer Organtransplantation)

Schwangerschaft und Stillzeit Voriconazol - 1 A Pharma darf während der Schwanger-

schaft nicht angewendet werden, außer wenn dies von Ihrem Arzt verordnet wird. Frauen im gebärfähigen Alter müssen eine wirksame Empfängnisverhütung betreiben. Verständigen Sie sofort Ihren Ärzt, wenn Sie während der Behandlung mit Voriconazol - 1 A Pharma schwanger werden.

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 oder Apotheker um Rat. Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedie-

nen von Maschinen

Voriconazol - 1 A Pharma kann zu verschwommenem Sehen oder unangenehmer Lichtüberempfindlichkeit führen. Sie sollen bei Auftreten dieser Symptome nicht Auto fahren und keine Werkzeuge oder Maschinen bedienen. Verständigen Sie Ihren Arzt, wenn diese Symptome bei Ihnen auftreten.

Voriconazol - 1 A Pharma enthalt Lactos trium

Bitte nehmen Sie Voriconazol - 1 A Pharma erst nach Rücksprache mit Ihrem Arzt ein, wenn Ihnen bekannt ist, dass Sie unter einer Unverträglichkeit gegenüber bestimmten Zuckern leiden.

Natrium pro Filmtablette, d. h., es ist nahezu "natriumfrei"

Wie ist Voriconazol - 1 A Pharma

Dieses Arzneimittel enthält weniger als 1 mmol (23 mg)

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

einzunehmen?

Ihr Arzt wird die für Sie geeignete Dosierung nach Ihrem Körpergewicht und der Art Ihrer Infektion bestimmen.

terer Patienten) ist: Tabletten Patienten Patienten

ab 40 kg

unter 40 kg

Die empfohlene Dosis für Erwachsene (einschließlich äl-

	Korpergewicht	Korpergewicht			
Dosis in den ersten 24 Stunden (Anfangsdosis)	400 mg alle 12 Stunden in den ersten 24 Stunden	200 mg alle 12 Stunden in den ersten 24 Stunden			
Dosis nach den ersten 24 Stunden (Erhaltungsdosis)	200 mg zweimal täglich	100 mg zweimal täglich			
Abhängig von Ihrem Ansprechen auf die Behandlung kann Ihr Arzt die Tagesdosis auf 300 mg zweimal täglich erhöhen.					

Wenn Sie eine leichte bis mäßige Leberzirrhose haben, kann es sein, dass sich Ihr Arzt dazu entscheidet, die Dosis zu verringern. Anwendung bei Kindern und Jugendlichen

Die empfohlene Dosis für Kinder und Jugendliche ist:

Kinder von

2 bis unter

Tabletten

Jugendliche

im Alter von 12 bis 14 Jahre, die über 50 ka 12 Jahre und

		im Alter von 12 bis 14 Jahre, die weniger als 50 kg wiegen	wiegen; alle Jugend- liche über 14 Jahre	
	Dosis in den ersten 24 Stunden (Anfangsdosis)	Ihre Behand- lung wird als Infusion be- gonnen werden	400 mg alle 12 Stunden in den ersten 24 Stun- den	
	Dosis nach den ersten 24 Stunden (Erhaltungsdosis)	9 mg/kg zweimal täglich (maximal 350 mg zwei- mal täglich)	200 mg zweimal täglich	
Abhängig von Ihrem Ansprechen auf die Behandlung kann Ihr Arzt die Tagesdosis erhöhen oder reduzieren.				
Die Tabletten dürfen nur angewendet werden, wen das Kind Tabletten schlucken kann.				

Nehmen Sie Ihre Tabletten mindestens 1 Stunde vor oder 1 Stunde nach einer Mahlzeit ein. Schlucken Sie

Falls Sie oder Ihr Kind Voriconazol - 1 A Pharma zur Vorbeugung von Pilzinfektionen einnehmen und behandlungsbedingte Nebenwirkungen entwickeln, kann es sein, dass Ihr Arzt die Anwendung von Voriconazol -1 A Pharma abbricht.

die Tabletten unzerkaut mit ausreichend Wasser.

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

Falls Sie mehr Tabletten als verordnet eingenommen ha-

ben (oder falls ein Dritter Ihre Tabletten eingenommen hat), verständigen Sie sofort einen Arzt oder wenden Sie sich unverzüglich an die Notfallambulanz des nächsten

Fortsetzung auf der Rückseite >>

Krankenhauses. Nehmen Sie Ihre Tablettenpackung von Voriconazol - 1 A Pharma mit. Wenn Sie eine größere Menge von Voriconazol - 1 A Pharma einnehmen, als Sie sollten, können Sie eine ungewöhnliche Lichtüberempfindlichkeit entwickeln.

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

Es ist wichtig, dass Sie Ihre Voriconazol - 1 A Pharma Filmtabletten regelmäßig, d. h. täglich zur gleichen Uhrzeit, einnehmen. Wenn Sie eine Einnahme vergessen haben, nehmen Sie die nächste Dosis zum gewohnten Zeitpunkt. Nehmen Sie keine doppelte Dosis ein, um eine vergessene Einnahme nachzuholen.

Wenn Sie die Einnahme von Voriconazol -1 A Pharma abbrechen

Es ist bekannt, dass die vorschriftsmäßige Einnahme der Tabletten zu den vorgesehenen Zeiten die Wirksamkeit des Arzneimittels wesentlich verbessert. Nehmen Sie deshalb Voriconazol - 1 A Pharma regelmäßig und entsprechend den oben genannten Anweisungen ein, soweit nicht Ihr Arzt die Behandlung beendet.

Nehmen Sie Voriconazol - 1 A Pharma regelmäßig ein, bis Ihr Arzt die Therapie beendet. Beenden Sie die Behandlung nicht vorzeitig, da sonst vielleicht Ihre Infektion noch nicht vollständig geheilt ist. Patienten mit einer Abwehrschwäche oder Patienten mit einer schwer behandelbaren Infektion benötigen unter Umständen zur Vermeidung einer erneuten Infektion eine Langzeitbehandlung.

Wenn der Arzt Ihre Behandlung mit Voriconazol -1 A Pharma beendet, sollte dies keine Auswirkungen auf Sie haben.

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

Welche Nebenwirkungen sind möglich?

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

Falls Nebenwirkungen auftreten, sind diese zumeist leichter und vorübergehender Art. Dennoch können manche Nebenwirkungen schwerwiegend und behandlungsbedürftig sein.

Schwerwiegende Nebenwirkungen – Brechen Sie die Anwendung von Voriconazol - 1 A Pharma ab und suchen Sie unverzüglich Ihren Arzt auf Hautausschlag Gelbsucht, veränderte Leberfunktionstests

- Entzündung der Bauchspeicheldrüse (Pankreatitis)

Weitere Nebenwirkungen Sehr häufige Nebenwirkungen (kann mehr als 1 von

10 Behandelten betreffen) sind: • Sehverschlechterung (einschließlich verschwomme-

- nen Sehens, Farbenfehlsichtigkeiten, Überempfindlichkeit der Augen gegenüber Licht, Farbenblindheit, Augenerkrankung, Farbsäumen, Nachtblindheit, verschobenen Sehens, Sehen von Blitzen, visueller Aura, reduzierter Sehschärfe, visuellen Leuchtens, teilweisen Verlusts des normalen Gesichtsfelds, Flecken vor den Augen) Fieber
- Hautausschlag
- Übelkeit, Erbrechen, Durchfall Kopfschmerzen
- Schwellung der Gliedmaßen
- Magenschmerzen
- Atemnot
- erhöhte Leberenzyme
- Häufige Nebenwirkungen (kann bis zu 1 von 10 Behan-

delten betreffen) sind: Nasennebenhöhlenentzündung, Zahnfleischentzündung, Schüttelfrost, Schwächegefühl

- verringerte Anzahl, teilweise schwerwiegend, von be-
- stimmten roten (kann mit dem Immunsystem zusammenhängen) und/oder weißen Blutzellen (zum Teil mit Fieber einhergehend), verringerte Anzahl von Blutplättchen, die zur Blutgerinnung beitragen allergische Reaktion oder überschießende Immun-
- antwort niedriger Blutzuckerwert, niedriger Kaliumwert im Blut, niedriger Natriumwert im Blut
- Ängstlichkeit, Depressionen, Verwirrtheit, Unruhe, Schlaflosigkeit, Halluzinationen
- Krampfanfälle, Zittern oder unkontrollierte Muskelbewegungen, Kribbeln oder anomale Hautempfin-
- dungen, erhöhte Muskelspannung, Schläfrigkeit, Benommenheit Augenblutung Herzrhythmusstörungen einschließlich sehr schnellen
- Herzschlags, sehr langsamen Herzschlags, Ohnmachtsanfälle
- niedriger Blutdruck, Venenentzündungen, die mit der Bildung eines Blutgerinnsels einhergehen können akute Atemnot, Brustschmerzen, Anschwellen des Gesichts (Mund, Lippen und um die Augen), Flüssig-
- keitsansammlung in der Lunge Verstopfung, Oberbauchbeschwerden, Entzündung
- der Lippen Gelbsucht, Leberentzündung und Leberschaden Hautausschlag, der sich bis zu einer starken Blasen-

bildung und Hautablösung weiterentwickeln kann und

- durch ein flaches, rotes Areal charakterisiert ist, das von kleinen zusammenfließenden Bläschen bedeckt ist. Hautrötung Juckreiz Haarausfall Rückenschmerzen
- Einschränkung der Nierenfunktion, Blut im Urin, veränderte Nierenfunktionstests
- Gelegentliche Nebenwirkungen (kann bis zu 1 von 100 Behandelten betreffen) sind:

Darm-Trakts mit antibiotika-assoziiertem Durchfall, Entzündung von Lymphgefäßen

grippeartige Symptome, Reizung und Entzündung des Magen-Darm-Trakts, Entzündung des Magen-

- Entzündung des dünnen Gewebes, das die Innenwand des Abdomens auskleidet und das abdominale Organ bedeckt • vergrößerte Lymphknoten (manchmal auch schmerz-
- haft), Knochenmarkversagen, Eosinophilenzahl erhöht Funktionseinschränkung der Nebennierenrinde, Unterfunktion der Schilddrüse Störung der Gehirnfunktion, Parkinson-ähnliche
- Symptome, Nervenschäden, die sich als Taubheitsgefühl. Schmerzen, Kribbeln oder Brennen in den Händen oder den Füßen äußern können Gleichgewichts- oder Koordinationsstörungen
- Hirnschwellung Doppeltsehen, schwerwiegende Beeinträchtigungen des Auges einschließlich Schmerzen und Reizungen der Augen und Augenlider, anormale Augenbewegun-
- gen, Schädigung des Sehnervs, was sich als Sehstörungen und Papillenschwellung äußern kann verminderte Empfindsamkeit für Berührungsreize Geschmacksstörungen Hörstörungen, Ohrenklingeln, Schwindel Entzündung bestimmter innerer Organe (Bauchspei-
- Gallenblase, Gallensteine
- gender Venen, die mit der Bildung eines Blutgerinnsels einhergehen kann Nierenentzündung, Eiweiß im Urin, Schädigung der
- Nieren sehr schnelle Herzfrequenz oder überschlagende Herzschläge, gelegentlich mit unregelmäßigen elek-
- trischen Impulsen Veränderungen im Elektrokardiogramm (EKG) Cholesterin im Blut erhöht, Blutharnstoff erhöht
- zündung der Haut, Nesselsucht; Sonnenbrand oder
- schwere Hautreaktionen nach Einwirkung von Licht oder Sonnenstrahlen; Hautrötung und -reizung; rote den kann; Hautausschlag (Ekzem) Reaktion an der Infusionsstelle (bei Anwendung einer Voriconazol-Infusionslösung)

- cheldrüse und Zwölffingerdarm), Anschwellen und Entzündung der Zunge vergrößerte Leber, Leberversagen, Erkrankung der Gelenkentzündung, Entzündung unter der Haut lie-
- allergische Hautreaktionen (manchmal auch schwere) einschließlich einer lebensbedrohlichen Hauterkrankung mit schmerzhaften Blasen und wunden Stellen der Haut und Schleimhäute, besonders im Mund, Ent-
- oder purpurfarbene Hautverfärbung, die durch eine verringerte Anzahl der Blutplättchen verursacht wer-

Seltene Nebenwirkungen (kann bis zu 1 von 1.000 Behandelten betreffen) sind:

- Überfunktion der Schilddrüse
- Verschlechterung der Gehirnfunktion, als schwere Komplikation der Lebererkrankung
 - Verlust fast aller Fasern des Sehnervs, Schlieren auf der Augenhornhaut, unwillkürliche Augenbewegungen bullöse Photosensitivität

 - eine Störung, bei der das körpereigene Immunsystem einen Teil des peripheren Nervensystems angreift
 - Herzrhythmus- oder Reizleitungsstörungen (manchmal lebensbedrohlich)
 - lebensbedrohliche allergische Reaktion
 - Störung der Blutgerinnung
 - allergische Hautreaktionen (manchmal auch schwere), einschließlich schnellen Anschwellens der Haut (Ödem), des subkutanen Gewebes, der Mukosa und der Submukosa, juckenden oder wunden Flecken von verdickter, geröteter Haut mit silbrigen Hautschuppen, Reizung der Haut und Schleimhäute; lebensbedrohliche Hauterkrankung, bei der sich große Teile der Epidermis (der äußersten Schicht der Haut) von den unteren Schichten ablösen
 - kleine trockene und schuppige Hautflecken, die bisweilen verdickt und mit Spitzen oder "Hörnern" versehen sein können

Nebenwirkungen mit **nicht bekannter** Häufigkeit: Sommersprossen und Pigmentflecken

Weitere wesentliche Nebenwirkungen mit nicht bekannter Häufigkeit, die Sie Ihrem Arzt jedoch unmittelbar melden sollten: Hautkrebs

- Entzündung von Gewebe, das den Knochen umgibt rote, schuppige Flecken oder ringförmige Hautläsio-
- taner Lupus erythematodes sein können Da Voriconazol - 1 A Pharma bekanntermaßen die Leberund Nierenfunktion beeinträchtigt, sollte Ihr Arzt durch

nen, die ein Symptom der Autoimmunerkrankung ku-

Blutuntersuchungen Ihre Leber- und Nierenfunktion überwachen. Bitte informieren Sie Ihren Arzt, wenn Sie Magenschmerzen haben oder wenn sich die Beschaffenheit Ihres Stuhls verändert hat. Bei Patienten, die Voriconazol über lange Zeiträume er-

halten haben, gab es Berichte über Hautkrebs.

Sonnenbrand oder schwere Hautreaktionen nach Einwirkung von Licht oder Sonnenstrahlen traten bei Kindern häufiger auf. Falls bei Ihnen oder bei Ihrem Kind Hauterkrankungen auftreten, kann es sein, dass Ihr Arzt Sie zu einem Dermatologen überweist, der, nachdem Sie ihn aufgesucht haben, möglicherweise entscheidet, dass Sie oder Ihr Kind regelmäßige dermatologische Kontrollen benötigen. Auch erhöhte Leberenzyme wurden häufiger bei Kindern beobachtet.

Bitte informieren Sie Ihren Arzt, wenn Nebenwirkungen fortbestehen oder störend sind.

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.

Wie ist Voriconazol - 1 A Pharma aufzubewahren? Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugäng-

lich auf. Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf der Blister-

packung, dem Umkarton und der HDPE-Flasche nach "verwendbar bis" oder "verw. bis" angegebenen Verfallsdatum nicht mehr verwenden. Das Verfallsdatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats. Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lage-

Entsorgen Sie Arzneimittel niemals über das Abwasser (z.B. nicht über die Toilette oder das Waschbecken). Fra-

gen 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 Informationen Was Voriconazol - 1 A Pharma enthält Der Wirkstoff ist Voriconazol.

rungsbedingungen erforderlich.

Voriconazol - 1 A Pharma 50 mg Filmtabletten:

Jede Tablette enthält 200 mg Voriconazol.

Jede Tablette enthält 50 mg Voriconazol. Voriconazol - 1 A Pharma 200 mg Filmtabletten:

• Die sonstigen Bestandteile sind: Tablettenkern:

Croscarmellose-Natrium, Povidon K30, Magnesiumstearat (Ph.Eur.) [pflanzlich]

Inhalt der Packung

Filmüberzug: Hypromellose, Lactose-Monohydrat, Titandioxid (E171), Triacetin Wie Voriconazol - 1 A Pharma aussieht und

Lactose-Monohydrat, vorverkleisterte Stärke (Mais),

Voriconazol - 1 A Pharma 50 mg Filmtabletten Weiß bis weißliche, runde, beidseitig gewölbte Filmta-blette mit der Prägung "50" auf einer Seite und glatter anderer Seite.

Voriconazol - 1 A Pharma 200 mg Filmtabletten

Weiße bis weißliche, kapselförmige, beidseitig gewölbte Filmtablette mit der Prägung "200" auf einer Seite und glatter anderer Seite. PVC/PVDC/Aluminium-Blisterpackungen Voriconazol - 1 A Pharma 50 mg Filmtabletten Packungsgrößen: 10, 30 und 100 Filmtabletten

Packungsgrößen: 10, 30, 50 und 100 Filmtabletten HDPE-Flasche mit kindergesichertem Schraubverschluss Packungsgröße: 500 Filmtabletten

Voriconazol - 1 A Pharma 200 mg Filmtabletten

Pharmazeutischer Unternehmer

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in

1 A Pharma GmbH Keltenring 1 + 3

Hersteller Lek Pharmaceuticals d.d.

Verovskova ulica 57 1526 Ljubljana Slowenien

den Verkehr gebracht.

82041 Oberhaching Telefon: (089) 6138825-0

arbeitet im Februar 2020.

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt über-

Weitergehende Informationen zu diesem Arzneimittel sind in Form eines Patientenpasses auf den Internetseiten der 1 A Pharma GmbH unter www.1apharma.de verfügbar. Bitte wenden Sie sich hierzu an Ihren Arzt oder Apotheker.