Gebrauchsinformation: Information für Patienten

DexaHEXAL® 8 mg/2 ml Injektionslösung

Wirkstoff: Dexamethasondihydrogenphosphat-Dinatrium (Ph.Eur.)

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 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 DexaHEXAL 8 mg und wofür wird es angewendet?

 2. Was sollten Sie vor der Anwendung von DexaHEXAL 8 mg beachten?

 3. Wie ist DexaHEXAL 8 mg anzuwenden?

 4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?

- 5. Wie ist DexaHEXAL 8 mg aufzubewahren?6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

Was ist DexaHEXAL 8 mg und wofür wird es angewendet?

DexaHEXAL 8 mg ist ein synthetisches Glukokortikoid (Nebennierenrindenhormon) mit Wirkung auf den Stoffwechsel, den Elektrolythaushalt und auf Gewebefunktionen.

DexaHEXAL 8 mg wird angewendet bei Erkrankungen, die eine Behandlung mit Glukokortikoiden not-

wendig machen. Hierzu gehören je nach Erscheinungsform und

- Systemische Anwendung
 Hirnschwellung (nur nach computertomographisch nachgewiesener Hirndrucksymptomatik), ausgelöst durch Hirntumor, Schädel-Hirn-Trauma, neurochirurgische Eingriffe, Hirnabszess, bakterielle Hirnhautentzündung
 Schockzustand nach schweren Verletzungen/zur vorbeugenden Behandlung der Schocklungen and schweren Verletzungen.
- den Behandlung der Schocklunge nach schweren Verletzung anaphylaktischer Schock (nach primärer Adrenalininjektion) schwerer akuter Asthmaanfall

- interstitielle Aspirationspneumonie parenterale Anfangsbehandlung ausgedehnter akuter schwerer Hautkrankheiten (Erythrodermie, Pemphigus vulgaris, akute Ekzeme)
- yans, akute Ekzeme)
 parenterale Anfangsbehandlung rheumatischer Systemerkrankungen (rheumatische Erkrankungen, die innere Organbetreffen können), wie systemischer Lupus erythematodes
 (insbesondere viszerale Formen), Panarteriitis nodosa, Dermatomyositis, viszerale Formen von progressiver systemischer Sklerose
- aktive rheumatische Gelenkentzündung (rheumatoide Arthritis) mit schwerer fortschreitender Verlaufsform, z. B. Formen, die schnell zu Gelenkzerstörung führen, und/oder wenn Gewebe außerhalb von Gelenken betroffen ist rheumatische Karditis und Endokarditis, Perikarditiden, Löff-ler-Syndrom, wenn dies durch andere Maßnahmen nicht be-
- herrscht werden kann chronische Polyarthritis (entzündlich hochaktive Phasen und be
- chronische Polyarthritis (erhräuholich nochaktive Phasen und be-sondere Verlaufsformen, z. B. sehr schneil destruierend verlau-fende Formen und/oder viszerale Manifestationen) juvenile Arthritiden in hochaktiven Phasen und bei besonde-ren Verlaufsformen, z. B. viszerale Manifestationen rheumatisches Fieber, soweit es der Verlauf erfordert schwere Infektionskrankheiten mit vergiftungsähnlichen Zu-ständen (z. B. hei Tuberkulges, Tuphus nur bei dleichzeitiger
- ständen (z. B. bei Tuberkulose, Typhus; nur bei gleichzeitiger
- antiinfektiöser Therapie)
 unterstützende Behandlung bei bösartigen Tumoren
- Vorbeugung und Behandlung von Erbrechen nach Operationen oder bei Zytostatikabehandlung

Lokale Anwendung Injektion in Gelenke

- persistierende Entzündung in einem oder wenigen Gelenken nach Allgemeinbehandlung von chronisch-entzündlichen Gelenkerkrankungen
- Arthritis bei Pseudogicht/Chondrokalzinose
- aktivierte Arthrose akute Form der Periarthropathia humeroscapularis

Wässrige Kortikoid-Lösungen wie DexaHEXAL 8 mg sollten bevorzugt zur intraartikulären Therapie kleiner Gelenke angewendet werden. Zur intraartikulären Therapie großer Gelenke sollten Kristallsuspensionen eingesetzt werden. Hierbei können Suspensionen mit geringer Kristallgröße eine bessere lokale Verträglichkeit aufweisen. Arzneimittel mit langer Verweildauer im Gelenk sollten bevorzugt verwendet werden, da sie eine längere lokale Wirksamkeit und eine geringere systemische Wirkung besitzen.

Infiltrationstherapie (strenge Indikationsstellung) nichtbakterielle Tendovaginitis und Bursitis

- Periarthropathien
- Insertionstendopathien Enthesiopathien bei entzündlich-rheumatischen System-

Indiziert ist eine Infiltrationstherapie nur, wenn eine umschriebene, nicht bakterielle, entzündliche Reaktion vorliegt. Zur Infiltrationstherapie sollten bevorzugt wässrige Kortikoid-Lösungen (oder mikrokristalline Substanzen) verwendet werden, um Kristallreaktionen und insbesondere Sehnenschäden und Sehnenruptur zu vermeiden.

Was sollten Sie vor der Anwendung von DexaHEXAL 8 mg beachten?

DexaHEXAL 8 mg darf nicht angewendet werden, wenn Sie allergisch gegen Dexamethason oder einen der in Abschnitt 6 genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels

Die Injektion in Gelenke darf nicht erfolgen bei:
Infektionen innerhalb oder in unmittelbarer Nähe des zu be-

- handelnden Gelenks bakteriellen Gelenkentzündungen Instabilität des zu behandelnden Gelenks
- Blutungsneigung (spontan oder durch gerinnungshemmende Arzneimittel)
- gelenknahen Verkalkungen nicht-vaskularisierter Knochennekrose
- Sehnenriss

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

- Charcot-Gelenk
- Bei Infektionen im Anwendungsbereich darf eine Infiltration nicht ohne kausale Zusatzbehandlung erfolgen.

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, bevor Sie DexaHEXAL 8 mg anwenden.

In Einzelfällen wurden bei Anwendung von DexaHEXAL 8 mg schwere Überempfindlichkeitsreaktionen (anaphylaktische Re-aktionen) mit Kreislaufversagen, Herzstillstand, Herzrhythmusstörungen, Atemnot (Bronchospasmus) und/oder Blutdruckabfall oder -anstieg beobachtet

Kommt es während der Behandlung mit DexaHEXAL 8 mg zu

besonderen körperlichen Stresssituationen (Unfall, Operation, Geburt u. a.), kann eine vorübergehende Dosiserhöhung erforderlich werden. Stumme Infektionen, wie Tuberkulose oder Hepatitis B, können wieder aktiviert werden.

Eine Behandlung mit DexaHEXAL 8 mg sollte bei folgenden Er-

krankungen nur dann begonnen werden, wenn Ihr Arzt es für unbedingt erforderlich hält. Gegebenenfalls müssen gleichzeitig gezielt Arzneimittel gegen die Krankheitserreger eingenommen akute Virusinfektionen (Hepatitis B, Windpocken, Gürtelrose, Herpes-simplex-Infektionen, Entzündungen der Augenhorn-

- haut durch Herpes-Viren) HBsAG-positive chronisch-aktive Hepatitis (infektiöse Leberentzündung) . 8 Woch en vor und bis 2 Wochen nach Schutzimpfungen
- mit einem abgeschwächten Erreger (Lebendimpfstoff) akute und chronische bakterielle Infektionen
- Pilzerkrankungen mit Befall innerer Organe bestimmte Erkrankungen durch Parasiten (Amöben-, Wurm-
- infektionen). Bei Patienten mit Verdacht auf oder bestätigter Infektion mit Zwergfadenwürmern (Strongyliden) kann Dexa-
- HEXAL 8 mg zur Aktivierung und Massenvermehrung der Parasiten führen. Kinderlähmung Lymphknotenerkrankung nach Tuberkulose-Impfung bei Tuberkulose in der Krankheitsgeschichte Anwendung gleichzeitiger Gabe von Arzneimitteln gegen Tuberkulose

- Folgende Erkrankungen müssen bei gleichzeitiger Behandlung mit DexaHEXAL 8 mg gezielt überwacht und den Erfordernissen entsprechend behandelt werden:

 Magen-Darm-Geschwüre

schwere Herzschwäche schwer einstellbarer Bluthochdruck schwer einstellbare Zuckerkrankheit (Diabetes mellitus)

seelische (psychiatrische) Erkrankungen (auch in der Vorgeschichte), einschließlich Selbstmordgefährdung. In diesem

Knochenschwund (Osteoporose)

- Fall wird neurologische oder psychiatrische Überwachung
- erhöhter Augeninnendruck (Eng- und Weitwinkelglaukom); augenärztliche Überwachung und begleitende Therapie wird empfohlen Verletzungen und Geschwüre der Hornhaut des Auges; augenärztliche Überwachung und begleitende Therapie wird
- Wegen der Gefahr eines Darmwanddurchbruchs darf DexaHEXAL 8 mg nur bei Vorliegen zwingender medizinischer Gründe und unter entsprechender Überwachung angewendet
- schwerer Dickdarmentzündung (Colitis ulcerosa) mit drohen-
- dem Durchbruch, mit Abszessen oder eitrigen Entzündungen, möglicherweise auch ohne Bauchfellreizung entzündeten Darmwandausstülpungen (Divertikulitis) nach bestimmten Darm-Operationen (Enteroanastomosen) unmittelbar nach der Operation

HEXAL

Die Zeichen einer Bauchfellreizung nach Durchbruch eines Magen-Darm-Geschwürs können bei Patienten, die hohe Dosen von Glukokortikoiden erhalten, fehlen. Bei gleichzeitig vorliegender Zuckerkrankheit muss regelmäßig der Stoffwechsel kontrolliert werden; ein eventuell erhöhter Be-darf an Arzneimitteln zur Behandlung der Zuckerkrankheit (In-sulin, orale Antidiabetika) ist zu berücksichtigen.

Patienten mit schwerem Bluthochdruck und/oder schwerer Herzschwäche sind sorgfältig zu überwachen, da die Gefahr einer Verschlechterung besteht.

Die Behandlung mit DexaHEXAL 8 mg kann durch die Unterdrückung der körpereigenen Abwehr (Immunsuppression) zu einem erhöhten Risiko für durch Bakterien, Viren, Parasiten, potenziell krankheitsauslösende Erreger sowie Pilze bedingte Infektionen führen.

DexaHEXAL 8 mg kann die Anzeichen einer Infektion verdecken und so die Feststellung einer bestehenden oder sich entwickelnden Infektion erschweren.

Unter hohen Dosen kann es zu einer Pulsverlangsamung kommen.

Schwere anaphylaktische Reaktionen (Überreaktion des Immunsystems) können auftreten. Das Risiko von Sehnenbeschwerden, Sehnenentzündung und von Sehnenabrissen ist erhöht, wenn Fluorochinolone (bestimmte Antibiotika) und DexaHEXAL 8 mg zusammen verab-

Bei Behandlung einer bestimmten Form von Muskellähmung (Myasthenia gravis) kann es zu Beginn zu einer Symptomverschlechterung kommen.

Impfungen mit Impfstoffen aus abgetöteten Krankheitserregern (Totimpfstoffe) sind grundsätzlich möglich. Es ist jedoch zu be-achten, dass die Immunreaktion und damit der Impferfolg bei höheren Dosierungen der Kortikoide beeinträchtigt werden

kann. Insbesondere bei länger dauernder Behandlung mit hohen Do-sen von DexaHEXAL 8 mg ist auf eine ausreichende Kaliumzu-fuhr (z. B. Gemüse, Bananen) und eine begrenzte Kochsalzzu-fuhr zu achten und der Kalium-Blutspiegel zu überwachen. Viruserkrankungen (z. B. Masern, Windpocken) können bei Patienten, die mit DexaHEXAL 8 mg behandelt werden, besonders schwer verlaufen. Besonders gefährdet sind abwehrgeschwächte Patienten, die bisher noch keine Masern oder Wind-

pocken hatten. Wenn diese Patienten während einer Behand-lung mit DexaHEXAL 8 mg Kontakt mit masern- oder wind-pockenerkrankten Personen haben, sollten sie sich umgehend an ihren Arzt wenden, der gegebenenfalls eine vorbeugende Behandlung einleitet. Bei intravenöser Anwendung sollte die Injektion langsam (2-3 Minuten) erfolgen, da bei zu rascher Gabe kurzfristige, bis zu $\frac{3}{2}$ Minuten)

nuten anhaltende, an sich harmlose Nebenerscheinungen in Form von unangenehmem Kribbeln oder Parästhesien auftreten können. Bei DexaHEXAL 8 mg handelt es sich um ein Arzneimittel zur kurzfristigen Anwendung. Bei nicht bestimmungsgemäßer Anwendung über einen längeren Zeitraum sind weitere Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen zu beachten, wie sie für Glukokortikoidhaltige Arzneimittel zur Langzeitanwendung beschrieben sind. Bei lokaler Anwendung müssen mögliche systemische Nebenund Wechselwirkungen beachtet werden.

Die intraartikuläre Gabe von DexaHEXAL 8 mg erhöht die Gefahr einer Gelenkinfektion. Die längerfristige und wiederholte Anweneiner Gelerikinischklichten in gewichttragenden Gelenken kann dung von Glukokortikoiden in gewichttragenden Gelenken kann zu einer Verschlimmerung der verschleißbedingten Veränderun-gen im Gelenk führen. Ursache dafür ist möglicherweise eine Überbeanspruchung des betroffenen Gelenks nach Rückgang der Schmerzen oder anderer Symptome. Kinder und Jugendliche Bei Kindern sollte DexaHEXAL 8 mg wegen des Risikos einer

Wachstumshemmung nur bei Vorliegen zwingender medizini-scher Gründe angewendet werden, und das Längenwachstum bei einer Langzeitbehandlung mit Glukokortikoiden regelmäßig kontrolliert werden. DexaHEXAL 8 mg sollte nicht routinemäßig bei Frühgeborenen

mit Atemwegserkrankungen angewendet werden Ältere Menschen

Auch bei älteren Patienten sollte wegen des erhöhten Osteoporose-Risikos eine besondere Nutzen-Risiko-Abwägung erfolgen.

Auswirkungen bei Fehlgebrauch zu Dopingzwecken Die Anwendung von DexaHEXAL 8 mg kann bei Dopingkontrollen zu positiven Ergebnissen führen. Eine missbräuchliche Anwen-

dung des Arzneimittels DexaHEXAL 8 mg zu Dopingzwecken kann zu einer Gefährdung Ihrer Gesundheit führen. Anwendung von DexaHEXAL 8 mg zusammen mit

anderen Arzneimitteln

Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arz-neimittel einnehmen/anwenden, kürzlich andere Arzneimittel eingenommen/angewendet haben, oder beabsichtigen andere Arzneimittel einzunehmen/anzuwenden.

Welche anderen Arzneimittel beeinflussen die Wirkung von DexaHEXAL 8 mg? Bestimmte Arzneimittel gegen Tuberkulose (Rifampicin), Arz

- neimittel gegen Krampfanfälle (Phenytoin, Carbamazepin, Primidon) und Arzneimittel, die den Abbau in der Leber beschleunigen, wie bestimmte Schlafmittel (Barbiturate), kön-
- schleunigen, wie bestimmte Schlafmittel (Barbiturate), können die Kortikoidwirkung vermindern. Arzneimittel, die den Abbau in der Leber verlangsamen, wie bestimmte Arzneimittel gegen Pilzerkrankungen (Ketoconazol, Itraconazol), können die Kortikoidwirkung verstärken. Bestimmte weibliche Geschlechtshormone, z. B. zur Schwangerschaftsverhütung ("Pille"): Die Wirkung von DexaHEXAL 8 mg kann verstärkt werden. Ephedrin (kann z. B. in Arzneimitteln gegen Hypotonie, chronische Bronchittis, Asthmaanfälle und zur Abschwellung der Schleimhäute bei Schnupfen sowie als Bestandteil von Appetitzüglern enthalten sein): Durch beschleunigten Abbau im Körper kann die Wirksamkeit von DexaHEXAL 8 mg herab-
- Körper kann die Wirksamkeit von DexaHEXAL 8 mg herab-Wie beeinflusst DexaHEXAL 8 mg die Wirkung von anderen

DexaHEXAL 8 mg kann bei gleichzeitiger Anwendung von bestimmten Arzneimitteln zur Blutdrucksenkung (ACE-Hemmstoffe) das Risiko für ein Auftreten von Blutbildverän-

- derungen erhöhen. DexaHEXAL 8 mg kann die blutzuckersenkende Wirkung von oralen Antidiabetika und Insulin vermindern. DexaHEXAL 8 mg kann bei gleichzeitiger Anwendung von Arzneimitteln gegen Malaria oder rheumatische Erkrankungen (Chloroquin, Hydroxychloroquin, Mefloquin) das Risiko
- des Auftretens von Muskelerkrankungen oder Herzmuskel-erkrankungen (Myopathien, Kardiomyopathien) erhöhen. DexaHEXAL 8 mg kann die Wirkung von Arzneimitteln zur
- Hemmung der Blutgerinnung (orale Antikoagulanzien, Cuma-rine) abschwächen oder verstärken. Ihr Arzt wird entscheiden, ob eine Dosisanpassung des blutgerinnungshemmenden Arzneimittels notwendig ist.

 DexaHEXAL 8 mg kann durch Kaliummangel die Wirkung von
- Arzneimitteln zur Herzstärkung (Herzglykoside) verstärken. DexaHEXAL 8 mg kann bei gleichzeitiger Anwendung von Arzneimitteln gegen Entzündungen und Rheuma (Salicylate, Indo-
- lierenden Hormons (TSH) nach Gabe von Protirelin (TRH, Hormon des Zwischenhirns) vermindern.

 DexaHEXAL 8 mg kann die Kaliumausscheidung durch harn-
- treibende Arzneimittel (Saluretika) oder Abführmittel (Laxan-DexaHEXAL 8 mg kann, insbesondere bei hoher Dosierung, die Wirkung von Wachstumshormonen (Somatropin) vermindern. DexaHEXAL 8 mg kann die muskelerschlaffende Wirkung be-
- stimmter Arzneimittel (nicht-depolarisierende Muskelrelaxanzien) verlängern.

 DexaHEXAL 8 mg kann die augendrucksteigernde Wirkung bestimmter Arzneimittel (Atropin und andere Anticholinergi
- DexaHEXAL 8 mg kann mit Arzneimitteln zur Unterdrückung der körpereigenen Abwehr (immunsuppressive Substanzen) die Infektanfälligkeit erhöhen und bereits bestehende, aber vielleicht noch nicht ausgebrochene Infektionen verschlimmern
- Zusätzlich für Ciclosporin (Arzneimittel zur Unterdrückung der körpereigenen Abwehr): DexaHEXAL 8 mg kann die Ciclosporinspiegel erhöhen und dadurch die Gefahr für Krampf-anfälle verstärken. Fluorochinolone, eine bestimmte Gruppe von Antibiotika, kön-

Glukokortikoide können die Hautreaktionen auf Allergietests

nen das Risiko von Sehnenbeschwerden erhöhen. Einfluss auf Untersuchungsmethoden

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 Apot

Schwangerschaft
Dexamethason passiert die Plazenta. Während der Schwangerschaft, besonders in den ersten 3 Monaten, soll eine Behandlung nur nach sorgfältiger Nutzen-Risiko-Abwägung erfolgen, daher sollten Frauen den Arzt von einer bestehenden oder ein-

daner sollten Frauen den Arzt von einer bestenenden oder eingetretenen Schwangerschaft unterrichten.
Bei einer Langzeitbehandlung mit Glukokortikoiden während der Schwangerschaft sind Wachstumsstörungen des ungeborenen Kindes nicht auszuschließen. Werden Glukokortikoide am Ende der Schwangerschaft angewendet, kann beim Neugeborenen eine Unterfunktion der Nebennierenrinde auffreten, die eine ausschleichende Erestzhehandlung der Neugeborgenen. eine ausschleichende Ersatzbehandlung des Neugeborenen erforderlich machen kann.

Stillzeit

Glukokortikoide, dazu gehört auch Dexamethason, gehen in die Mut-termilch über. Eine Schädigung des Säuglings ist bisher nicht be-kannt geworden. Trotzdem sollte die Notwendigkeit der Gabe in der Stillzeit genauestens geprüft werden. Sind aus Krankheitsgründen höhere Dosen erforderlich, sollte abgestillt werden. Bitte setzen Sie sich umgehend mit Ihrem Arzt in Verbindung.

Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

Bisher liegen keine Hinweise vor, dass DexaHEXAL 8 mg die Fähigkeit zur aktiven Teilnahme am Straßenverkehr oder zur Bedienung von Maschinen beeinträchtigt. Gleiches gilt auch für Arbeiten ohne sicheren Halt.

DexaHEXAL 8 mg enthält Natrium, aber weniger als 1 mmol (23 mg) pro Ampulle, d. h. es ist nahezu "natriumfrei"

Wie ist DexaHEXAL 8 mg anzuwenden?

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

Die Dosis wird Ihr Arzt für Sie individuell festlegen. Bitte halten Sie sich an die Anwendungsvorschriften, da Dexa-

HEXAL 8 mg sonst nicht richtig wirken kann. Systemische Anwendung

Die empfohlene Dosis beträgt:

stemische Anwendung

Hirnschwellung

Anfänglich bei akuten Formen in Abhängigkeit von Ursache
und Schweregrad 8-10 mg (bis 80 mg) in die Vene (i.v.), anschließend 16-24 mg (bis 48 mg) pro Tag, verteilt auf 3-4 (bis
6) Einzelgaben in die Vene über 4-8 Tage.

Hirnschwellung infolge bakterieller Hirnhautentzündung
0,15 mg/kg Körpergewicht (KG) i.v. alle 6 Stunden über
4 Tage, Kinder 0,4 mg/kg KG alle 12 Stunden über 2 Tage,
beginnend vor der ersten Antibiotika-Gabe.

Schockzustand nach schweren Verletzungen
Anfänglich 40-100 mg (Kinder 40 mg) i.v., Wiederholung der
Dosis nach 12 Stunden oder 6-stündlich 16-40 mg über

osis nach 12 Stunden oder 6-stündlich 16-40 mg über I-3 Tage.

Anaphylaktischer Schock
Primäre Epinephrin-Injektion i.v., danach 40-100 mg (Kinder
40 mg) i.v., bei Bedarf wiederholte Injektion.
Schwerer akuter Asthmaanfall

Erwachsene: So früh wie möglich 8-20 mg i.v. oder oral, bei Bedarf nochmalige Gabe von 8 mg alle 4 Stunden.
Kinder: 0,15-0,3 mg/kg KG, i.v. oder oral bzw. 1,2 mg/kg KG als Bolus zu Beginn, dann 0,3 mg/kg KG alle 4-6 Stunden.
Aminophyllin und Sekretolytika können zusätzlich verabsiskt weden. reicht werden. Akute Hautkrankheiten

Je nach Art und Ausmaß der Erkrankung Tagesdosen von 8-40 mg i.v., in Einzelfällen bis 100 mg. Anschließend Weiter-behandlung mit Tabletten in fallender Dosierung. Systemischer Lupus erythematodes 6-16 mg

Aktive rheumatoide Arthritis mit schwerer fortschreitender Verlaufsform, z. B. Formen, die schnell zu Gelenkentzündung

12-16 mg pro Tag, wenn Gewebe außerhalb der Gelenke be-troffen 6-12 mg pro Tag.

Rheumatisches Fieber, Kardiologie
In Abhängigkeit von der Indikation anfänglich 6-10 mg i.v.
oder oral, stufenweise Dosisreduktion nach objektiver Be-

fundbesserung.

Chronische Polyarthritis und juvenile Arthritiden
Anfangsdosis 4-16 mg/Tag i.v. oder oral. Bei einer im Anschluss an die Behandlung des akuten Schubes für erforderlich gehaltenen Langzeitanwendung sollte von Dexamethason auf Prednison oder Prednisolon umgestellt werden.

Schwere Infektionskrankheiten mit vergiftungsähnlichen Zu-

staricen 4-20 mg/Tag i.v. über einige Tage, nur neben entsprechender antiinfektiöser Therapie; in Einzelfällen (z. B. Typhus) mit Anantilmektüser Therapie, in Enizerialien (z. b. Typhus) mit Anfangsdosen bis 200 mg i.v., dann ausschleichen. *Unterstützende Therapie bei bösartigen Tumoren*Anfänglich 8-16 mg/Tag, bei längerdauernder Therapie 4-12 mg. *Vorbeugung und Behandlung von Erbrechen unter Zytostati-*ka-Behandlung im Rahmen bestimmter Schemata

10-20 mg i.v. oder oral vor Beginn der Chemotherapie, da-nach erforderlichenfalls 2-3-mal täglich 4-8 mg über 1-3 Tage (mäßig emetogene Chemotherapie) bzw. bis zu 6 Tage (hoch (masing emerogene Cheritorinerapie) bzw. bis 2u o rage (noon emetogene Chemotherapie).

Vorbeugung und Behandlung von Erbrechen nach Operationen Einzeldosis von 8-20 mg i.v. vor Beginn der Operation, bei Kindern ab 2 Jahre 0,15-0,5 mg/kg KG (maximal 16 mg).

Lokale Anwendung
Die lokale Infiltrations- und Injektionstherapie führt man meist
mit 4-8 mg durch, bei der Injektion in kleine Gelenke genügen

2 mg Dexamethason-21-dihydrogenphosphat. Anwendung

Die Tagesdosis sollte, wenn möglich, als Einzeldosis morgens verabreicht werden. Bei Erkrankungen, die eine Hochdosistherapie

abreicht werden. Bei Erkrankungen, die eine Hochdosistnerapie erforderlich machen, ist jedoch häufig eine mehrmalige tägliche Gabe nötig, um eine maximale Wirkung zu erzielen. Die Dauer der Behandlung richtet sich nach der Grunderkrankung und dem Krankheitsverlauf. Hierfür legt Ihr Arzt ein Behandlungs-schema fest, das von Ihnen genau eingehalten werden sollte. Sobald ein befriedigendes Behandlungsergebnis erreicht ist, wird die Dosis auf eine Erkaltungsdess indurziert der begreich. auf eine Erhaltungsdosis reduziert oder beendet. Bei Beendigung oder ggf. Abbruch der Langzeitgabe von Glucocor-ticoiden ist an folgende Risiken zu denken: Wiederaufflammen oder

Verschlimmerung der Grundkrankheit, akute Unterfunktion der Ne-bennierenrinde, Cortison-Entzugssyndrom. Deshalb ist bei vorgesehenem Absetzen die Dosis langsam zu reduzieren. Bei Schilddrüsenunterfunktion oder Leberzirrhose können bereits niedrigere Dosierungen ausreichen oder es kann eine Dosisminderung erforderlich sein.

Art der Anwendung DexaHEXAL 8 mg ist zur intravenösen, intramuskulären, intraartikulären und infiltrativen Anwendung vorgesehen.

Die intravenöse Injektion sollte langsam (über 2-3 Minuten) erfol-

gen. Eine Gabe in den Muskel sollte nur in Ausnahmefällen erfolgen, wenn eine Gabe in die Vene nicht möglich ist.

Der direkten intravenösen Applikation beziehungsweise Injektion in den Infusionsschlauch sollte der Vorzug vor einer Infusion gegeben werden. Intraartikuläre Injektionen sind wie offene Gelenkeingriffe zu betrachten und nur unter streng aseptischen Bedingungen durchzu-

führen. In der Regel reicht eine einmalige intraarlikuläre Injektion für eine erfolgreiche Symptomlinderung aus. Wird eine erneute Injektion als notwendig erachtet, sollte diese frühestens nach 3-4 Wochen erfolgen. Die Anzahl der Injektionen pro Gelenk ist auf 3-4 zu beschränken. Insbesondere nach wiederholter Injektion ist eine ärztliche Kontrolle des Gelenks angezeigt.

Infiltration: DexaHEXAL 8 mg wird in den Bereich des stärksten Schmerzes bzw. der Sehnenansätze infiltriert. Vorsicht, keine intratendinöse Injektion! Injektionen in kurzen Abständen sollen vermieden werden, strenge aseptische Kautelen sind zu beachten. Hinweise zur Verwendbarkeit der Lösung

Es dürfen nur klare Lösungen verwendet werden. Der Inhalt der Ampulle ist nur zur einmaligen Entnahme bestimmt. Reste der Injektionslösung sind zu vernichten.
Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, wenn Sie den Eindruck haben, dass die Wirkung von DexaHEXAL 8 mg zu stark oder zu schwach ist.

Wenn Sie eine größere Menge von DexaHEXAL 8 mg angewendet haben als Sie sollten
Im Allgemeinen wird DexaHEXAL 8 mg auch bei kurzfristiger
Anwendung großer Mengen ohne Komplikationen vertragen. Es
sind keine besonderen Maßnahmen erforderlich. Falls Sie ver-

stärkte oder ungewöhnliche Nebenwirkungen an sich beobachten, sollten Sie den Arzt um Rat fragen

Wenn Sie die Anwendung von DexaHEXAL 8 mg vergessen haben

Die unterlassene Anwendung kann im Laufe des Tages nachgeholt und am darauf folgenden Tag die von Ihrem Arzt verordnete Dosis wie gewohnt weiter angewendet werden. Wenn mehrmals die Anwendung vergessen wurde, kann es unter Umständen zu einem Wiederaufflammen oder einer Verschlimmerung der be-

handelten Krankheit kommen. In solchen Fällen sollten Sie sich an Ihren Arzt wenden, der die Behandlung überprüfen und gegebenenfalls anpassen wird. Wenden Sie nicht die doppelte Men-

ge an, wenn Sie die vorherige Anwendung vergessen habe

Wenn Sie die Anwendung von DexaHEXAL 8 mg abbrechen Folgen Sie stets dem vom Arzt vorgegebenen Dosierungsschema DexaHEXAL 8 mg darf nie eigenmächtig abgesetzt werden, da insbesondere eine längerdauernde Behandlung zu einer Unterdrückung der körpereigenen Produktion von Glukokortikoiden

(Unterfunktion der Nebennierenrinde) führen kann. Eine ausge prägte körperliche Stresssituation ohne ausreichende Glukokorti-koid-Produktion kann lebensgefährlich sein.

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.

Die Gefahr von Nebenwirkungen ist bei der kurzfristigen Dexa-methason-Therapie gering, eine Ausnahme stellt die parentera-le hochdosierte Therapie dar, bei der auf Elektrolytverschiebunie nochdosierte i merapie dar, bei der all Elektrofytverschiebungen, Ödembildung, eventuell Blutdrucksteigerung, Herzversagen, Herzrhythmusstörungen oder Krämpfe zu achten ist und auch bei kurzfristiger Gabe mit der klinischen Manifestation von Infektionen gerechnet werden muss. Man achte auch auf Magender Vertrechberight die infelne der Kortikeid und Darm-Ulzera (oft stressbedingt), die infolge der Kortikoidund Darm-Uizer (ont stressbedingt), die Infolge der Kortikof-Behandlung symptomarm verlaufen können, und auf die Herabsetzung der Glucosetoleranz. DexaHEXAL 8 mg kann in sehr seitenen Fällen allergische Reaktionen bis zum anaphylak-tischen Schock auslöseen. Bei längerer Anwendung insbesondere hoher Dosen jedoch sind Nebenwirkungen in unterschiedlicher Ausprägung regelmäßig zu erwarten

zu erwarten.

Infektionen und parasitäre Erkrankungen Maskierung von Infektionen, Auftreten und Verschlimmerung von Virus-, Pilz-, Bakterieninfektionen sowie parasitärer oder opportunistischer Infektionen, Aktivierung einer Zwergfadenwurminfektion

Erkrankungen des Blutes und des Lymphsystems Blutbildveränderungen (Vermehrung der weißen Blutkörperchen oder aller Blutzellen, Verminderung bestimmter weißer Blutkör-

Erkrankungen des Immunsystems Überempfindlichkeitsreaktionen (z. B. Arzneimittelhautausschlag), schwere anaphylaktische Reaktionen wie Herzrhythmusstörungen,

Bronchospasmen (Krämpfe der glatten Bronchialmuskulatur), zu ho-her oder zu niedriger Blutdruck, Kreislaufkollaps, Herzstillstand, Schwächung der Immunabwehr Erkrankungen des Hormonsystems Ausbildung eines Cushing-Syndroms (typische Zeichen sind Vollmondgesicht, Stammfettsucht und Gesichtsröte), Unter-

funktion bzw. Schwund der Nebennierenrinde Stoffwechsel- und Ernährungsstörungen Gewichtszunahme, erhöhte Blutzuckerwerte, Zuckerkrankheit, Erhöhung der Blutfettwerte (Cholesterin und Triglyceride), ver-mehrter Natriungehalt mit Gewebswassersucht (Ödeme), Kali-ummangel durch vermehrte Kaliumausscheidung (kann zu Herz-rhythmusstörungen führen), Appetitsteigerung

Psychiatrische Erkrankungen r sycinatrische Erkränkungen Depressionen, Gereiztheit, Euphorie, Antriebssteigerung, Psy-chosen, Schlafstörungen, Manie, Halluzinationen, Stimmungs-labilität, Angstgefühle, Delirium, Selbstmordgedanken, Selbst-mordversuch, Selbstmord

Erkrankungen des Nervensystems erhöhter Hirndruck (insbesondere bei Kindern), Auftreten einer bis dahin unerkannten Fallsucht (Epilepsie), gehäufteres Auftreten von Krampfanfällen bei bekannter Epilepsie

Augenerkrankungen

Augenerkrankungen
Steigerung des Augeninnendrucks (Glaukom), Linsentrübung (Katarakt), Verschlimmerung von Hornhaut-Geschwüren, Begünstigung der Entstehung oder Verschlechterung von durch Viren, Bakterien oder Pilzen hervorgerufenen Entzündungen am Auge, Verschlechterung von bakteriellen Entzündungen der Hornhaut, hängendes Augenlid, Pupillenerweiterung, Bindehautschwellung, Perforation der weißen Augenhaut, in seltenen Fällen reversibles Hervortreten des Augapfels, bei subkonjunktivaler Anwendung auch Herpes-simplex-Hornhautentzündung, Perforation der Hornhaut in bestehender Hornhautentzündung Unter systemischer Kortikoid-Behandlung wird über ein erhöhtes Risiko einer Flüssigkeitsansammlung unter der Netzhaut mit tes Risiko einer Flüssigkeitsansammlung unter der Netzhaut mit Gefahr einer Netzhautablösung (zentrale, seröse Chorioretino-pathie) berichtet.

Gefäßerkrankungen
Bluthochdruck, Erhöhung des Arteriosklerose- und Thrombose-risikos, Gefäßentzündung (auch als Entzugssyndrom nach Langzeitbehandlung), erhöhte Gefäßbrüchigkeit

Erkrankungen des Magen-Darm-Trakts Magen-Darm-Geschwür, Magen-Darm-Blutungen, Bauchspei-cheldrüsenentzündung, Magenbeschwerden Erkrankungen der Haut und des Unterhautzellgewebes

Dehnungsstreifen der Haut, Dünnwerden der Haut ("Pergamenthaut"), Erweiterung von Hautgefäßen, Neigung zu Blutergüssen, punktförmige oder flächige Hautblutungen, vermehrte Körperbehaarung, Akne, entzündliche Hautveränderungen im Gesicht, besonders um Mund, Nase und Augen, Änderungen der Hautpigsteitsner mentierung Skelettmuskulatur-, Bindegewebs- und Knochenerkrankungen

Muskelerkrankungen, Muskelschwäche und Muskelschwund, Knochenschwund (Osteoporose) treten dosisabhängig auf und sind auch bei nur kurzzeitiger Anwendung möglich, andere Formen des Knochenabbaus (Knochennekrosen), Sehnenbeschwerden, Sehnenentzündung, Sehnenrisse, Fetteinlagerungen in der Wirbelsäule (epidurale Lipomatose), Wachstumshemmung bei Kindern

Bei zu rascher Dosisminderung nach langdauernder Behand-lung kann es unter anderem zu einem Entzugssyndrom kom-men, das sich in Beschwerden, wie z. B. Muskel- und Gelenkschmerzen, äußern kann. Erkrankungen der Geschlechtsorgane und der Brustdrüse

Störungen der Sexualhormonsekretion (in Folge davon Auftreten von: Unregelmäßigkeit oder Ausbleiben der Regel [Amenorrhö], männliche Körperbehaarung bei Frauen [Hirsutismus], Impotenz) Allgemeine Erkrankungen und Beschwerden am Verabrei-

chungsort verzögerte Wundheilung **Lokale Anwendung**Lokale Reizungen und Unverträglichkeitserscheinungen sind mög-

Lökale Heizungen und Unwertragnichenserscheinungen sind mog lich (Hitzegefühl, länger anhaltende Schmerzen). Die Entwicklung einer Hautatrophie und einer Atrophie des Unterhautgewebes an der Injektionsstelle kann nicht ausgeschlossen werden, wenn Kortiko-steroide nicht sorgfältig in die Gelenkhöhle injiziert werden. Maßnahmen

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, wenn Sie eine Bitte sprechen sie mit ihrem Arzt oder Apotheker, wenn sie eine der aufgeführten Nebenwirkungen oder andere unerwünschte Wirkungen unter der Behandlung mit DexaHEXAL 8 mg bemerken. Brechen Sie auf keinen Fall die Behandlung selbst ab. Wenn Magen-Darm-Beschwerden, Schmerzen im Rücken-Schulter- oder Hüftgelenksbereich, psychische Verstimmungen, bei Diabetikern auffällige Blutzuckerschwankungen oder sonstige Störungen auftreten, informieren Sie bitte sofort Ihren Arzt.

Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. 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

auf den letzten Tag des angegebenen Monats.

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 DexaHEXAL 8 mg aufzubewahren?

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf der Faltschachtel und dem Etikett nach "verwendbar bis" angegebenen Verfalls-datum nicht mehr verwenden. Das Verfallsdatum bezieht sich

Aufbewahrungsbedingungen Nicht über 30 °C lagern. In der Originalverpackung aufbewah-ren, um den Inhalt vor Licht zu schützen! Hinweis auf Haltbarkeit nach Anbruch oder Zubereitung

werfen!

Inhalt der Packung und weitere In-

Nach Zubereitung sofort verwenden! Nach Anbruch Reste

formationen Was DexaHEXAL 8 mg enthält



1 Ampulle enthält 8,74 mg Dexamethasondihydrogenphosphat-Dinatrium (Ph.Eur.) (entsprechend 8 mg Dexamethason-21-di-

hydrogenphosphat). Die sonstigen Bestandteile sind: Natriumedetat (Ph.Eur.), Natriumhydroxid, Propylenglycol, Was-

ser für Injektionszwecke Wie DexaHEXAL 8 mg aussieht und Inhalt der Pa-

ckungDexaHEXAL 8 mg ist eine klare, farblose Injektionslösung. DexaHEXAL 8 mg ist in Packungen mit 1, 3, 5 und 10 Ampullen mit je 2 ml Injektionslösung erhältlich.

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den

Pharmazeutischer Unternehmer

Industriestraße 25 83607 Holzkirchen

Telefon: (08024) 908-0 Telefax: (08024) 908-1290 E-Mail: service@hexal.com Hersteller Salutas Pharma GmbH

im September 2014.

Otto-von-Guericke-Allee 1 39179 Barleben Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet

Aktualisierungsstand Gebrauchs.info September 2015

Der Wirkstoff ist Dexamethasondihydrogenphosphat-Dinatrium

Hexal AG