Gebrauchsinformation: Information für Anwender

Dobutamin HEXAL®

250 mg Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Zur Anwendung bei Kindern und Erwachsenen

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 Iesen.

• Wenn Sie weitere Fragen haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.

• Dieses Arzneimitelt wurde Innen 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 hemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Siehe Abschnitt 4.

- Was in dieser Packungsbeilage steht

 1. Was ist Dobutamin HEXAL und wofür wird es angewendet?

 2. Was sollten Se vor der Anwendung von Dobutamin HEXAL beachter?

 3. Wie lest Dobutamin HEXAL anzuwenden?

 4. Wielche Nebenwirkungen sind möglich?

 5. Wie est Dobutamin HEXAL aufzubewahrer?

 6. Inhalt der Packung und weitere informationen

Was ist Dobutamin HEXAL Entsprechend sollte der Gebrauch von Dobutamin bei Kindern engmaschig überwacht werden. und wofür wird es angewendet?

Anwendungsgebiete
Dohutamin ist indiziert, wenn eine positiv inotrope Behandlung erforderlich ist, für Patienten mit kardialer Dekompensation infolge einer eingeschränkten myökardialen Kontraktillät, die entweder bedingt ist durch eine organische Herzerkrankung oder durch einen herzchrüngsische Herzerkrankung oder durch einen herzchrüngischen Eingrift vor allem, wenn esich mul eine Kardiale Dekompensation mit wermindertem Herzzeiholumen (low cardiac output), und erhöhtem Pulmonalkapillar-Druck (PCP) handelt.

Kinder und Jugendliche

Kinder und Jugendliche Dobutamin ist indiziert bei allen pädiatrischen Altersklas-sen (von Neugeborenen bis 18 Jahre) als inotrope Unter-stützung bei geringem Herzeitvolumen mit Hypoperfu-sion, die aus dekompensiertem Herzversagen nach Herzchirurgie, Kardiomyopathien und nach kardiogenem oder septischem Schock resultieren.

Hinweie Bei kardiogenem Schock, charakterisiert durch Herzversagen und schwere Hypotension und bei septischem Schock ist Dopamin das Mittel der 1. Wähl. Bei gestörter ventrikularer Funktion, erhöhten ventrikulären Füllungsdruck und erhöhtem systemischen Widerstand kann sich die zusätzliche Gabe von Dobutamin bei Patienten, die bereits mit Dopamin behandelt werden, als simroll erweisen.

Was sollten Sie vor der Anwendung von Dobutamin HEXAL beachten?

Dobutamin HEXAL darf nicht angewendet wer-

- Jobutamin HEXAL darf nicht angewendet werlen,
 wenn Sie allergisch gegen Dobutamin oder einen der
 mAbschnitt 6 genannten sonstigen Bestandtelle dieses Arzeimittells sind
 bei mechanischer Behinderung der Füllung der Herzekammer und/oder des Ausflusses aus dem Herzen,
 wie z. B. Herzbeuteltampronade, Perikarditis constrictiva (trankhafte Einengung des Herzens durch den
 Herzbeutel), hypertrophe obstruktive Kardiomyopathie (Herzmuskelerkrankung mit mechanische Behinschwere Anderstensose (Aortenklappenverangung)
 bei Flüssigkeitsmangel (hypovolämischer Zustand)
 wenn Sie mit bestimmen Agrenieritelne gegen Depressionen (aus der Gruppe der sogenannten Monoaminoxidase(MAG)-Hermstoffe, z. B. Moclobemid)
 behandelt werden.

- verringern oder das Arzneimittel vorübergehend absetzen.
 Da eine leichte Abnahme des Serumkaliumspiegels auftreten kann, wird Ihnen Ihr Arzt möglicherweise Blut entnehmen, um Ihre Kaliumwerte zu kontrollie-
- ren. Während der Anwendung von Dobutamin sollten Herzfrequenz und Herzrhythmus, arterieller Blutdruck und Infusionsgeschwindigkeit engmaschig kontrol-liert werden. Zu Beginn der Therapie wird die Über-wachung mittels EKG empfohlen, bis ein stabilies An-sprechen erreicht wird. Zusammenhang mit einer Do-Gelegentlich kam sein Anzen dresstschen Blutdruck-abfall, deshalb wird Ihr Arzt möglicherweise die Dosis von Dobutamin HEXAL verringern oder das Arznei-mittel vorübergehend absetzen.

Kinder
Eine Zunahme bei Herzfrequenz und Blutdruck sche Eine Zunarime bei Preizrrequenz und bildrürck scheint bei Kindern häufiger aufzurteten und intensiver zu sein als bei Erwachsenen. Es wurde berichtet, dass das Herz-Kreislaufsystem von Neugeborenen auf Dobutamin weniger sensibel reagiert und dass eine hypotensive (blutdrücksenkende) Wirkung öfters bei erwachsenen Patienten als bei kleinen Kindern beobachtet wird.

HEXAL

Anwendung von Dobutamin HEXAL zusammen mit anderen Arzneimitteln Informieren Sie Ihren Azt oder Apotheker, wenn Sie anderen Azzneimittel einnehmer/arnwenden, Kürzlich andere Azzneimittel eingenomen/angewenden haben oder basichtigen andere Arzneimittel einzunehmer/arzuwen-basichtigen andere Arzneimittel einzunehmer/arzuwen-

Folgende Arzneimittel können bei Anwendung zusammen mit Dobutamin HEXAL zu Wechselwirkungen füh-

Wichtigste Inkompatibilitäten Bekannte physikalische Unverträglichkeiten besteher

- mit:

 alkalischen Lösungen (z. B. Natriumhydrogencarbo-nat)

 Lösungen, die sowohl Natriumdisulfit als auch Etha-
- nat)
 Lösungen, die sowohl Natriumdisulfit als auch Ethanol enthalten
 Aciclovir, Alteplase, Aminophyllin, Bretyllum, Calciumchlorid, Galciumgluconat, Cefamandofformiat,
 Cephation-Natrium, Cephacolin-Natrium, Diazepam,
 Digoxin, Etacyreäture (Na-Sald), Furosemid, Heparin,
 Kallumchlorid, Magnesiani allat, Penicillin, Phenytoin, Streptokinase, Verapamil

Schwangerschaft und Stillzeit Wenn Sie schwanger sind oder still

Wenn Sie schwanger sind oder stillen, oder wenn Sie vermuten, schwanger zu sein oder beabsichtigen, schwanger zu werden, fragen Sie vor der Anvendung dieses Arzneimittels Ihren Arzt oder Apotheker um Rat.

Schwangerschaft
Da keine Erfahrungen zur Sicherheit einer Anwendung
während der Schwangerschaft vorliegen, sollte Dobutamin HEXAL bei Schwangeren nur bei vitaler Indikation
eingesetzt werden, wenn eine risikoärmere Behandlung
nicht zur Verfügung steht.

Stillzeit
Wird eine Behandlung während der Stillzeit erforderlich
sollte das Stillen für die Dauer der Behandlung unterbrochen werden.

Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen Es sind keine besonderen Vorsichtsmaßnahmen erfordentliche der Schalbeite der Sc

3 Wie ist Dobutamin HEXAL 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.

Dobutamin muss individuell dosiert werden!
Die erforderliche Infusionsgeschwindigkeit richte
nach dem Ansprechen des Patienten auf die The
und den Nebenwirkungen.

Erfahrungsgemäß spricht die Mehrzahl der Patienten auf Dosen von 2,5-10 Mikrogramm Dobutamin/kg KG/ Minute an. In Einzelfällen wurden Dosen bis 40 Mikro-gramm Dobutamin/kg KG/Minute verabreicht.

Anwendung bei Kindern und Jugendlichen Bei allen pädiatrischen Altersklassen (Neugeborne bis 18. Jahre) wird eine anfängliche Dosis von 5. Mikro-gramm/kg/Minute, angepasst je nach klinischer Wirkung at 2-20 Mikrogramm/kg/Minute, empfohlen. Gelegent-lich ist eine Dosis von 0,5-1,0 Mikrogramm/kg/Minute solls und 18. Jahren 1

Es wird empfohlen, vor dem Absetzen von Dobutamin HEXAL die Dosis schrittweise zu reduzieren!

Tabellen, aus denen für verschiedene Dosierunger die Infusionsraten bei unterschiedlichen Ausgangs konzentrationen hervorgehen:

Dosierung für Infusionspumpen

1 Durchstechflasche/Injektionsflasche mit 250 mg Dobutamin auf 50 ml Lösungsvolumen

Dosierungsbereich		Angaben in ml/Std. (ml/min)			
		Körpergewicht (KG)			
		50 kg	70 kg	90 kg	
Niedrig 2,5 µg/kg/ min	ml/Std. (ml/min)	1,5 (0,025)	2,1 (0,035)	2,7 (0,045)	
Mittel 5 μg/kg/ min	ml/Std. (ml/min)	3,0 (0,05)	4,2 (0,07)	5,4 (0,09)	
Hoch 10 µg/kg/ min	ml/Std. (ml/min)	6,0 (0,10)	8,4 (0,14)	10,8 (0,18)	

Fortsetzung auf der Rückseite >>

Dosierung für Dauerinfusionsgeräte Bei der Bewertung von Nebenwirkungen werden folgen-1 Duchstechtlasche/hijektionsflasche mit 250 mg Dobu-tamin auf 500 m Lösungsvolumen'

Dosierungsbereich		Angaben in ml/Std.* (Tropfen/min)*		
		Körpergewicht (KG)		
		50 kg	70 kg	90 kg
Niedrig 2,5 μg/kg/ min	ml/Std. (Tropf./min)	15 (5)	21 (7)	27 (9)
Mittel 5 μg/kg/ min	ml/Std. (Tropf./min)	30 (10)	42 (14)	54 (18)
Hoch 10 µg/kg/ min	ml/Std. (Tropf./min)	60 (20)	84 (28)	108 (36)

Bei doppelter Konzentration, d. h. bei 2-mal 250 mg Dobutamin auf 500 ml bzw. 250 mg Dobutamin auf 250 ml Lösungsvolumen, sind die Infusionsraten zu halbieren.

wentrikuläre Rhythmusstörungen
dosiabhängig ventrikuläre Extrasystolen (Extradosiabhängig ventrikuläre Extrasystolen (Extraschläge)
erhöhte Kammerfrequenz bei Patienten mit Vorhoffimmeri.
Hinweis
Während der Anwendung von Dobutamin HEXAL sollten
Herdrequenz, -rhythmus, Blutdruck, Urinfluss und Infusionsgeschwindigkeit engmascrig überwacht wein.
Es sollten, wenn möglich, Herzminutenvolumen, zentrater Venerdruck (ZVD) und pulmoral-kapillaren verden.
Es sollten, wenn möglich, Herzminutenvolumen, zentrater Venerdruck (ZVD) und pulmoral-kapillaren verden.
Es sollten, wenn möglich, Herzminutenvolumen, zentrater Venerdruck (ZVD) und pulmoral-kapillaren verden.
Es sollten, wenn möglich, Herzminutenvolumen, zentrater Venerdruck (ZVD) und pulmoral-kapillaren verden.
Es sollten, wenn möglich, Herzminutenvolumen, zentrater Venerdruck (ZVD) und pulmoral-kapillaren verden.
Es sollten, wenn möglich, Herzminutenvolumen, zentrater Venerdruck (ZVD) und pulmoral-kapillaren verden.

Hartwenden HexAL struz vur intravenösen Infusion nach
Auflösen und Verdümen bestimmt.

Eur Rekonstitution und Entnahme sollten Kanülen von
maximal 0,8 mm Durchmesser vervendet werden.

Dobutamin HEXAL pulver zur Herstellung einer Infusionsstelle.
Philmeis general verden.

Hautausschläg

Philmeis (Veneraldesen Patienten wird eine Diglatisieen höhte kammerfrequenz bei Patienten mit Vorhoffimmern, bei diesen Patienten wird eine Diglatisievor allem hei Patienten, die zuver mit Beta-Rezeptonen bei Patienten, die zuver mi

Dobutamin HEXAL Pulver zur Herstellung einer Infusi-onslösung wird in 10 ml Wasser für Injektionszwecke aufgelöts. Falls sich das Pulver zur Herstellung einer In-fusionslösung nicht vollständig löst, gibt man weitere 10 ml bizzi.

Vor Verabreichung des gelösten Pulvers zur Herstellung einer Infusionslösung sollte Dobutamin HEXAL weiter verdünnt werden. Dazu könner 5-sige Glücose-, physiologische Kochsalz-, Ringerlaktat- oder Natriumlaktatlösungen verwendet werden. Für den initialen Lösungsvorgang sollten Salzlösungen jedoch vermieden werden, da gang sollten Salzlösungen jedoch vermieden werden, da sie die Löslichkeit von Dobutaminhydrochlorid vermin-dern können

Vor der Weiterverdünnung kann das in Wasser für Injektionszwecke aufgelöste Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung bei Lagerung vor 2-8 "C maximal 24
Stunden und bei Raumtemperatur maximal 6 Stunden
ohne wesentlichen Aktivitätsverluss aufbewahrt werden.
Aus hygeinischen Gründen solltei die Weiterverdünnung
und -verwendung jedoch bäldindiglichst erfolgen.

Die Herstellung der gebrauchsfertigen Infusionsiösung sollte erst unmittelbar vor Anwendung erfolgen. Diese Lösung muss innerhalb von 24 Stunden aufgebraucht sein bzw. darf danach nicht mehr verwendet werden.

Lösungen, die Dobutamin HEXAL enthalten, können eine rosa Färbung aufweisen, die mit der Zelt kräftiger wird. Dies beruht auf einer leichten Oxidation des Wirkstoffes. Doch trift kein wesentlicher Aktivitätsventst auf, wenn die vorgeschriebenen Aufbewahrungshinweise beachtet

Dobutamin HEXAL ist nicht zur Mehrfachentnahme bestimmt!

Dauer der Anwendung
Die Dauer der Infusionsbehandlung richtet sich nach den
klinischen Erfordernissen und ist vom Arzt zu bestimmen.

Hinweis
Bei ununterbrochener Anwendung über mehr als 72
Stunden können Toleranzphänomene (Wirkungsabschwächungsphänomene) auftreten, die eine Dosissteigerung erforderlich machen.

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt, wenn Sie den Eindruck haben, dass die Wirkung von Dobutamin HEXAL zu stark oder zu schwach ist.

Wenn Sie eine größere Menge Dobutamin HEXAL angewendet haben als Sie sollten Symptome einer Überdosierung De Symptome auf na Allgemeinen durch eine übermäßige Stimulation der Beta-Rozeptoren bedingt. Sie Könne alsch durch Übelektl, Erbrecher Appetitiosiegleit, ffermigheit in Appetitiosiegleit, formigheit in Appetitiosiegleit, formigheit, appet

Therapiemaßnahmen bei Überdosierung Dobutamin HEXAL wird rasch verstoffwechselt und hat nur eine kurze Wirkdauer (Halbwertszeit 2-3 min).

Als Erstes sollte bei einer Überdosierung die Zufuhr von Dobutamin unterbrochen werden. Gegebenenfalls muss sofort mit Reaniantionsmaßnähmen begonnen werden. Unter intensiwmedizinsischen Bedingungen hat eine Detwachung und gegebenenfalls Korrektur der vitalen Poterwachung und gegebenenfalls Korrektur der vitalen Reinsig und Sentre der vitalen Poterwachung und Sentre der vitalen Poterwachung und Sentre delter vitalen Poterwachung und Sentre vitalen v

Schwere ventrikuläre Herzrhythmusstörungen lassen sich durch die Gabe eines Beta-Rezeptorenblockers oder von Lidocain behandeln.

Die Behandlung von Schmerzen im Brustkorb (Angina pectoris) sollte mit einem unter die Zunge (sublingual) verabreichten Nitrat und/oder mit einem möglichst kurz wirksamen in die Vene (fintzenen6s) gegebenen Beta-Rezeptorenblocker (z. B. Esmolol) erfolgen.

Bei hypertoner Blutdruckreaktion ist gewöhnlich eine Reduktion der Dosis oder Absetzen der Infusion ausrei-

Bei peroraler Aufnahme ist das Ausmaß der Resorption aus dem Mund oder Gastrointestinattrakt nicht vorhersagbar. Sollte versehentlich eine perorale Aufnahme erfolgt sein, kann möglicherweise durch die Gabe von Aktivichte der Besorption vermindert werden, die habtig wirkungsvoller ist als die Gabe von Ernetlika oder eine Magenspülner.

Der Nutzen von forcierter Diurese, Peritonealdialyse, Hä-modialyse oder Hämoperfusion mittels Aktivkohle ist bei Dobutamin-Überdosierungen nicht belegt.

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

4 Welche Nebenwirkungen sind möglich?

Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arzneimittel Ne-benwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen. Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überar-beitet im September 2013.

Sehr häufig: Häufig: Gelegentlich: Selten: Sehr selten:	mehr als 1 Behandelter von 10 1 bis 10 Behandelte von 100 1 bis 10 Behandelte von 1.000 1 bis 10 Behandelte von 10.000 weniger als 1 Behandelter von 10.000
Nicht bekannt:	Häufigkeit auf Grundlage der ver- fügbaren Daten nicht abschätz- bar

Mögliche Nebenwirkungen

Sehr häufig:

• Anstieg der Herzfrequenz von ≥ 30 Schlägen/Minute

- Häufig:

 Blüdruckanstieg um ≥ 50 mmHg. Bei Patienten mit arterieller Hypertonie ist mit einem stärkeren Blüdruckanstieg zu rechnen. Bei den meisten Patienten wird ein systolischer Blüdruckanstieg von 10-20 mmHg beobachtet.

 Blüdrucksbaftall

 ventrikuläre Rhythmusstörungen

 dossabhängie ventrikuläre Extrasystolen (Extraschläge)

- Übelkelt
 Haufausschig
 Heiber
 Pilebir
 Phlebiris (Venenentzündung) an der Infusionsstelle.
 Bei versehentlich paravenöser Inflitration kann es zu lokalen Entzündungen kommen.
 Handrang

- Sehr selten

 Bradykardie (erniedrigte Herzschlagfolge)

 Myokardischämie (Sauerstoffmangel im Herzmuskel)

 Herzinfarkt

 Herzstillstand
- Herzstillstand
 zu wenig Kalium im Blut (Hypokaliämie)
 petechiale ("flohstichartige") Blutungen
 Hautnekrosen (Absterben von Hautgewebe)

Kinder und Jugendliche Nebenwirkungen umfassen die Erhöhung des systoli-schen Blutdrucks, systemische Hypertonie oder Hypo-tonie, Tachykardie, Kopfschmerzen und Erhöhung des Linkskammerdrucks, der zu Lungenstauung um Lun-geniddem führen kann, und symptomatische Beschwer-

Meldung von Nebenwirkungen
Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Azzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilige angegeben sind. Sie können Nebenwirkungen auch direkt dem

Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte Abt. Pharmakovioilanz

Abt. Pharmakovigilanz Kurt-Georg-Kiesinger Allee 3 D-53175 Bonn Website: www.bfarm.de

anzeigen. Indem Sie Nebenwirkungen melden, kön Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung ges werden.

5 Wie ist Dobutamin HEXAL aufzubewahren?

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf dem Um-karton angegebenen Verfallsdatum nicht mehr verwen-den. Das Verfallsdatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats.

Aufbewahrungsbedingungen Injektionsflasche im Umkarton aufbewahren, um den Inhalt vor Licht zu schützen.

Weitere Hinweise auf Halltbarkeit nach Anbruch oder Zu-bereitung siehe Abschnitt 3 "Wie ist Dobutamin HEXAL anzuwenden?" unter "Hinweise zur Herstellung der In-fusionslösung".

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.



Was Dobutamin HEXAL enthält

Injektionsflasche mit 530 mg Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung enthält 280 mg Dobutaminhydro-chlorid entsprechend 250 mg Dobutamin.

Der sonstige Bestandteil ist: D-Mannitol

Wie Dobutamin HEXAL aussieht und Inhalt der Packung Packung mit 1 Injektionsflasche mit 530 mg Pulver zur Herstellung einer Infusionslösung

Pharmazeutischer Unternehmer Hexal AG Industriestraße 25 83607 Holzkirchen Telefon: (08024) 908-0 Telefax: (08024) 908-1290 E-Mail: service@hexal.com

Hersteller Salutas Pharma GmbH, ein Unternehmen der Hexa Otto-von-Guericke-Allee 1 39179 Barleben

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