#### Gebrauchsinformation: Information für Anwender

# Gemcitabin HEXAL® 40 mg/ml

## Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

#### Gemcitabin

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. Dieses Arzneimittel wurde Ihnen persönlich verschrieben. Geben Sie es nicht an Dritte wei-
- ter. Es kann anderen Menschen schaden, auch wenn diese die gleichen Beschwerden haben wie Sie.
- Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Siehe Abschnitt 4.

# Was in dieser Packungsbeilage steht

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

Was ist Gemcitabin HEXAL

# und wofür wird es angewen-Gemcitabin HEXAL gehört zu einer Gruppe von

Arzneimitteln, die "Zytostatika" genannt werden. Diese Arzneimittel zerstören sich teilende Zellen einschließlich Krebszellen. Gemcitabin HEXAL kann abhängig von der Krebsart alleine oder in Kombination mit ande-

ren Zytostatika gegeben werden. Gemcitabin HEXAL wird zur Behandlung von folgenden Krebsarten angewendet:

- nicht kleinzelliger Lungenkrebs (NSCLC), allein oder zusammen mit Cisplatin Bauchspeicheldrüsenkrebs
- Brustkrebs, zusammen mit Paclitaxel
- Ovarialkarzinom, zusammen mit Carboplatin
- Harnblasenkarzinom, zusammen mit Cisplatin

### Was sollten Sie vor der Anwendung von Gemcitabin **HEXAL** beachten? Gemcitabin HEXAL darf nicht angewen-

#### det werden. wenn Sie allergisch gegen Gemcitabin oder

- einen der in Abschnitt 6. genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind. · wenn Sie stillen.
- Warnhinweise und Vorsichtsmaßnah-

# Bei Ihnen werden vor der ersten Infusion Blutuntersuchungen durchgeführt, um zu über-

prüfen, ob Ihre Nieren- und Leberfunktion ausreichend ist. Vor jeder Infusion werden Blutuntersuchungen durchgeführt, um zu überprüfen, ob Sie genügend Blutzellen haben, um Gemcitabin HEXAL zu erhalten. Ihr Arzt wird möglicherweise die Dosis ändern oder die Behandlung unterbrechen, sofern es Ihr Allgemeinzustand erfordert und wenn Ihre Blutzellwerte zu niedrig sind. Periodisch werden Blutuntersuchungen durchgeführt, um Ihre Nieren- und Leberfunktion zu überprüfen. Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt, bevor Sie

Sie eine Lebererkrankung, Herzerkrankung oder Gefäßerkrankung haben oder zuvor hat-

Gemcitabin HEXAL anwenden, wenn

- Sie Probleme mit der Lunge oder den Nieren haben
- Sie kürzlich eine Strahlentherapie hatten oder eine solche Therapie bei Ihnen geplant ist. Sie kürzlich geimpft wurden (speziell Gelb-
- fieberimpfung). Sie Atemprobleme bekommen, sich sehr schwach fühlen oder sehr blass werden (kann ein Zeichen von Nierenversagen oder
- ein Problem mit Ihren Lungen sein). Sie allgemein Schwellungen, Kurzatmigkeit oder Gewichtszunahme entwickeln (das kann ein Zeichen dafür sein, dass Flüssigkeit von Ihren kleinen Blutgefäßen in das Gewebe

während der Behandlung mit diesem Arznei-

mittel Symptome wie Kopfschmerzen mit

Verwirrtheit, Krampfanfälle oder Sehverände-

austritt)

- rungen auftreten. Kontaktieren Sie dann unverzüglich Ihren Arzt. Dies kann eine sehr seltene Nebenwirkung des Nervensystems sein, die posteriores reversibles Enzephalopathie-Syndrom genannt wird. Sie schwanger sind oder vorhaben, ein Baby zu bekommen. Sie Schmerzen an der Infusionsstelle oder Symptome im Zusammenhang mit einem Pa-
- wie Schwellung, Rötung, lokale Hitze) verspüren.

ravasat (Reaktionen an der Infusionsstelle

Kinder und Jugendliche Die Anwendung von Gemcitabin bei pädiatrischen Patienten ist nicht von Bedeutung. Anwendung von Gemcitabin HEXAL zu-

#### kürzlich andere Arzneimittel eingenommen/angewendet haben oder beabsichtigen andere Arzneimittel einzunehmen/anzuwenden, ein-

sammen mit anderen Arzneimitteln

Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn

Sie andere Arzneimittel einnehmen/anwenden,

schließlich Impfungen und nicht verschreibungspflichtiger Arzneimittel. Schwangerschaft, Stillzeit und Zeugungs-/Gebärfähigkeit Wenn Sie schwanger sind oder stillen, oder wenn Sie vermuten, schwanger zu sein oder beabsichtigen schwanger zu werden, fragen Sie vor der Anwendung von Gemcitabin HEXAL

#### Schwangerschaft Wenn Sie schwanger sind oder eine Schwan-

Ihren Arzt oder Apotheker um Rat.

gerschaft planen, sagen Sie es Ihrem Arzt. Die Anwendung von Gemcitabin HEXAL sollte während der Schwangerschaft vermieden werden. Ihr Arzt wird mit Ihnen das mögliche Risiko einer Anwendung von Gemcitabin HEXAL während der Schwangerschaft besprechen.

Wenn Sie stillen, sagen Sie es Ihrem Arzt. Wenn Sie mit Gemcitabin HEXAL behandelt werden, muss abgestillt werden. Zeugungs-/Gebärfähigkeit

Männern wird empfohlen, während der Behandlung mit Gemcitabin HEXAL und bis zu 6 Monate danach kein Kind zu zeugen. Wenn Sie während der Behandlung oder bis zu 6 Monate danach ein Kind zeugen wollen, lassen Sie sich von Ihrem Arzt oder Apotheker beraten. Möglicherweise sollten Sie sich vor Behand-

lungsbeginn über die Möglichkeit der Spermaeinlagerung beraten lassen. Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen Gemcitabin HEXAL kann dazu führen, dass Sie sich müde fühlen, insbesondere im Zusammenwirken mit Alkohol. Führen Sie kein Fahrzeug oder bedienen Sie keine Maschinen, bis Sie si-

cher sind, dass die Gemcitabin HEXAL-Be-

handlung Sie nicht müde macht.

## anzuwenden? Die übliche Dosis von Gemcitabin HEXAL be-

Wie ist Gemcitabin HEXAL

trägt 1.000-1.250 mg pro Quadratmeter Ihrer Körperoberfläche. Ihre Körpergröße und Ihr Gewicht werden gemessen, um Ihre Körperober-fläche zu berechnen. Ihr Arzt wird die Körperoberfläche verwenden, um die richtige Dosis für Sie zu berechnen. Die Dosis wird möglicherweise in Abhängigkeit von Ihren Blutzellzahlen und Ihrem Allgemeinzustand angepasst oder die Behandlung verschoben. Wie häufig Sie Ihre Gemcitabin HEXAL-Infusion

behandelt werden. Sie werden Gemcitabin HEXAL immer nur nach Verdünnung als Infusion in eine Ihrer Venen er-

erhalten, hängt von der Krebsart ab, für die Sie

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

halten. Die Infusion dauert etwa 30 Minuten.

### Welche Nebenwirkungen sind möglich? Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arznei-

kungen sind definiert als:

Häufig:

mittel Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen. Die Häufigkeiten der beobachteten Nebenwir-

Sehr häufig: kann mehr als 1 Behandelten von 10 betreffen

kann bis zu 1 Behandelten von 10 betreffen kann bis zu 1 Behandelten Gelegentlich:

von 100 betreffen kann bis zu 1 Behandelten Selten: von 1.000 betreffen kann bis zu 1 Behandelten Sehr selten:

von 10.000 betreffen Nicht bekannt: Häufigkeit auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht abschätzbar

# Fieber oder Infektion (häufig): wenn Sie eine Körpertemperatur von 38 °C oder darüber

Sie müssen Ihren Arzt sofort informieren,

wenn Sie Folgendes bei sich bemerken:

haben, schwitzen oder andere Anzeichen einer Infektion haben (weil Sie dann möglicherweise weniger weiße Blutzellen als normal haben, was sehr häufig ist) unregelmäßige Herzfrequenz (Arrhythmie) (selten) Schmerzen, Rötung, Schwellung oder Wund-

allergische Reaktionen: wenn Sie einen Hautausschlag (sehr häufig)/Juckreiz (häufig) oder Fieber (sehr häufig) entwickeln · Müdigkeit, sich schwach fühlen, rasch in

Atemnot geraten oder blass aussehen (weil

sein im Mund verspüren (häufig)

Sie dann möglicherweise weniger Hämoglobin als normal haben, was sehr häufig ist) Bluten des Zahnfleisches, aus der Nase oder des Mundes oder eine andere Blutung, die nicht zum Stillstand kommt, einen rötlichen oder rosafarbenen Urin oder unerwartete Blutergüsse

(weil Sie dann möglicherweise weniger Blut-

- plättchen haben als normal, was sehr häufig ist) Atemnot (eine leichte Atemnot unmittelbar nach der Gemcitabin HEXAL-Infusion ist sehr häufig, die aber rasch abklingt, allerdings können gelegentlich oder selten schwerere Lungenprobleme auftreten) allgemeine Schwellungen, Kurzatmigkeit
- oder Gewichtszunahme, da möglicherweise Flüssigkeit von Ihren kleinen Blutgefäßen in das Gewebe austritt (Kapillarlecksyndrom) (sehr selten) Kopfschmerzen mit Sehveränderungen, Verwirrtheit, Krampfanfälle (posteriores reversibles Enzephalopathie-Syndrom) (sehr selten)
- Nebenwirkungen mit Gemcitabin HEXAL können sein: Sehr häufige Nebenwirkungen niedrige Hämoglobinwerte (Anämie)

#### niedrige Anzahl von Blutplättchen Atemnot Erbrechen

#### Übelkeit Hautausschlag, allergischer Hautauschlag,

• niedrige Anzahl weißer Blutzellen

- häufig juckend Haarausfall Veränderung von Leberwerten: Blutwerte au-
- Berhalb des Normbereichs Blut im Urin

ter Appetit)

von der Norm abweichender Urintest: Protein im Urin grippeähnliche Symptome einschließlich Fie-

ber, Kopfschmerzen, Schüttelfrost, Muskel-

schmerzen, Schwäche, Anorexie (verminder-

Ödeme (Schwellung der Knöchel, Finger,

- Füße, Gesicht) Häufige Nebenwirkungen Fieber verbunden mit einer niedrigen Anzahl
  - weißer Blutzellen (febrile Neutropenie) Anorexie (verminderter Appetit)
- Kopfschmerzen Schlaflosigkeit Schläfrigkeit
- laufende Nase Verstopfung Durchfall

Husten

- Schmerzen, Rötung, Schwellung oder Wundsein im Mund
- Juckreiz Schwitzen Muskelschmerzen
- Rückenschmerzen Fieber Schwäche
- Schüttelfrost Gelegentliche Nebenwirkungen

#### interstitielle Pneumonitis (Vernarbung der Lungenbläschen) Krämpfe der Atemwege (Keuchen)

- von der Norm abweichende Röntgenaufnah-
- me/Computertomographie der Brust (Vernarbung der Lunge)

Fortsetzung auf der Rückseite >>

- Schlaganfall
- unregelmäßige Herzfrequenz (Arrhythmie)
- Herzinsuffizienz
- Nierenversagen
- schwere Lebertoxizität, einschließlich Leberversagen und Tod
- hämolytisch urämisches Syndrom (eine Erkrankung, die durch hämolytische Anämie, akutes Nierenversagen und eine niedrige Anzahl an Blutplättchen charakterisiert ist)

### Seltene Nebenwirkungen

- Herzattacke (Herzinfarkt)
- niedriger Blutdruck
- schwere Hautreaktionen einschließlich Abschuppung der Haut, Geschwür- oder Blasenbildung
- Reaktionen an der Injektionsstelle
- Gangrän der Finger oder Zehen "Radiation Recall" (ein Hautausschlag ähnlich einem schweren Sonnenbrand), kann auf der Haut auftreten, die vorher einer Strahlentherapie ausgesetzt war
- Strahlentoxizität Narbenbildung der Lungenbläschen aufgrund einer Strahlentherapie
- Wasseransammlungen in der Lunge
- akutes Atemnotsyndrom (schwere Lungenentzündung, die zu Lungenversagen führt)
- Entzündung der Blutgefäße

#### Sehr seltene Nebenwirkungen erhöhte Anzahl von Blutplättchen

- anaphylaktische Reaktion (schwere Überempfindlichkeit/allergische Reaktion)
- Abschälen der Haut und schwere Blasenbildung der Haut, potentiell lebensbedrohlich (toxisch-epidermale Nekrolyse, Stevens-Johnson-Syndrom)
- ischämische Kolitis (Entzündung der inneren Auskleidung des Dickdarms, verursacht durch eine verminderte Blutversorgung)
- Kapillarlecksyndrom (Flüssigkeit von Ihren kleinen Blutgefäßen tritt in das Gewebe aus)
- posteriores reversibles Enzephalopathie-Syndrom (PRES) (ein neurologischer Zustand mit Symptomen, die Krampfanfälle, Kopfschmerzen, Verwirrtheit und Sehveränderungen einschließen)

Begleitumstände haben. Sie müssen Ihren Arzt unverzüglich informieren, wenn Sie Anzeichen für diese Nebenwirkungen bemerken. Wenn Sie sich wegen möglicher Nebenwirkun-

gen sorgen, sprechen Sie bitte mit Ihrem Arzt

Sie können einige dieser Symptome und/oder

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 Medizinpro-Abt. Pharmakovigilanz

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

darüber.

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

Wie ist Gemcitabin HEXAL

anzeigen. Indem Sie Nebenwirkungen melden,

#### 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 Verfallsdatum nicht mehr verwenden. Das Verfallsdatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats.

Die Krankenhausapotheke sollte die Flaschen von Gemcitabin HEXAL bei 2-8 °C lagern. Nicht einfrieren.

Sollte die Lösung verfärbt sein oder sichtbare Partikel beinhalten, muss die Lösung entsorgt werden.

## Inhalt der Packung und weitere Informationen

Die sonstigen Bestandteile sind: Salzsäure 10 %

(zur pH-Einstellung), Wasser für Injektionszwecke Wie Gemcitabin HEXAL aussieht und

#### Inhalt der Packung Gemcitabin HEXAL ist ein Konzentrat zur Her-

stellung einer Infusionslösung. 1 ml jeder Durchstechflasche enthält 40 mg

Gemcitabin (als Hydrochlorid) als aktive Substanz. Gemcitabin HEXAL ist ein Konzentrat zur Her-

stellung einer Infusionslösung und ist eine klare, farblose oder beinahe farblose Lösung. Durchstechflasche 200 mg

Jede Durchstechflasche enthält 200 mg Gem-

## citabin (als Hydrochlorid) in 5 ml.

Durchstechflasche 1.000 mg Jede Durchstechflasche enthält 1.000 mg Gem-

### citabin (als Hydrochlorid) in 25 ml.

Durchstechflasche 2.000 mg Jede Durchstechflasche enthält 2.000 mg Gemcitabin (als Hydrochlorid) in 50 ml.

Das Arzneimittel ist erhältlich in Packungen mit 1 Durchstechflasche, 5 Durchstechflaschen oder 10 Durchstechflaschen mit oder ohne schützenden Kunststoffbehälter (Onco-Safe). Der "Onco-Safe" kommt nicht in Kontakt mit dem Produkt und bietet einen zusätzlichen Transportschutz, wodurch die Sicherheit des medizinischen und pharmazeutischen Personals erhöht wird.

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr gebracht.

#### Pharmazeutischer Unternehmer Hexal AG Industriestraße 25

83607 Holzkirchen Telefon: (08024) 908-0 Telefax: (08024) 908-1290 E-Mail: service@hexal.com Hersteller

#### EBEWE Pharma Ges.m.b.H. Nfg. KG

Mondseestraße 11 4866 Unterach Österreich

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im Juli 2014.

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

# Gemcitabin HEXAL nicht mit anderen Arzneimitteln zu mischen.

prüfen, wenn es die Lösung und das Behältnis erlauben.

Die folgenden Informationen sind für medizinisches Fachpersonal bestimmt:

Parenterale Arzneimittel sind vor Verabreichung visuell auf Partikel und Verfärbungen zu über-

Die Kompatibilität mit anderen Arzneimitteln wurde nicht untersucht; es wird daher empfohlen,

Überführen Sie die benötigte Menge an Lösung unter aseptischen Bedingungen in einen geeigneten Infusionsbeutel oder -flasche. Die Lösung muss mit 0,9%iger Natriumchlorid- beziehungsweise 5%iger Glucose-Lösung weiter verdünnt werden. Mischen Sie die Flüssigkei-

ten mittels einer drehenden Handbewegung gründlich durch. Handhabung Bei der Zubereitung und Entsorgung der Infusionslösung müssen die üblichen Vorsichtsmaßnahmen für Zytostatika beachtet werden. Die Handhabung der Infusionslösung sollte in einem

Isolator oder einer Sicherheitswerkbank geschehen. Schutzkleidung sollte nach Bedarf angelegt werden (Schutzkittel, Handschuhe, Maske, Sicherheitsgläser). Bei Kontakt der Zubereitung mit den Augen kann es zu schwerwiegenden Reizungen kommen. Die Augen sollten

sofort und gründlich ausgewaschen werden. Kommt es zu einer bleibenden Reizung, sollte ein Arzt aufgesucht werden. Wenn Lösung auf die Haut gerät, sollten Sie gründlich mit Wasser spülen. Reste des Arzneimittels sowie sämtliches Material, das bei der Verdünnung und Verabreichung verwendet wurde, ist entsprechend der krankenhausüblichen Vorgehensweise beim Umgang mit zytotoxischen Substanzen sowie entsprechend den nationalen Anforderungen zur Entsorgung von Sonderabfällen zu vernichten.

# 24 Monate Stabilität nach Anbruch

Haltbarkeit

Die chemische und physikalische Stabilität wurde für 28 Tage bei 2-8 °C und Raumtemperatur (15-25 °C) gezeigt.

Nicht angebrochene Durchstechflaschen

Aus mikrobiologischer Sicht sollte das Produkt sofort verwendet werden. Wird es nicht sofort

Verwendung; diese sollte normalerweise nicht mehr als 24 Stunden bei 2-8 °C betragen, es sei denn, das Öffnen fand unter kontrollierten und validierten aseptischen Bedingungen statt. Haltbarkeit nach Verdünnung

Die chemische und physikalische Stabilität wurde für 28 Tage bei 2-8 °C und bei Raumtemperatur in 5 %iger Glucose- oder 0,9 %iger Natriumchlorid-Lösung (1,0 mg/ml, 7,0 mg/ml und 25 mg/ml) gezeigt. Aus mikrobiologischer Sicht sollte das Produkt unmittelbar verwendet

verwendet, ist der Anwender verantwortlich für Aufbewahrungszeit und -bedingungen vor der

werden. Wird es nicht unmittelbar verwendet, ist der Anwender verantwortlich für Aufbewah-

rungszeit und -bedingungen vor der Verwendung; diese sollte normalerweise nicht mehr als 24 Stunden bei 2-8 °C betragen, es sei denn die Verdünnung wurde unter kontrollierten und validierten aseptischen Bedingungen zubereitet. 50049900

Aktualizierungsstand Gebrauchs.info September 2015

### Was Gemcitabin HEXAL enthält Der Wirkstoff ist Gemcitabin (als Hydrochlorid).