Gebrauchsinformation: Information für Anwender

Leflunomid - 1 A Pharma® 10 mg **Filmtabletten**

Wirkstoff: Leflunomid

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

Was in dieser Packungsbeilage steht:

- 1. Was sind Leflunomid 1 A Pharma 10 mg Filmtabletten und wofür werden sie angewendet?
- 2. Was sollten Sie vor der Einnahme von Leflunomid 1 A Pharma 10 mg Filmtabletten beachten? 3. Wie sind Leflunomid - 1 A Pharma 10 mg Filmtabletten einzu-
- nehmen?
- 4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?5. Wie sind Leflunomid 1 A Pharma 10 mg Filmtabletten aufzu-
- bewahren? 6. Inhalt der Packung und weitere Informationen
- Dies ist besonders wichtig, wenn Sie

 andere Arzneimittel zur Behandlung Was sind Leflunomid -



1 A Pharma 10 mg Filmtabletten und wofür werden sie angewendet? Leflunomid - 1 A Pharma 10 mg gehört zu

einer Gruppe von Arzneimitteln, die Antirheumatika genannt werden. Leflunomid - 1 A Pharma 10 mg wird an-

gewendet, um erwachsene Patienten mit aktiver rheumatoider Arthritis zu behandeln Zu den Symptomen der rheumatoiden Ar-

thritis zählen Entzündungen der Gelenke, Schwellungen, Bewegungsstörungen und Schmerzen. Weitere Krankheitserscheinungen betreffen den ganzen Körper, hierzu zählen Appetitlosigkeit, Fieber, Kraftlosigkeit und Anämie (Mangel an roten Blutkörperchen).

Was sollten Sie vor der

Einnahme von Leflunomid - 1 A Pharma 10 mg Filmtabletten beachten? Leflunomid - 1 A Pharma 10 mg

darf nicht eingenommen werden, wenn Sie jemals überempfindlich (aller-

- gisch) gegen Leflunomid (insbesondere mit einer schweren Hautreaktion, häufig begleitet von Fieber, Gelenkschmerzen, rötlichen Verfärbungen der Haut oder Blasen [z. B. Stevens-Johnson-Syndrom]), Erdnuss oder Soja oder einen der in Abschnitt 6. genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind wenn Sie irgendwelche Leberbeschwerden haben
- wenn Sie ein mittelschweres bis schweres Nierenleiden haben
- wenn Sie eine stark erniedrigte Eiweiß-
- menge im Blut (Hypoproteinämie) haben wenn Sie irgendwelche Beschwerden
- haben, die Ihr **Immunsystem** beeinflussen (z. B. AIDS) wenn Sie irgendwelche Probleme haben, die die Funktion Ihres Knochen-
- marks betreffen, oder wenn die Zahl der roten oder weißen Blutkörperchen in Ihrem Blut oder die Anzahl der Blutplättchen reduziert ist wenn Sie an einer schweren Infektion wenn Sie schwanger sind, denken,
- dass Sie schwanger sein könnten, oder

Warnhinweise und Vorsichtsmaß-Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt, Apo-

theker oder dem medizinischen Fac sonal, bevor Sie Leflunomid - 1 A Pharma 10 mg einnehmen,

• wenn Sie in der Vergangenheit einmal an Tuberkulose (Lungenerkrankung) oder interstitieller Lungenerkrankung litten

wenn Sie **männlich** sind und ein Kind

zeugen möchten. Da nicht ausgeschlossen werden kann, dass Leflunomid - 1 A Pharma 10 mg in die Samenflüssigkeit übergeht, soll während der Behandlung mit Leflunomid - 1 A Pharma 10 mg ein zuverlässiger Empfängnisschutz angewendet werden. Wenn Sie ein Kind zeugen möchten, sollten Sie mit Ihrem Arzt sprechen,

der Ihnen empfehlen kann, die Einnah-

me von Leflunomid - 1 A Pharma 10 mg

zu beenden und bestimmte Arzneimit-

tel einzunehmen, um Leflunomid -1 A Pharma 10 mg schnell und ausreichend aus dem Körper auszuscheiden. Sie sollten dann Ihr Blut untersuchen lassen, um sicherzugehen, dass Leflunomid - 1 A Pharma 10 mg ausreichend aus dem Körper ausgeschieden wurde. Sie sollten danach eine Wartezeit von mindestens 3 weiteren Monaten einhalten, bevor Sie versuchen, ein Kind zu zeugen. Leflunomid - 1 A Pharma 10 mg kann gelegentlich zu Problemen mit Ihrem Blut, Ihrer Leber, Ihrer Lunge oder den Nerven in Ihren Armen und Beinen führen. Es

kann auch einige schwere allergische Reaktionen hervorrufen oder die Gefahr einer schweren Infektion erhöhen. Für weitere Informationen hierzu lesen Sie bitte

Abschnitt 4 "Welche Nebenwirkungen sind möglich?". Ihr Arzt wird vor und während der Behandlung mit Leflunomid - 1 A Pharma 10 mg regelmäßig Blutuntersuchungen vornehmen, um die Blutkörperchen und die Leber zu überprüfen. Ihr Arzt wird auch regelmäßig Ihren Blutdruck messen, da die Einnahme von Leflunomid -1 A Pharma 10 mg zu einer Blutdrucker-

höhung führen kann.

Kinder und Jugendliche Die Einnahme von Leflunomid - 1 A Pharma 10 mg wird für Kinder und Jugend-

Einnahme von Leflunomid - 1 A Pharma 10 mg zusammen mit anderen **Arzneimitteln**

liche unter 18 Jahren nicht empfohlen.

Informieren Sie Ihren Arzt, Apotheker oder das medizinische Fachpersonal. wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen/ anwenden, kürzlich andere Arzneimittel eingenommen/angewendet haben oder

beabsichtigen andere Arzneimittel einzu-

Aktualisierungsstand Gebrauchs.info September 2015

nehmen/anzuwenden.

- der rheumatoiden Arthritis einnehmen, wie Malariamittel (z. B. Chloroquin und Hydroxychloroquin), Goldpräparate (intramuskulär oder zum Einnehmen), D-Penicillamin, Azathioprin und andere Immunsuppressiva (z. B. Methotrexat), da diese Kombinationen nicht empfehlenswert sind. ein Arzneimittel mit dem Namen Co-lestyramin (zur Senkung erhöhter Cholesterinwerte) oder Aktivkohle
- einnehmen, da diese Arzneimittel die Aufnahme von Leflunomid - 1 A Pharma 10 mg in den Körper herabsetzen können. Phenytoin (zur Behandlung von Epi-
- lepsie), **Warfarin** oder **Phenprocoumon** (zur Blutverdünnung) oder **Tolbutamid** (zur Behandlung des Typ-2-Diabetes) einnehmen. Diese Arzneimittel können das Nebenwirkungsrisiko erhöhen.

Wenn Sie bereits ein nicht-steroidales Antirheumatikum (NSAR) und/oder Kortikosteroide einnehmen, dürfen Sie diese auch während der Behandlung mit Leflunomid - 1 A Pharma 10 mg weiter einnehmen.

Müssen Sie geimpft werden, so holen Sie

ärztlichen Rat ein. Bestimmte Impfungen sollten während der Behandlung mit Leflunomid - 1 A Pharma 10 mg und einen bestimmten Zeitraum über das Behandlungsende hinaus nicht erfolgen. Einnahme von Leflunomid - 1 A Pharma 10 mg zusammen mit Nahrungs-

mitteln und Getränken und Alkohol Leflunomid - 1 A Pharma 10 mg kann zu den Mahlzeiten oder unabhängig davon eingenommen werden. Es wird empfohlen, während der Behandlung mit Leflunomid - 1 A Pharma 10 mg keinen Alkohol zu trinken. Der Konsum von Alkohol während der Behandlung mit Leflunomid - 1 A Pharma 10 mg kann die Wahrscheinlichkeit für eine Leberschädigung erhöhen. Schwangerschaft, Stillzeit und Zeugungs-/Gebärfähigkeit

Nehmen Sie Leflunomid - 1 A Pharma 10 mg **nicht** ein, wenn Sie **schwanger** sind oder denken, dass Sie schwanger sein könnten oder beabsichtigen schwan-

ger zu werden. Wenn Sie schwanger sind oder schwanger werden, während Sie Leflunomid - 1 A Pharma 10 mg einnehmen, ist das Risiko, ein Baby mit schwerwiegenden Fehlbildungen zu bekommen, erhöht. Frauen im gebärfähigen Alter dürfen Leflunomid - 1 A Pharma 10 mg nicht einnehmen, ohne zuverlässigen Empfängnisschutz zu praktizieren. Informieren Sie Ihren Arzt, wenn Sie planen, nach Absetzen von Leflunomid 1 A Pharma 10 mg schwanger zu werden. Es muss sichergestellt sein, dass Leflu-

nomid - 1 A Pharma 10 mg vollständig aus Ihrem Körper ausgeschieden ist, bevor Sie versuchen, schwanger zu werden. Dies kann bis zu 2 Jahre dauern. Die Zeit kann durch Einnahme bestimmter Arzneimittel, die die Ausscheidung von Leflunomid - 1 A Pharma 10 mg aus Ihrem Körper beschleunigen, auf wenige Wochen verkürzt werden. In jedem Fall sollte durch eine Blutuntersuchung bestätigt werden, dass Leflunomid - 1 A Pharma 10 mg ausreichend aus Ihrem Körper ausgeschieden ist, und anschließend sollten Sie mindestens einen weiteren Monat warten, bevor Sie schwanger werden. Für weitere Informationen zum Labortest setzen Sie sich bitte mit Ihrem Arzt in Verbindung. Wenn Sie während der Behandlung mit

Leflunomid - 1 A Pharma 10 mg oder in den 2 Jahren nach Beendigung der Behandlung vermuten, schwanger zu sein, müssen Sie sich sofort mit Ihrem Arzt in

Verbindung setzen, um einen Schwangerschaftstest durchführen zu lassen. Falls der Test bestätigt, dass Sie schwanger sind, könnte Ihr Arzt eine Behandlung mit bestimmten Arzneimitteln vorschlagen, um Leflunomid - 1 A Pharma 10 mg schnell und ausreichend aus Ihrem Körper auszuscheiden. Dies kann das Risiko für Ihr Kind verringern. Nehmen Sie Leflunomid - 1 A Pharma 10 mg nicht ein, wenn Sie stillen, da Leflunomid in die Muttermilch übergeht. Verkehrstüchtigkeit und das Be-

dienen von Maschinen Leflunomid - 1 A Pharma 10 mg kann bei

Ihnen Schwindel hervorrufen, der Ihre Konzentrations- und Reaktionsfähigkeit herabsetzen kann. Wenn Sie hiervon betroffen sind, setzen Sie sich nicht an das Steuer eines Fahrzeugs oder bedienen Sie keine Maschinen.

Leflunomid - 1 A Pharma 10 mg enthält Lactose und entölte Phos-

- pholipide aus Sojabohnen. Bitte nehmen Sie dieses Arzneimittel daher erst nach Rücksprache mit Ihrem Arzt ein, wenn Ihnen bekannt ist, dass Sie unter einer Unverträglichkeit
 - gegenüber bestimmten Zuckern leiden. Wenn Sie allergisch gegen Erdnuss oder Soja sind, dürfen Sie dieses Arz-

neimittel nicht anwenden.



Wie sind Leflunomid -1 A Pharma 10 mg Filmtabletten einzunehmen?

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

Die empfohlene Anfangsdosis von Leflunomid - 1 A Pharma 10 mg beträgt 100 mg Leflunomid 1-mal täglich an den ersten 3 Tagen. Danach beträgt die empfohlene Erhaltungsdosis bei rheumatoider Arthritis 10 mg oder 20 mg Lefluno-mid - 1 A Pharma 10 mg 1-mal täglich, abhängig von der Schwere der Erkrankung.

Schlucken Sie die Tablette unzerkaut mit viel Wasser.

Es kann ca. 4 Wochen oder länger dauern, bis Sie eine Besserung Ihres Krankheitszustandes spüren. Bei manchen Patienten kann eine weitere Besserung noch nach 4 bis 6 Monaten Behandlung erfolgen.

Normalerweise wird Leflunomid - 1 A Pharma 10 mg über einen längeren Zeitraum eingenommen.

Wenn Sie eine größere Menge von Leflunomid - 1 A Pharma 10 mg eingenommen haben, als Sie sollten Wenn Sie eine größere Menge von Leflu-

nomid - 1 A Pharma 10 mg eingenommen haben, als Sie sollten, so setzen Sie sich mit Ihrem Arzt in Verbindung oder holen Sie ärztlichen Rat ein. Nehmen Sie möglichst Ihre Tabletten oder die Schachtel mit, um sie dem Arzt zu zeigen.

Wenn Sie die Einnahme von Leflunomid - 1 A Pharma 10 mg vergessen haben Wenn Sie eine Dosis ausgelassen haben,

nehmen Sie diese, sobald Sie es merken, es sei denn, es ist fast Zeit für die nächste Dosis. Nehmen Sie nicht die doppelte Dosis ein, wenn Sie die vorherige Einnahme vergessen haben.

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

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

neimittel Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Benachrichtigen Sie Ihren Arzt sofort und

beenden Sie die Einnahme von Leflunomid - 1 A Pharma 10 mg wenn Sie Schwäche verspüren, sich benommen oder schwindlig fühlen

- oder Atembeschwerden haben, da dies Anzeichen einer schweren allergischen Reaktion sein können, wenn Sie Hautausschläge oder Geschwüre im Mund bekommen, da
- diese schwere, manchmal lebensbedrohliche Reaktionen anzeigen können (z. B. Stevens-Johnson-Syndrom, toxische epidermale Nekrolyse, Erythema multiforme). Benachrichtigen Sie Ihren Arzt sofort bei blasser Haut, Müdigkeit oder Auftre-
- Bluterkrankung anzeigen kann (ausgelöst durch ein Ungleichgewicht der verschiedenen Blutzellen, aus denen das Blut besteht) Müdigkeit, Bauchschmerzen oder Gelbsucht (gelbe Verfärbung der Augen oder der Haut), da dies einen erns-

ten Zustand wie Leberversagen anzei-

ten von blauen Flecken, da dies eine

- gen kann, der tödlich sein kann jeglichen Symptomen einer Infektion wie Fieber, Halsschmerzen oder Husten, da dieses Arzneimittel die Wahrscheinlichkeit für eine schwere Infek tion, die lebensbedrohlich sein kann, erhöhen kann
- Husten oder Atemproblemen, da dies eine Lungenentzündung anzeigen kann (interstitielle Lungenerkrankung) ungewohntem Kribbeln, Kraftlosig-

keit oder Schmerzen in Ihren Händen

oder Füßen, da dies auf Probleme mit

Ihren Nerven (periphere Neuropathie) hindeuten kann. Häufige Nebenwirkungen (kann bis zu 1 Behandelten von 10 betreffen) eine geringe Senkung der Zahl der weißen Blutzellen (Leukopenie)

leichte allergische Reaktionen Appetitlosigkeit, Gewichtsverlust (im Allgemeinen unbedeutend)

- Müdigkeit (Asthenie)
- Kopfschmerzen, Schwindel ungewöhnliche Hautempfindungen wie Kribbeln (Parästhesie)
- Schädigung der Nervenbahnen in den Armen oder Beinen (periphere Neuro-
- Durchfall Übelkeit, Erbrechen Entzündung der Mundhöhle oder Mund-

eine leichte Erhöhung des Blutdrucks

- geschwüre Bauchschmerzen Leberwerterhöhungen
- Ekzem, trockene Haut, Hautausschläge und Juckreiz

pathie)

Sehnenscheidenentzündung (Schmer-

verstärkter Haarausfall

- zen, verursacht durch eine Entzündung der Membran, die die Sehnen umgibt, gewöhnlich an Händen oder Füßen)
- (Kreatinphosphokinase) Gelegentliche Nebenwirkungen (kann bis zu 1 Behandelten von 100 betreffen)

eine Erhöhung bestimmter Blutwerte

- eine Senkung der Zahl der roten Blutkörperchen (Blutarmut) und der Blutplättchen (Thrombopenie)
- eine Senkung des Kaliumspiegels im Blut
 - Angstgefühl
 - Geschmacksveränderungen Urtikaria (Nesselsucht)
- Sehnenruptur Polen: ein Anstieg der Blutfettwerte (Cholesterin und Triglyceride)
- eine Verminderung der Phosphatwerte

Seltene Nebenwirkungen (kann bis zu 1 Behandelten von 1.000 betreffen) eine Erhöhung der Anzahl der Blutzellen, die Eosinophile genannt werden (Eosinophilie); eine geringe Verringerung der Zahl der weißen Blutzellen D-53175 Bonn Website: www.bfarm.de anzeigen. Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass

(Leukopenie); Verringerung aller Blutzellen (Panzytopenie)

- eine starke Erhöhung des Blutdrucks
- Lungenentzündung (interstitielle Lungenerkrankung)
- Leberwerterhöhungen, woraus sich ernsthafte Störungen wie Hepatitis oder Gelbsucht entwickeln können
- schwere Infektionen, Sepsis genannt, die möglicherweise tödlich sein können
- eine Erhöhung bestimmter Blutwerte (Laktatdehydrogenase)

Sehr seltene Nebenwirkungen (kann bis zu 1 Behandelten von 10.000 betreffen) eine deutliche Abnahme bestimmter

- weißer Blutzellen (Agranulozytose)
- schwere und möglicherweise schwerwiegende allergische Reaktionen Entzündung der kleinen Gefäße (Vas-
- kulitis, einschließlich nekrotisierender Vaskulitis der Haut) Entzündung der Bauchspeicheldrüse
- (Pankreatitis) ernsthafte Leberstörungen wie Leber-
- versagen oder Nekrose (möglicherweise mit tödlichem Verlauf) schwerwiegende, unter Umständen le-
- bensbedrohliche Reaktionen (Stevens-Johnson-Syndrom, toxische epidermale Nekrolyse, Erythema multiforme) Andere Nebenwirkungen, wie Nierenver-

sagen, eine Senkung der Harnsäurespiegel im Blut, Unfruchtbarkeit bei Männern (die sich wieder zurückbildet, wenn die Einnahme dieses Arzneimittels beendet wird), kutaner Lupus erythematodes (gekennzeichnet durch Ausschlag und Rötung an Hautstellen, die dem Licht ausgesetzt sind) und Psoriasis (neu auftretend oder verschlechtert) können mit unbekannter Häufigkeit auftreten. Meldung von Nebenwirkungen

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

Bundesinstitut für Arzneimittel und Medi-

zinprodukte Abt. Pharmakovigilanz Kurt-Georg-Kiesinger Allee 3

mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden. Wie sind Leflunomid -

1 A Pharma 10 mg Filmtabletten aufzubewahren? Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf der Flasche und der Faltschachtel an-

gegebenen Verfalldatum nicht mehr anwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des Monats. Die Flasche fest verschlossen halten, um den Inhalt vor Feuchtigkeit zu schützen

Entsorgen Sie Arzneimittel nicht im Abwasser oder Haushaltsabfall. Fragen Sie

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

Inhalt der Packung und

weitere Informationen Was Leflunomid - 1 A Pharma 10 mg enthält Der Wirkstoff ist Leflunomid.

Eine Filmtablette enthält 10 mg Leflunomid.

· Die sonstigen Bestandteile sind: lablettenkern: Lactose-Monohydrat, Hyprolose (5,0-16,0 % Hydroxypro-

poxy-Gruppen), Weinsäure (Ph.Eur.), Natriumdodecylsulfat und Magnesiumstearat (Ph.Eur.). Filmüberzug: entölte Phospholipide aus Sojabohnen, Poly(vinylalkohol), Talkum, Titandioxid (E172) und Xanthangummi.

Wie Leflunomid - 1 A Pharma 10 mg aussieht und Inhalt der Packung Leflunomid - 1 A Pharma 10 mg sind weiß bis fast weiß und rund mit einem Durch-

messer von etwa 6 mm.

Die Filmtabletten sind in Flaschen verpackt. Es sind Packungsgrößen mit 20, 30, 50 und 100 Filmtabletten erhältlich.

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr gebracht.

Pharmazeutischer Unternehmer 1 A Pharma GmbH Keltenring 1 + 3

Telefon: 089/6138825-0 Hersteller Salutas Pharma GmbH Otto-von-Guericke-Allee 1

39179 Barleben

82041 Oberhaching

Dieses Arzneimittel ist in den Mitgliedsstaaten des Europäischen Wirtschaftsraumes (EWR) unter

den folgenden Bezeichnungen zugelassen: Deutschland: Leflunomid - 1 A Pharma 10 mg Filmtabletten Leflunomide Sandoz 10 ma Belgien: filmomhulde tabletten

Tschechische Republik: Leflunomid Sandoz 10 mg,

Vereiniates

potahované tablety Ungarn: Leflunomide Sandoz 10 mg filmtabletta

Italien: Leflunomide Sandoz 10 mg, compresse rivestite con film

Niederlande: Leflunomide Sandoz 10 mg, filmomhulde tabletten

Leflunomide Sandoz, 10 mg,

tabletki powlekane LEFLUNOMIDĂ SANDOZ Rumänien: 10 mg, comprimate filmate

Leflunomide 10 mg Film-Königreich: coated Tablets

Diese Packungsbeilage wurde zu-

letzt überarbeitet im November 2013.

Aktualisierungsstand Gebrauchs.info September 2015

50042033

51728775 Code: 934