ALIUD® PHARMA GmbH · D-89150 Laichingen



GEBRAUCHSINFORMATION: Information für den Anwender

Terbinafin AL 125 mg Tabletten

Wirkstoff: Terbinafin (als Terbinafinhydrochlorid)

Lesen Sie die gesamte Gebrauchsinformation sorgfältig durch, bevor Sie mit der Einnahme dieses Arzneimittels beginnen.

- Lesen Sie die gesamte Gebrauchsinformation Sorgrafung durch, bevor Sie mit der Einnahme dieses Arzneimitteis beginnen.

 Heben Sie die Gebrauchsinformation 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 eine der aufgeführten Nebenwirkungen Sie erheblich beeinträchtigt oder Sie Nebenwirkungen bemerken, die nicht in dieser Gebrauchs-information angegeben sind, informieren Sie bitte Ihren Arzt oder Apotheker.

Diese Gebrauchsinformation beinhaltet:

- Diese Gebrauchsinformation beninanet:

 1. Was list Terbinafin AL 125 mg und wofür wird es angewendet?

 2. Was müssen Sie vor der Einnahme von Terbinafin AL 125 mg beachten?

 3. Wie ist Terbinafin AL 125 mg einzunehmen?

 4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?

 5. Wie ist Terbinafin AL 125 mg aufzubewahren?

 6. Weitzen Informationer

- 6. Weitere Informationen

1. Was ist Terbinafin AL 125 mg und wofür wird es angewendet?

Terbinafin AL 125 mg enthält den Wirkstoff Terbinafinhydrochlorid. Terbinafin ist ein Mittel gegen Pilzerkrankungen (Antimykotikum). Terbinafin AL 125 mg wird angewendet:

• zur Behandlung von Hautinfektionen durch parasitäre Pilze, die die Haut

- - befallen (Dermatophyten), z.B.:

 Tinea corporis (Pilzinfektion auf der Haut des ganzen Körpers mit Ausnahme von Kopf, Händen, Füßen und Leistengegend; besonders betroffen sind unbehaarte Hautregionen).

 Tinea cruris (Pilzinfektion der Leistenregion).
- Tinea cruris (Priziniektion der Leisteilregion).
 Tinea pedis ("Fußpilz"; eine Pilzinfektion, die besonders die Haut zwischen den Zehen befällt).
 zur Behandlung von Infektionen der Finger- und Zehennägel (Onychomykosen) durch parasitäre Pilze, die die Haut befällen (Dermatophyten). Terbinafin wirkt nicht gegen Pityriasis versicolor ("Kleienpilzflechte"; eine durch Hefepilze verursachte Hautinfektion).

2. Was müssen Sie vor der Einnahme von Terbinafin AL 125 mg beachten?

Terbinafin AL 125 mg darf nicht eingenommen werden

- wenn Sie überempfindlich (allergisch) gegen Terbinafinhydrochlorid sind.
 wenn Sie überempfindlich (allergisch) gegen ienen der sonstigen Bestandteile von Terbinafin AL 125 mg sind (eine Liste der sonstigen Bestandteile finden Sie im Abschnitt 6. "Weitere Informationen").
 wenn Sie an einer schweren Nierenerkrankung leiden (wenn Ihre Nierenfunktion gestört ist). Ihr Arzt wird Ihnen sagen, ob Sie dieses Arzneimittel einnehmen dürfen.
- wenn Sie an einer chronischen oder akuten Lebererkrankung leiden (wenn Ihre Lebererkrankung schon seit langer Zeit besteht oder Ihre Leberfunktion derzeit gestört ist). Ihr Arzt wird Ihnen sagen, ob Sie dieses Arzneimittel einnehmen dürfen.

Besondere Vorsicht bei der Einnahme von Terbinafin AL 125 mg ist erforderlich

Bevor Sie mit der Behandlung mit Terbinafin AL 125 mg beginnen, sollte Ihr Arzt eventuelle vorbestehende Leberbeschwerden untersuchen bzw. feststellen, ob Sie derzeit an einer Lebererkrankung leiden, da Terbinafin bei Patienten mit oder ohne vorbestehende Lebererkrankung in sehr selte-nen Fällen Leberversagen auslösen kann (siehe Abschnitt 2. "Terbinafin AL 125 mg darf nicht eingenommen werden" und Abschnitt 4. "Welche Nebenwirkungen sind möglich?").

Nebetwinkungen sind ningkrich?).

Bitte informieren Sie <u>umgehend</u> Ihren Arzt, wenn Sie an einer der folgenden Erkrankungen leiden bzw. jemals gelitten haben:

• Lebererkrankungen. Terbinafin kann in seltenen Fällen folgende Erkrankungen verursachen:

— Cholestase (Gallenstau; gestörter Abfluss der Gallenflüssigkeit aus

- der Leber) und Hepatitis (Leberentzündung).

Diese seltenen Nebenwirkungen treten in der Regel innerhalb der ersten zwei Behandlungsmonate auf. Informieren Sie Ihren Arzt, wenn Sie Anzeichen einer Lebererkrankung bemerken, wie z.B.: – Juckreiz (Pruritus).

- Anhaltende Übelkeit ohne ersichtlichen Grund (ungeklärte persistierende Nausea). Appetitlosigkeit (Anorexie).
- Müdigkeit.
- Ikterus (Gelbfärbung der Haut oder Bindehaut im Auge). Erbrechen.
- Bauchschmerzen. Dunkler Urin.
- Heller Stuhl

Ihr Arzt wird dann <u>umgehend</u> Ihre Leberfunktion untersuchen. Möglicherweise muss die Behandlung mit Terbinafin AL 125 mg abgebrochen werden.

 Wenn Sie hohes Fieber oder Halsschmerzen bekommen, wird der Arzt Ihre Blutwerte untersuchen. Terbinafin kann in seltenen Fällen Erkranınre Blutwerte untersuchen. Terbinafin kann in seltenen Fällen Erkrankungen des Blutes verursachen.
Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker über alle Ihre gegenwärtigen
und früheren Krankheiten, insbesondere folgende:

Psoriasis (Schuppenflechte). In sehr seltenen Fällen kann Terbinafin
eine Schuppenflechte verschlimmern.

Eingeschränkte Nierenfunktion. Möglicherweise muss Ihre TerbinafinDosis verringert werden.

Wenn der Verdacht besteht, dass Sie eine Immunabwehrschwäche haben, wird Ihr Arzt eventuell nach sechs Wochen Behandlung mit Terbinafin AL 125 mg eine Blutuntersuchung anordnen.

Patienten mit eingeschränkter Leberfunktion Terbinafin AL 125 mg darf nicht von Patienten mit chronischer oder akuter Lebererkrankung eingenommen werden.

Bei Einnahme von Terbinafin AL 125 mg mit anderen Arzneimitteln

Bitte informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arznei-mittel einnehmen/anwenden bzw. vor kurzem eingenommen/angewen-

det haben, auch wenn es sich um nicht verschreibungspflichtige Arzneimittel handelt.

Terbinafin hat einen Einfluss darauf, wie die Leber bestimmte andere Arz-neimittel im Körper abbaut. Diese Arzneimittel sind nachfolgend aufge-führt. Ihr Arzt kennt diese Arzneimittel und wird gegebenenfalls die Dosis nach Bedarf anpassen.

Besondere Vorsicht ist erforderlich, wenn Sie gleichzeitig eines der folgenden Arzneimittel anwenden:

- Arzneimittel, die sich auf Terbinafin AL 125 mg auswirken

 Rifampicin (Antibiotikum zur Behandlung von Infektionen, wie z.B. Tuberkulose): Rifampicin kann die Wirkung von Terbinafin AL 125 mg abschwächen
- Schwachen.
 Cimetidin (zur Behandlung bestimmter Magen- und Darmkrankheiten): Cimetidin kann die Wirkung von Terbinafin AL 125 mg verstärken.
 Arzneimittel, auf die sich Terbinafin AL 125 mg auswirkt
 Bestimmte Antidepressiva (Arzneimittel zur Behandlung von Depressionen/Niedergeschlagenheit):
- trizyklische Antidepressiva (z.B. Amitriptylin, Clomipramin, Imipramin).
 selektive Serotonin-Wiederaufnahmehemmer (SSRI, z.B.
- Citalopram, Escitalopram, Fluoxetin).

 Betablocker (zur Behandlung von Bluthochdruck; z.B. Atenolol, Pro-
- pranolol, Bisoprolol).

 Monoaminoxidase-B-Hemmer (MAO-B-Hemmer zur Behandlung der

Parkinson-Krankheit; z.B. **Selegilin, Rasagilin**).

Die Wirkung dieser Arzneimittel kann verstärkt werden. Ihr Arzt wird bei Bedarf Ihre Dosis anpassen.

Oral einzunehmende Verhütungsmittel Bei einigen Frauen, die gleichzeitig orale Verhütungsmittel (die "Pille") und Terbinafin eingenommen haben, sind folgende Störungen aufgetreten:

Zwischenblutungen (vaginale Blutung zwischen den Regelblutungen).
 Unregelmäßiger Menstruationszyklus (Regelblutung in unregelmäßigen

Bei Einnahme von Terbinafin AL 125 mg zusammen mit Nahrungsmitteln und Getränken

Terbinafin AL 125 mg kann zu den Mahlzeiten oder unabhängig davon eingenommen werden

Schwangerschaft und Stillzeit Fragen Sie vor der Einnahme/Anwendung von allen Arzneimitteln Ihren

Arzt oder Apotheker um Rat.

Schwangerschaft Terbinafin kann das ungeborene Kind schädigen. Nehmen Sie daher Terbinafin AL 125 mg nicht ein, wenn Sie

- schwanger sind.glauben, Sie könnten eventuell schwanger sein.
- eine Schwangerschaft planen.

Wenn Sie während der Behandlung mit Terbinafin AL 125 mg schwanger werden, müssen Sie die Tabletteneinnahme sofort beenden und umgehend Ihren Arzt informieren.

Stillzeit
Terbinafin tritt in die Muttermilch über und kann so Ihr Baby erreichen.
Nehmen Sie daher Terbinafin Al. 125 mg nicht ein, wenn Sie stillen.
Verkehrstüchtigkeit und das Bedienen von Maschine.

Auswirkungen von Terbinafin auf die Verkehrstüchtigkeit und das Bedie-nen von Maschinen sind bisher nicht bekannt geworden.

3. Wie ist Terbinafin AL 125 mg einzunehmen?

Nehmen Sie Terbinafin AL 125 mg immer genau nach der Anweisung des Arztes ein. Bitte fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht ganz sicher sind.

Art der Anwendung

Nehmen Sie das Arzneimittel mit etwas Flüssigkeit ein.

Dosierung

Erwachsene

Falls vom Arzt nicht anders verordnet, ist die übliche Dosis 1-mal täglich 250 mg Terbinafin (entspr. 2 Tabletten Terbinafin AL 125 mg/Tag).

Patienten mit eingeschränkter Nierenfunktion Wenn Ihre Niere nicht ordnungsgemäß arbeitet, wird der Arzt Sie eventu-ell anweisen, nur die Hälfte der üblichen Dosis einzunehmen.

Kinder Terbinafin AL 125 mg sollte nicht von Kindern eingenommen werden.

Altere Menschen
Es gibt keine Hinweise darauf, dass ältere Menschen eine andere Dosis einnehmen müssen. Zu berücksichtigen sind aber eventuell bestehende Leber- oder Nierenfunktionsstörungen (siehe auch Abschnitt 2. "Was müssen Sie vor der Einnahme von Terbinafin AL 125 mg beachten?" und Abschnitt 4. "Welche Nebenwirkungen sind möglich?").

Dauer der Anwendung

Die Behandlungsdauer hängt davon ab, welche Art Infektion Sie haben und wie schwer diese ist.

Hautinfektionen

Bei folgenden Krankheiten ist Terbinafin AL 125 mg 2 bis 4 Wochen lang

- Tinea pedis (Fußpilz).
 Tinea pedis (Fußpilz).
 Tinea corporis (Pilzinfektion auf der Haut des ganzen Körpers mit Ausnahme von Kopf, Händen, Füßen und Leistengegend).
- Tinea cruris (Pilzinfektion der Leistenregion)

Bei bestimmten Formen von Tinea pedis (Fußpilz) kann die Behandlung mit Terbinafin AL 125 mg auch bis zu 6 Wochen dauern; z.B.:

• interdigitale Tinea pedis (zwischen den Zehen).

• plantare Tinea pedis; "Mokassin-Typ" (an der Fußsohle und den Seiten den Zehen).

- des Fußes).

Ihr Arzt kann Ihnen sagen, um welche Form es sich handelt, und wie lange Sie das Arzneimittel einnehmen sollen.

Beachten Sie, dass die Anzeichen der Infektion möglicherweise erst mehrere Wochen nach der Beseitigung des Pilzes vollständig abklingen. Onychomykose (Nagelpilz)

Bei folgenden Krankheiten ist Terbinafin AL 125 mg 6 bis 12 Wochen lang einzunehmen:

 Pilzinfektion der Fingernägel.
 Bei bestimmten Formen von Nagelpilz kann die Behandlung mit Terbinafin AL 125 mg auch länger dauern, z.B.:
• Pilzinfektion der Zehennägel.

Wenn die Zehennägel befallen sind, dauert die Behandlung in den meisten Fällen 12 Wochen. Es ist aber auch möglich, dass Sie Terbinafin AL 125 mg bis zu 6 Monate lang einnehmen müssen. Das hängt davon ab, wie gut Ihre Nägel in den ersten Behandlungswochen nachwachsen.

Beachten Sie, dass die Anzeichen der Infektion möglicherweise erst meh-rere Wochen nach der Heilung vollständig abklingen. Bis gesunde Nägel nachgewachsen sind, kann es mehrere Monate dauern.

Wenn Sie eine größere Menge Terbinafin AL 125 mg eingenommen

haben, als Sie sollten Verständigen Sie umgehend einen Arzt oder die Notaufnahme des nächstgelegenen Krankenhauses, wenn Sie versehentlich zu viele Tabletten eingenommen haben.

Anzeichen einer Überdosierung sind unter anderem:

- Kopfschmerzen.Übelkeit.Bauchschmerzen.
- Schwindel

Wenn Sie die Einnahme von Terbinafin AL 125 mg vergessen haben Wenn Sie die Einnahme von Terbinafin AL 125 mg vergessen haben, nehmen Sie einfach die normale Dosis zum nächsten regulären Einnahme-zeitpunkt ein. Nehmen Sie nicht die doppelte Dosis ein, wenn Sie die vorherige Einnahme vergessen haben.

Wenn Sie die Einnahme von Terbinafin AL 125 mg abbrechen

Beenden oder verändern Sie nicht die Behandlung ohne dies vorher mit Ihrem Arzt vereinbart zu haben, auch wenn sich die Symptome gebessert

Ihr Arzt hat Ihnen gesagt, wie lange Sie Terbinafin AL 125 mg einnehmen sollen. Folgen Sie den Anweisungen Ihres behandelnden Arztes und schließen Sie Ihre Behandlung wie vorgesehen ab. Dies ist wichtig, um das bestmögliche Behandlungsergebnis zu erzielen. Wenn Sie die Ein-nahme früher abbrechen als vereinbart, können Ihre Symptome wieder auftreten.

Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung des Arzneimittels haben, fragen Sie Ihren Arzt oder Apotheker

4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?

Wie alle Arzneimittel kann Terbinafin AL 125 mg Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen.

une aber incht bei jeden aufderen mussen.

Im Allgemeinen dauern die Nebenwirkungen nicht lange an und sind gering- bis mittelgradig ausgeprägt.

Sie müssen die Einnahme von Terbinafin AL 125 mg sofort beenden,
wenn während der Behandlung mit Terbinafin AL 125 mg folgende Be-

schwerden auftreten:

• Veränderungen oder Verlust des Geschmackssinns

- schwerwiegende Veränderungen des Blutbildes oder
 Verschlimmerung von Hautreaktionen.

Einige Nebenwirkungen sind schwerwiegend und treten selten bis sehr selten auf

Wenn Sie eine der aufgeführten Nebenwirkungen bei sich bemerken, be-enden Sie sofort die Einnahme von Terbinafin AL 125 mg und suchen Sie umgehend ärztliche Hilfe auf.

Anzeichen einer schweren allergischen Reaktion (Anaphylaxie/Angio-

- Alizeichen einer schweten allergischen Neakton (Aliaphylaxie/Aligioödem), wie z.B.:
 geschwollenes Gesicht, Zunge oder Rachen.
 Schluckbeschwerden.
 Nesselsucht und/oder Atembeschwerden.

 Anzeichen einer serumkrankheitsähnlichen Reaktion (eine Form von
- allergischer Reaktion), wie z.B.:

 Hautausschlag oder Nesselsucht (Urtikaria)

- Hautausschlag oder Nesselsucht (Urtikaria).
 Gelenkschmerzen (Arthralgie) und/oder Muskelschmerzen (Myalgie).
 Schwellung der Gesichtshaut und/oder geschwollene Drüsen.
 Atembeschwerden/Atemnot (Dyspnoe).
 Schwere Hautreaktionen, wie z. B.
 Stevens-Johnson-Syndrom, toxische epidermale Nekrolyse (Hautreaktionen mit Rötung, Blasenbildung und Abschälung der Haut).
 Akute, generalisierte exanthemische Pustulose (Bildung zahreicher Pusteln, meist in Verbindung mit Fieber und Gelenkschmerzen).
 Erythema exsudativum multiforme (entzündliche Hautreaktion, die rote Punkte und Blasen auf der Haut hervorrufen kann).
- Erytnema exsudativum multiforme (entzundliche Hautreaktion, die rote Punkte und Blasen auf der Haut hervorrufen kann).
 Photosensitivitätsreaktion (übermäßige Empfindlichkeit der Haut gegenüber Sonneneinstrahlung, erhöhtes Risiko für Sonnenbrand).
 Auftreten oder Verschlimmerung eines die Haut oder den ganzen Körper betreffenden Lupus erythematodes. Dies ist eine Erkrankung des Immunsystems, das normalerweise den Körper vor Krankheiten schützt. Betroffen sind vor allem die Haut (Hautausschlag) und zum Teil auch innere Organe. Mögliche Folgen sind:
 Entzijndung des Herzbeutals (der den Herzmuskel umbiült (Perikar.
 - ere Organe. Mögliche Folgen sind:
 Entzündung des Herzbeutels, der den Herzmuskel umhüllt (Perikarditis) mit Schmerzen im Brustraum, die in den Rücken ausstrahlen und bei vorgebeugtem Sitzen geringer, aber im Liegen stärker werden. Entzündung des Brustfells, das die Lungen umhüllt (Pleuritis) mit Schmerzen beim Atmen, Atemnot und/oder Husten. Gelenkentzündung, die schmerzhaft sein kann (Arthritis). Muskelschmerzen (Myalgie).

Häufige Nebenwirkungen (betreffen 1 bis 10 Behandelte von 100)

- Appetitverlust. Kopfschmerzen.
- Völlegefühl (aufgeblähter Bauch).
 Bauchschmerzen.

- Durchfall.
 - Verdauungsstörung (Dyspepsie).
- Übelkeit.Hautausschlag.
- Nesselsucht (Urtikaria).
 Gelenkschmerzen (Arthralgie) und/oder Muskelschmerzen (Myalgie). Diese Nebenwirkungen können im Rahmen einer allergischen Reaktion auftreten. Sie können von allergischen Hautreaktionen begleitet sein. Müdigkeit (Fatigue).
- · Unwohlsein (Malaise)

Gelegentlich auftretende Nebenwirkungen (betreffen 1 bis 10 Behandelte von 1000) • Verlust des Geschmackssinns (Ageusie). • Störung des Geschmackssinns (Dysgeusie).

- Seltene Nebenwirkungen (betreffen 1 bis 10 Behandelte von 10000)
 Allergische Reaktionen: Anaphylaxie (schwere allergische Reaktion), Angioödem (Schwellung der Gesichtshaut und des Rachens, die zu Atembeschwerden führen kann) und serumkrankheitsähnliche Reaktion (siehe oben "Einige Nebenwirkungen sind schwerwiegend und treten selten bis sehr selten auf").

 Benommenheit/Schwindel.

- Benommenheit/Schwindel.
 leichtes Taubheitsgefühl der Haut (Hypoästhesie).
 Missempfindungen auf der Haut (Parästhesie).
 Gallenstauung: gestörter Abfluss der Gallenflüssigkeit aus der Leber; dadurch Gelbfärbung der Haut (Cholestase), eingeschränkte Leberfunktion, Leberentzündung (Hepatitis), Gelbfärbung der Haut (Ikterus) (siehe Abschnitt 2. "Besondere Vorsicht bei der Anwendung von Terbinafin AL 125 mg ist erforderlich").
 Erhöhte Leberenzymwerte (Laborwerte, die auf Leberschäden hinweisen) (siehe Abschnitt 2. "Besondere Vorsicht bei der Anwendung von Terbinafin AL 125 mg ist erforderlich").

Sehr seltene Nebenwirkungen (betreffen weniger als 1 Behandelten von 10 000)

- Veränderung der Anzahl bestimmter Blutzellen:
 - niedrige Anzahl weißer Blutkörperchen (Neutropenie oder Agranulo-zytose), was zu unerklärlichem Fieber oder grippeähnlichen Symptomen, z.B. Halsschmerzen, führen kann,

- Zuüse), was zu dien kantinelin ribeier oder gippeaninichen syinptomen, z. B. Halsschmerzen, führen kann.
 niedrige Anzahl an Blutplättchen (Thrombozytopenie), die zur Blutgerinnung benötigt werden. Eine zu geringe Zahl an Blutplättchen kann vermehrt zu Blutergüssen und Nasenbluten führen.

 Informieren Sie Ihren Arzt, wenn Sie bemerken, dass Sie häufiger als gewöhnlich an Infektionen, Fieber oder Halsschmerzen leiden oder vermehrt blaue Flecke oder Blutungen haben.

 Bestimmte Hautreaktionen: die Haut oder den gesamten Körper betreffender Lupus erythematodes (wenn Sie bereits an einer solchen Erkrankung leiden, kann sich diese verschlimmern), Photosenstivität (erhöhte Lichtempfindlichkeit der Haut) und/oder schwere Hautreaktionen mit Rötung, Blasenbildung und Abschälung der Haut, wie

 Stevens-Johnson-Syndrom.

 Toxische epidermale Nekrolyse (siehe oben: Einige Nebenwirkungen sind schwerwiegend und treten selten bis sehr selten auf).

- Angst. Depression
- Depression.
 Leberversagen mit nachfolgender Lebertransplantation oder tödlichem Ausgang. In der Mehrheit der Fälle litten die Patienten bereits an schweren zugrunde liegenden Krankheiten
 Verschlimmerung einer Psoriasis (Schuppenflechte; Hautkrankheit, die auch auf Nägel und Gelenke übergehen und so zu Arthritis führen kann; siehe auch Abschnitt 2. "Besondere Vorsicht bei der Anwendung von Terbinafin AL 125 mg ist erforderlich").
- Haarausfall
- Haaraustail.
 Unregelmäßige Menstruation (wenn Ihre Monatsblutungen unregelmäßig auftreten; insbesondere bei Frauen, die orale Verhütungsmittel (die "Pille") einnehmen).
 Zwischenblutungen (vaginale Blutung zwischen den Regelblutungen bei der Frau; insbesondere bei Frauen, die orale Verhütungsmittel ein-

Informieren Sie bitte Ihren Arzt oder Apotheker, wenn eine der aufgeführten Nebenwirkungen Sie erheblich beeinträchtigt oder Sie Nebenwirkungen bemerken, die nicht in dieser Gebrauchsinformation angegeben sind.

5. Wie ist Terbinafin AL 125 mg aufzubewahren?

Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren. Die Durchdrückpackung im Umkarton aufbewahren.

Sie dürfen das Arzneimittel nach dem auf der Faltschachtel und der Durchdrückpackung angegebenen Verfallsdatum nicht mehr verwenden. Das Verfallsdatum bezieht sich auf den letzten Tag des Monats

Arzneimittel dürfen nicht im Abwasser oder Haushaltsabfall entsorgt wer-den. Fragen Sie Ihren Apotheker wie das Arzneimittel zu entsorgen ist, wenn Sie es nicht mehr benötigen. Diese Maßnahme hilft die Umwelt zu schützen

6. Weitere Informationen

Was Terbinafin AL 125 mg enthält

Was Jebinam A. 120 mg email:
Der Wirkstoff ist Terbinafien.

1 Tablette enthält 125 mg Terbinafin als Terbinafinhydrochlorid.
Die sonstigen Bestandteile sind: Carboxymethylstärke-Natrium (Typ A)
(Ph.Eur.), mikrokristalline Cellulose, Hypromellose, Magnesiumstearat (Ph.Eur.), hochdisperses Siliciumdioxid.

Wie Terbinafin AL 125 mg aussieht und Inhalt der Packung

Weiße bzw. weißliche, runde, bikonvexe Tablette mit einer Bruchkerbe auf der einen Seite und der Prägung "125" auf der anderen Seite. Terbinafin AL 125 mg ist in Packungen mit 14 und 28 Tabletten erhältlich.

Pharmazeutischer Unternehmer ALIUD® PHARMA GmbH Gottlieb-Daimler-Straße 19 · 89150 Laichingen E-Mail: info@aliud.de

<u>Hersteller</u> STADA Arzneimittel AG, Stadastraße 2–18, 61118 Bad Vilbel

Diese Gebrauchsinformation wurde zuletzt überarbeitet im März 2012