Gebrauchsinformation: Information für Anwender

SotaHEXAL® 40 mg

Tabletten

Wirkstoff: Sotalolhydrochlorid

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 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 SotaHEXAL und wofür wird es angewendet? Was sollten Sie vor der Einnahme von SotaHEXAL beachten?

- 3. Wie ist SotaHEXAL einzunehmen?4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
- 5. Wie ist SotaHEXAL aufzubewahren?
- 6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

Was ist SotaHEXAL und wofür wird es angewendet?

SotaHEXAL ist ein Klasse-III-Antiarrhythmikum mit ausgeprägter Beta-Rezeptorenblockade (Arzneimittel gegen Herzrhythmusstörungen).

- SotaHEXAL wird angewendet bei

 lebensbedrohenden Herzrhythmusstörungen mit beschleunigter Herzschlagfolge, die von den Herzkammern ausgehen (lebensbedrohende symptomatische tachykarde ventrikuläre Herzrhythmusstörungen)
- behandlungsbedürftigen Herzrhythmusstörungen mit beschleunigter Herzschlagfolge, die von ober-halb der Herzkammern gelegenen Abschnitten des Herzens ausgehen (symptomatische und behandlungsbedürftige tachykarde supraventrikuläre Herzrhythmusstörungen) wie

 - Vorbeugung von chronischer unregelmäßiger
 Herzschlagfolge infolge einer krankhaft erhöhten
 Vorhoferregung (Prophylaxe von chronischem
 - Vorhofflimmern) nach elektrischer Kardioversion Vorbeugung von anfallsweise auftretender unre-gelmäßiger Herzschlagfolge infolge einer krank-
 - haft erhöhten Vorhoferregung (Prophylaxe von paroxysmalem Vorhofflimmern).

Was sollten Sie vor der Einnahme von SotaHEXAL beachten?

SotaHEXAL darf nicht eingenommen werden wenn Sie allergisch gegen Sotalolhydrochlorid und Sulfonamide oder einen der in Abschnitt 6. genann-

- ten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind
- bei ausgeprägter Herzmuskelschwäche (Herzinsuffizienz NYHA IV; dekompensierte Herzinsuffizienz) bei akutem Herzinfarkt

- bei Schock bei einer Anästhesie, die zu einer Verminderung der Herzleistung führt
- bei höhergradigen Erregungsleitungsstörungen zwischen Herzvorhöfen und Herzkammern (AV-Block II. und III. Grades), falls kein funktionsfähiger Schrittmacher vorhanden ist bei Herzblock mit Überleitungsstörungen vom Si-
- nusknoten zum Herzvorhof
- bei Herzrhythmusstörungen infolge gestörter Funktion des Sinusknotens, die z.B. als Verlangsamung der Herzschlagfolge (unter 60 Schlägen pro Minute, Sinusbradykardie) oder bei im Wechsel auftretender verlangsamter oder beschleunigter Herzschlagfolge (Bradykardie-Tachykardie-Syndrom) oder als Herzblock mit Überleitungsstörungen vom Sinusknoten zum Herzvorhof (sinuatrialer Block) oder als Ausfall der Reizbildung im Sinusknoten (Sinusarrest) in Erscheinung treten können bei einem Ruhepuls unter 50 Schlägen pro Minute vor Behandlungsbeginn
- bei vorbestehender QT-Verlängerung (bestimmte EKG-Veränderung)
- bei Nierenversagen
- bei vermindertem Kaliumgehalt im Blut bei vermindertem Magnesiumgehalt im Blut bei stark erniedrigtem Blutdruck
- bei Spätstadien von Durchblutungsstörungen in den
- Armen und/oder Beinen
- bei schweren durch Atemwegseinengung beding-
- ten Atemwegserkrankungen bei stoffwechselbedingter Übersäuerung des Blu-tes (metabolische Azidose)
- bei einem unbehandelten Tumor des Nebennierenmarks (Phäochromozytom) (siehe Abschnitt "Warn-hinweise und Vorsichtsmaßnahmen").
- Die intravenöse Applikation von Kalziumantagonisten

vom Verapamil- oder Diltiazem-Typ oder anderen Anti-arrhythmika (wie Disopyramid) bei Patienten, die mit SotaHEXAL behandelt werden, ist kontraindiziert (Ausnahme Intensivmedizin). Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, bevor Sie SotaHEXAL einnehmen

wenn Ihre Nierenfunktion eingeschränkt ist. Das Serumkreatinin und/oder der Sotalolhydrochlorid-Serum-spiegel sollten dann regelmäßig kontrolliert werden. Wenn Sie an Diabetes (Zuckerkrankheit) leiden, kann

es bei der Behandlung mit SotaHEXAL zu einer Un-

terzuckerung (Hypoglykämie) kommen. Zeichen einer Unterzuckerung (insbesondere beschleunigte Herzschlagfolge und Zittern der Finger) können ver-schleiert werden. Dies ist vor allem bei strengem Fasten und bei Diabetikern mit stark schwankenden Blutzuckerwerten oder spontan auftretenden Unterzuckerungsphasen zu beachten.

Wenn Sie an einer Schilddrüsenüberfunktion leiden oder ein Verdacht auf eine sich entwickelnde Schild-

drüsenhormonvergiftung besteht, sollte die Behandlung mit Vorsicht erfolgen. Symptome wie schneller

- Puls und Unruhe können verdeckt werden. wenn bei Ihnen periphere Durchblutungsstörungen wie Gefäßkrämpfe im Bereich der Finger oder Zehen (Raynaud-Syndrom) und intermittierendem Hinken vorliegen. Es kann zu einer Verstärkung der Beschwerden, vor allem zu Beginn der Behandlung,
- Wenn bei Ihnen ein hormonproduzierender Tumor des Nebennierenmarks (Phäochromozytom; siehe Abschnitt "SotaHEXAL darf nicht eingenommen werden") besteht, müssen gleichzeitig die Alpha-Rezeptoren mit einem anderen Arzneimittel blockiert werden. Wenn bei Ihnen oder in Ihrer Familie Schuppenflechte (Psoriasis) beobachtet wurde, sollte die An-
- wendung von Arzneimitteln mit Beta-Rezeptoren blockierenden Eigenschaften (z. B. SotaHEXAL) nur nach sorgfältiger Nutzen-Risiko-Abwägung erfolgen. Solche Arzneimittel können sehr selten eine Schup-penflechte (Psoriasis vulgaris) auslösen, die Sympto-me dieser Erkrankung verschlechtern oder zu Schuppenflechte-ähnlichen Hautausschlägen führen. Sotalolhydrochlorid kann durch seine Beta-Rezepto-

ren blockierenden Eigenschaften die Empfindlichkeit gegenüber Allergenen und die Schwere akuter allergischer Allgemeinreaktionen (anaphylaktische Reaktionen) erhöhen. Wenn bei Ihnen in der Vergangenheit schwere Überempfindlichkeitsreaktionen beobachtet wurden oder Sie sich einer Therapie zur Schwächung bzw. Aufhebung der allergischen Reaktionsbereitschaft (Desensibilisierungstherapie) unterziehen, besteht ein erhöhtes Risiko für das Auftreten überschießender anaphylaktischer Reaktionen. Die Anwendung von SotaHEXAL sollte dann besonders sorgfältig erwogen

Proarrhythmische Wirkungen in Form von Veränderungen oder Verstärkung der Herzrhythmusstörungen, die zu starker Beeinträchtigung der Herztätigkeit mit der möglichen Folge des Herzstillstands führen können, treten häufig auf. Insbesondere bei Patienten mit lebensbedrohenden Herzrhythmusstörungen und eingeschränkter Funktion der linken Herzkammer kann es zu Verschlimmerungen der Herzrhythmusstörungen (arrhythmogene Effekte) kommen.

verlängert, kann es - insbesondere bei Überdosierung und dadurch ausgeprägter Verlangsamung der Herzschlagfolge - zum Auftreten ventrikulärer unregelmäßiger Herzschlagfolgen (Tachyarrhythmien; inklusive Torsade de pointes) kommen.
Schwerwiegende Proarrhythmien (anhaltende ventrikuläre Tachykardie oder Kammerflattern/-flimmern
bzw. Torsade de pointes) sind überwiegend dosisabhängig und treten meist frühzeitig nach Behandlungs-

Da Sotalolhydrochlorid die QT-Zeit (Parameter im EKG)

beginn sowie Dosissteigerung auf. Nach einem Herzinfarkt oder bei schlechter Herzleistung sind Sie bezüglich einer Verstärkung von Herzrhythmus-störungen (Proarrhythmien) besonders gefährdet und bedürfen bei der Einstellung auf SotaHEXAL einer be-

sonders sorgfältigen Überwachung. Bei einer Kombinationsbehandlung mit Antiarrhythmika der Klasse I sind solche Substanzen zu meiden, die den QRS-Komplex (Parameter im EKG) verbreitern können (insbesondere chinidinähnliche Substanzen), da es

hier sonst zu einer übermäßigen QT-Verlängerung mit der Gefahr erleichterter Auslösbarkeit von Kammer-arrhythmien kommen kann. Ebenso ist wegen möglicher zu starker QT-Verlängerung eine gleichzeitige Anwendung mit anderen Klasse-III-Antiarrhythmika zu



Bei starkem oder anhaltendem Durchfall oder bei gleichzeitiger Gabe von Arzneimitteln, die zu einem Verlust von Magnesium und/oder Kalium führen, muss der Elektrolythaushalt und der Säure-Basen-Haushalt engmaschig kontrolliert werden. Solange bei Ihnen ein Kalium-mangel (Hypokaliämie) oder Magnesiummangel (Hypo-magnesiämie) vorliegt, sollten Sie SotaHEXAL nicht einnehmen. Die Einnahme von SotaHEXAL bei Kalium-oder Magnesiummangel kann zu unerwünschten Veränderungen des Herzrhythmus führen. Auswirkungen bei Fehlgebrauch zu Dopingzwecken

bräuchliche Anwendung des Arzneimittels SotaHEXAL zu Dopingzwecken kann zu einer Gefährdung Ihrer Gesundheit führen. Einnahme von SotaHEXAL zusammen mit

anderen Arzneimitteln

Die Anwendung von SotaHEXAL kann bei Dopingkontrollen zu positiven Ergebnissen führen. Eine miss-

Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen/anwenden, kürzlich andere Arzneimittel eingenommen/angewendet haben oder beabsichtigen, andere Arzneimittel einzunehmen/

Bei der gleichzeitigen Einnahme von SotaHEXAL und

Kalziumantagonisten vom Nifedipin-, Verapamil- und Diltiazem-Typ (Arzneimittel gegen Bluthochdruck) kann es zu einem verstärkten Blutdruckabfall und infolge der additiven Wirkung auf den Sinus- und AV-Knoten zu verlangsamter Herzschlagfolge (bradykarde Herz-rhythmusstörungen) und höhergradigen Überleitungsstörungen zwischen Herzvorhöfen und Herzkammern und Herzversagen kommen (siehe Abschnitt "Sota-HEXAL darf nicht eingenommen werden"). Bei einer Kombinationsbehandlung mit Antiarrhythmika

(Arzneimittel gegen Herzrhythmusstörungen) der Klasse I (insbesondere chinidinähnliche Substanzen) und anderen Klasse-IIII-Antiarrhythmika besteht die Gefahr einer übermäßigen QT-Verlängerung verbunden mit einem erhöhten Risiko für das Auftreten von Störungen des Herzkammerrhythmus (Kammerarrhythmien). Die gleichzeitige Anwendung von SotaHEXAL mit an-

deren Arzneimitteln, die Beta-Rezeptor blockierende Eigenschaften haben, kann zu verstärktem Blutdruckund Herzfrequenzabfall führen. Bei der gleichzeitigen Anwendung von SotaHEXAL mit Arzneimitteln, die die QT-Zeit verlängern können, wie z.B. tri- und tetrazyklische Antidepressiva (Imipramin,

Maprotilin), Antihistaminika (Astemizol, Terfenadin), Chinolon-Antibiotika (z. B. Sparfloxacin), Makrolid-Antibiotika (Erythromycin), Wirkstoffe wie Probucol, Haloperidol und Halofantrin, besteht ein erhöhtes Risiko für das Auftreten bestimmter Herzrhythmusstörungen (Torsade de pointes). Einfache oder wiederholte Gabe von SotaHEXAL hat keinen Einfluss auf den Blutspiegel von Digoxin (ein

Arzneimittel gegen Herzmuskelschwäche). Herzrhyth-musstörungen (Proarrhythmien) traten häufiger bei Pa-tienten auf, die neben Sotalolhydrochlorid auch mit Digoxin behandelt wurden; möglicherweise steht dies in Zusammenhang mit dem Vorliegen einer dekom-pensierten Herzinsuffizienz, einem bekannten Risikofaktor für Proarrhythmien, in den Patienten, die mit Digoxin behandelt werden. Bei gleichzeitiger Anwendung von SotaHEXAL und Nor-epinephrin oder MAO-Hemmstoffen (Arzneimittel gegen Depressionen) sowie nach abrupter Beendigung einer gleichzeitigen Clonidin-Gabe (Arzneistoff gegen

Bluthochdruck) kann der Blutdruck überschießend an-Bei gleichzeitiger Anwendung von Mitteln gegen Bronchialkrämpfe und Asthma (Beta-2-Rezeptoragonisten wie z. B. Salbutamol, Terbutalin und Isoprenalin) mit SotaHEXAL kann es vorkommen, dass die Dosierung

dieser Arzneimittel erhöht werden muss

Bei gleichzeitiger Gabe von SotaHEXAL und Arzneimitteln zur Behandlung von psychischen Erkrankungen (Phenothiazine, bestimmte Antidepressiva), zur Epilepsie-Behandlung (Barbiturate), Narkosemitteln so-wie blutdrucksenkenden Arzneimitteln, harntreibenden oder gefäßerweiternden Arzneimitteln (Vasodilatatoren) kann es zu einem verstärkten Blutdruckabfall

(negativ inotropen) Wirkungen von SotaHEXAL und Narkosemitteln bzw. Arzneimittel zur Behandlung von Herzrhythmusstörungen können sich addieren. Die die Herzfrequenz und Erregungsleitung im Herzen vermindernden (negativ chronotropen und negativ dromotropen) Wirkungen von SotaHEXAL können bei gleichzeitiger Anwendung von Wirkstoffen wie Reser-

Die die Kontraktionskraft des Herzens vermindernden

pin, Clonidin, Alpha-Methyldopa, Guanfacin und herz-wirksamen Glykosiden (Arzneimittel gegen Herzmus-kelschwäche) zunehmen. Ihr Arzt wird Sie intensiv auf Anzeichen eines erniedrigten Blutdrucks (Hypotonie) und/oder verlangsamten Herzfrequenz (Bradykardie) Die neuromuskuläre Blockade (Blockade der Verbindung von Nerven und Muskeln) durch Tubocurarin (Wirkstoff zur Muskelentspannung) kann durch SotaHEXAL ver-

sulin oder Arzneimitteln gegen Zuckerkrankheit kann - insbesondere unter gleichzeitiger körperlicher Belastung - eine Unterzuckerung (Hypoglykämie) hervorgerufen und deren Symptome verschleiert werden. Bei gleichzeitiger Gabe eines kaliumausschwemmenden harntreibenden Arzneimittels (z. B. Furosemid,

Bei gleichzeitiger Anwendung von SotaHEXAL und In-

Hydrochlorothiazid) oder anderer Arzneimittel, die zum Verlust von Kalium oder Magnesium führen, besteht eine erhöhte Gefahr für das Auftreten von durch erniedrigten Kaliumgehalt des Blutes ausgelöste Herzrhythmusstörungen. Eine gleichzeitige Anwendung von trizyklischen Anti-

depressiva (Arzneimittel gegen Depressionen) oder Al-kohol und SotaHEXAL sollte wegen einer möglicher-weise erleichterten Auslösbarkeit von Störungen des Herzkammerrhythmus (Einzelfälle sind beschrieben) unterlassen werden. Einnahme von SotaHEXAL zusammen mit Nahrungsmitteln, Getränken und Alkohol Während der Behandlung mit SotaHEXAL sollten Sie Alkohol meiden, da dadurch Rhythmusstörungen im

SotaHEXAL sollte nicht gleichzeitig mit Milch und Milchprodukten eingenommen werden. 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 Einnahme dieses Arzneimittels Ihren Arzt oder Apotheker um Rat. Schwangerschaft Wenn Sie schwanger sind, dürfen Sie Sotalolhydro-

Herzen ausgelöst werden können.

wenn Ihr behandelnder Arzt dies für zwingend erforderlich hält, da bisher keine ausreichenden Erfahrungen mit einer Anwendung an Schwangeren vorliegen. Wegen der Möglichkeit des Auftretens unerwünschter Wirkungen beim Neugeborenen (erniedrigte Herzfrequenz, erniedrigter Blutdruck, erniedrigter Blutzuckerspiegel) soll die Behandlung 48-72 Stunden vor dem errechneten Geburtstermin beendet werden. Die Neu-

chlorid, den Wirkstoff von SotaHEXAL, nur anwenden,

geborenen müssen über einen entsprechenden Zeitraum nach der Geburt auf Zeichen einer Beta-Blocka-de (erniedrigte Herzfrequenz, erniedrigter Blutdruck) hin sorgfältig überwacht werden. Sotalolhydrochlorid, der Wirkstoff von SotaHEXAL, reichert sich in der Muttermilch an. Wenn Sie während der Stillzeit mit Sotalolhydrochlorid behandelt werden, muss Ihr Säugling auf Anzeichen einer Beta-Blockade

Verkehrstüchtigkeit und das Bedienen von

(erniedrigte Herzfrequenz, erniedrigter Blutdruck) über-

wacht werden.

Dieses Arzneimittel kann auch bei bestimmungsgemäßem Gebrauch Ihr Reaktionsvermögen so weit verändern, dass die Fähigkeit zur aktiven Teilnahme am Straßenverkehr, zum Bedienen von Maschinen oder zum Arbeiten ohne sicheren Halt beeinträchtigt wird. Dies gilt in verstärktem Maße bei Behandlungsbeginn,

wie im Zusammenwirken mit Alkohol. Fortsetzung auf der Rückseite >>





Aktualisierungsstand Gebrauchs.info September 2015

SotaHEXAL enthält Lactose

Bitte nehmen Sie SotaHEXAL daher erst nach Rücksprache mit Ihrem Arzt ein, wenn Ihnen bekannt ist, dass Sie unter einer Unverträglichkeit gegenüber bestimmten Zuckern leiden.



Wie ist SotaHEXAL einzuneh-

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

Die empfohlene Dosis beträgt:

Einstellung und Kontrolle der Therapie mit SotaHEXAL Die Einstellung auf SotaHEXAL bei ventrikulären Herzrhythmusstörungen bedarf einer sorgfältigen kardiologischen Überwachung und darf nur bei Vorhandensein einer kardiologischen Notfallausrüstung sowie der Möglichkeit einer Monitorkontrolle erfolgen. Während der Behandlung sollten in regelmäßigen Abständen Kontrolluntersuchungen vorgenommen werden (z. B. mit Standard-EKG bzw. gegebenenfalls Lang-zeit-EKG). Bei Verschlechterung einzelner Parameter im EKG, z. B. Verlängerung der QRS-Zeit bzw. QT-Zeit um mehr als 25 % oder der PQ-Zeit um mehr als 50 % bzw. einer QT-Verlängerung auf mehr als 500 ms oder einer Zunahme der Anzahl oder des Schweregrades der Herzrhythmusstörungen, sollte eine Therapieüberprüfung erfolgen.

Herzrhythmusstörungen mit beschleunigter Herzschlagfolge, die von den Herzkammern ausgehen Zu Beginn der Behandlung 2-mal täglich je 2 Tabletten SotaHEXAL (entsprechend 2-mal 80 mg Sotalolhydro-chlorid). Bei unzureichender Wirksamkeit kann die Dosis auf 3-mal täglich je 2 Tabletten SotaHEXAL (ent-sprechend 3-mal 80 mg Sotalolhydrochlorid) oder bis auf 2-mal täglich 160 mg Sotalolhydrochlorid erhöht werden. Hierfür stehen Darreichungsformen mit ge-eigneter Wirkstärke zur Verfügung. Bei lebensbedrohenden Arrhythmien kann bei unzu-

reichender Wirksamkeit die Dosis auf täglich 480-640 mg Sotalolhydrochlorid in 2 oder 3 Einzeldosen erhöht werden. Eine Dosiserhöhung sollte in diesen Fällen nur vorgenommen werden, wenn der potentielle Nutzen das erhöhte Risiko möglicher schwerer Nebenwirkungen überwiegt.

Eine Dosissteigerung sollte erst nach einem Intervall von mindestens 2-3 Tagen erfolgen.

Vorhofflimmern

Zu Beginn der Behandlung 2-mal täglich je 2 Tabletten SotaHEXAL (entsprechend 2-mal 80 mg Sotalolhydro-chlorid). Bei unzureichender Wirksamkeit kann die tägliche Dosis auf 3-mal je 2 Tabletten SotaHEXAL (entsprechend 3-mal 80 mg Sotalolhydrochlorid) erhöht werden. Diese Dosis sollte bei anfallsweisem (paroxysmalem) Vorhofflimmern nicht überschritten werden

Bei Patienten mit chronischem Vorhofflimmern kann die Dosis bei unzureichender Wirksamkeit auf maximal 2-mal täglich 160 mg Sotalolhydrochlorid erhöht wer-den. Hierfür stehen Darreichungsformen mit geeigneter Wirkstärke zur Verfügung.

Eine Dosissteigerung sollte erst nach einem Intervall von mindestens 2-3 Tagen erfolgen. Dosierungsempfehlung bei eingeschränkter Nieren-

Wenn Sie eine eingeschränkte Nierenfunktion haben, besteht bei Ihnen bei Mehrfachgabe die Gefahr der Anhäufung des Arzneistoffes im Blut. Deshalb sollte bei Ihnen die Dosis der Ausscheidungsrate über die Nieren (renale Clearance) unter Berücksichtigung der Herzfrequenz (nicht unter 50 Schlägen/min) und der klinischen Wirksamkeit angepasst werden. Bei schweren Nierenfunktionsstörungen wird empfoh-

len, SotaHEXAL nur unter häufiger EKG-Kontrolle sowie Kontrolle der Serum-Konzentration zu verabreichen. Bei Reduktion der Kreatinin-Clearance (Maß für Nieren-

funktion) auf Werte von 10-30 ml/min (Serumkreatinin 2-5 mg/dl) ist die Dosis auf ein Viertel zu reduzieren, bei Werten unter 10 ml/min (Serumkreatinin > 5 mg/dl) sollte SotaHEXAL gar nicht oder nur mit besonderer Vorsicht angewendet werden Patienten mit Zustand nach Herzinfarkt oder stark ein-

geschränkter Herzleistung bedürfen bei der Einstellung auf SotaHEXAL einer besonders sorgfältigen Überwachung.

<u>Anwendung bei Kindern und Jugendlichen</u> Die Sicherheit und Wirksamkeit von SotaHEXAL bei Kindern und Jugendlichen bis 18 Jahre ist nicht erwiesen.

Ältere Patienten

Bei der Behandlung älterer Patienten ist auf eine mög-

liche Einschränkung der Nierenfunktion zu achten (siehe oben).

Art der Anwendung Die Tabletten sind vor den Mahlzeiten unzerkaut mit ausreichend Flüssigkeit (z. B. ein Glas Wasser) einzunehmen.

SotaHEXAL sollte nicht zu den Mahlzeiten eingenom-

men werden, da die Aufnahme des Wirkstoffes Sota-lolhydrochlorid aus dem Magen-Darm-Trakt bei gleichzeitiger Nahrungsaufnahme (insbesondere Milch und Milchprodukte) vermindert sein kann. Wenn Sie eine größere Menge von SotaHEXAL eingenommen haben als Sie sollten

erdacht auf eine Überdosierung mit SotaHEXAL verständigen Sie bitte sofort Ihren Arzt, der gegebenenfalls Notfallmaßnahmen ergreifen wird.

In Abhängigkeit vom Ausmaß der Überdosierung sind folgende Symptome möglich: Müdigkeit, Bewusstlosigkeit, Pupillenerweiterung, Krampfanfälle, Blutdruck-

abfall, Unterzuckerung, verlangsamte Herzschlagfolge bis zum Herzstillstand, Herzmuskelschwäche, beschleunigte Herzschlagfolge, Symptome des Herz-Kreislauf-Schocks. Wenn Sie die Einnahme von SotaHEXAL vergessen haben Venn Sie zu wenig SotaHEXAL genommen oder eine

Dosis vergessen haben, nehmen Sie nicht die doppelte bzw. mehrfache Menge nach einer bzw. mehreren

vergessen Einzeldosen ein, sondern setzen Sie die Behandlung mit der verordneten Dosis fort. Bei Wiederauftreten von Herzrhythmusstörungen setzen Sie sich bitte sofort mit Ihrem Arzt in Verbindung.

Wenn Sie die Einnahme von SotaHEXAL abbrechen Unterbrechen oder beenden Sie die Behandlung mit

SotaHEXAL nicht ohne Rücksprache mit Ihrem behandelnden Arzt!

Bei Patienten mit koronarer Herzkrankheit und/oder Herzrhythmusstörungen oder nach längerer Anwendung sollte das Absetzen der Therapie ausschleichend erfolgen, da abruptes Absetzen zu einer Verschlech-

terung des Krankheitsbildes führen kann. Wenn Sie weitere Fragen zur Einnahme dieses Arzneimittels haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder



möglich?

Welche Nebenwirkungen sind

Unterbrechung oder einen Abbruch der Behandlung. Bei den Häufigkeitsangaben zu Nebenwirkungen werden folgende Kategorien zugrunde gelegt:

Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen. Nebenwirkungen treten üblicherweise nur vorübergehend auf und erfordern nur selten eine

Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arzneimittel

Sehr häufig: kann mehr als 1 von 10 Behandel-

ten betreffen kann bis zu 1 von 10 Behandelten

hetreffen Gelegentlich: kann bis zu 1 von 100 Behandel-

ten betreffen Selten:

kann bis zu 1 von 1.000 Behandelten betreffen

kann bis zu 1 von 10.000 Behan-Sehr selten: delten betreffen Häufigkeit auf Grundlage der ver-Nicht bekannt: fügbaren Daten nicht abschätzbar

Häufia

Häufig:

Angstzustände

Verwirrtheitszustände

Schlafstörungen Stimmungsschwankungen

sexuelle Dysfunktion

Halluzinationen verstärkte Traumaktivität

depressive Verstimmungen Depressionen

Kraftlosigkeit (Asthenie)

Schwindel

Müdigkeit

Benommenheit Kopfschmerzen

Empfindungsstörungen (Parästhesien)

kurze Ohnmachtsanfälle (Synkopen) oder Zustände, die beinahe zu einer Ohnmacht führen (präsynkopale Zustände) Geschmacksstörungen und Kältegefühl an den Glied-

maßen Bauchschmerzen

Übelkeit

Erbrechen

Durchfall Verdauungsstörungen

Sehstörungen Hörstörungen bestimmte Formen des Herzrasens (Torsade de

pointes)

Blähungen Mundtrockenheit

Herzrhythmusstörungen Atemnot (Dyspnoe) Schmerzen in der Brust

unerwünschter Blutdruckabfall

Verstärkung einer Herzmuskelschwäche (Herzinsuffizienz)

verlangsamte Herzschlagfolge (Bradykardie) Herzklopfen

EKG-Unregelmäßigkeiten AV-Überleitungsstörungen Wasseransammlungen im Gewebe (Ödeme)

Rötung Hautausschlag (Exantheme) Muskelkrämpfe bzw. Muskelschwäche

Fieber

Gelegentlich

Bindehautentzündung (Konjunktivitis) bei Patienten mit Atemwegseinengung oder Lun-generkrankungen (obstruktive Ventilationsstörungen) Auftreten von Atemnot Haarausfall

direkt dem

Sehr selten Hornhautentzündung (Keratokonjunktivitis) Verminderung des Tränenflusses (beim Tragen von

Kontaktlinsen zu beachten!) Verstärkung von Angina-pectoris-Anfällen und peri-pheren Durchblutungsstörungen

allergische Entzündungen der Bronchien mit krankhafter Bindegewebsvermehrung Schuppenflechte (Psoriasis vulgaris)

Schuppenflechte-ähnliche Hautausschläge

Häufigkeit nicht bekannt

Fettstoffwechselstörungen (Erhöhung des Gesamt-cholesterols und der Triglyceride, Verminderung des **HDL-Cholesterols**)

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

Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte Abt. Pharmakovigilanz Kurt-Georg-Kiesinger-Allee 3 D-53175 Bonn Webseite: www.bfarm.de

anzeigen. Indem Sie Nebenwirkungen melden, können

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



Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf der Falt-

schachtel und der Blisterpackung nach "verwendbar bis" angegebenen Verfallsdatum nicht mehr verwen-den. Das Verfallsdatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats. Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerungsbedingungen erforderlich.

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



Was SotaHEXAL enthält Der Wirkstoff ist Sotalolhydrochlorid.

Inhalt der Packung und weitere

1 Tablette enthält 40 mg Sotalolhydrochlorid. Die sonstigen Bestandteile sind: Carboxymethylstärke-Natrium (Typ A) (Ph.Eur.), Hyprolose, Lactose-Mono-hydrat, Magnesiumstearat (Ph.Eur.), Maisstärke, hoch-

1 Tablette enthält weniger als 0.01 BE.

Informationen

disperses Siliciumdioxid Hinweis für Diabetiker

Wie SotaHEXAL aussieht und Inhalt der Pa-SotaHEXAL sind weiße, runde Tabletten mit einseitiger

Prägung "SOT" SotaHEXAL ist in Packungen mit 20, 50 und 100 Tab-

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr gebracht. Pharmazeutischer Unternehmer

Industriestraße 25 83607 Holzkirchen Telefon: (08024) 908-0 Telefax: (08024) 908-1290

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt über-

E-Mail: service@hexal.com Hersteller

39179 Barleben

arbeitet im März 2015.

Salutas Pharma GmbH Otto-von-Guericke-Allee 1

letten erhältlich.

Hexal AG

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