

## ratiopharm

### Gebrauchsinformation:

Information für Anwender

# Salbutamol-ratiopharm® N Dosieraerosol

0,1 mg/Sprühstoß, Druckgasinhalation Wirkstoff: Salbutamolsulfat

## Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, bevor Sie mit der Anwendung dieses Arzneimittels beginnen, denn sie enthält wichtige Informationen.

- Heben Śie 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 Salbutamol-ratiopharm® N Dosieraerosol und wofür wird es angewendet?
- Was sollten Sie vor der Anwendung von Salbutamolratiopharm® N Dosieraerosol beachten?
- Wie ist Salbutamol-ratiopharm® N Dosieraerosol anzuwenden?
- 4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
- Wie ist Salbutamol-ratiopharm® N Dosieraerosol aufzubewahren?
- 6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

### Was ist Salbutamol-ratiopharm® N Dosieraerosol und wofür wird es angewendet?



Salbutamol-ratiopharm® N Dosieraerosol ist ein Arzneimittel zur Erweiterung der Bronchien (Sympathomimetikum, Broncholytikum/ Antiasthmatikum).

# Salbutamol-ratiopharm® N Dosieraerosol wird angewendet zur symptomatischen Behandlung von Erkrankungen mit rückbildungs-

- fähiger (reversibler) Verengung (Obstruktion) der Atemwege wie
  - · Bronchialasthma,
  - COPD (chronische Atemwegserkrankung, die durch Rauchen ausgelöst wird),
- Vorbeugung einer
  - Verkrampfung der Atemwege (Atemnot) bei Anstrengung oder Kontakt mit Allergie auslösenden Stoffen.

Salbutamol-ratiopharm® N Dosieraerosol wird angewendet bei Erwachsenen, Jugendlichen und Kindern im Alter von 4 bis 11 Jahren (für die Anwendung bei Kleinkindern und Kindern unter 4 Jahren siehe Abschnitt 3. "Wie ist Salbutamol-ratiopharm® N Dosieraerosol anzuwenden?").

Eine längerfristige Behandlung soll nur zusammen mit entzündungshemmenden Medikamenten erfolgen.

Was sollten Sie vor der Anwendung von Salbutamol-ratiopharm® N Dosieraerosol



### beachten? Salbutamol-ratiopharm® N Dosieraerosol darf nicht angewendet

- wenn Sie allergisch gegen Salbutamol oder einen der in Abschnitt 6. genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind.
- bei gleichzeitiger Behandlung mit Beta-Rezeptorenblockern. Beta-Rezeptorenblocker können schwere Bronchialkrämpfe auslösen.

## Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, bevor Sie Salbutamol-ratiopharm® N Dosieraerosol anwenden.

- Überempfindlichkeit gegen andere Sympathomimetika
- schweren Herzerkrankungen, insbesondere bei frischem Herzinfarkt, koronarer Herzkrankheit (Erkrankung der Herzkranzgefäße), hypertropher obstruktiver Kardiomyopathie (eine chronische Herzmuskelerkrankung), tachykarden Arrhythmien (Herzrhythmusstörungen mit erhöhter Herzschlagfrequenz)
- schwerer und unbehandelter Hypertonie (Bluthochdruck)
- Einnahme von Herzglykosiden (Arzneimittel zur Behandlung von Herzschwäche)
- Aneurysmen (krankhafte Ausweitungen der Gefäßwand) Hyperthyreose (Überfunktion der Schilddrüse)
- schwer kontrollierbarem Diabetes mellitus
- Phäochromozytom (bestimmte Erkrankung des Nebennierenmarks). Spezielle Therapiehinweise:

Eine Behandlung des fortdauernden Asthma bronchiale soll nur zusammen mit entzündungshemmenden Medikamenten erfolgen.

Ein ansteigender Bedarf von Beta<sub>2</sub>-Sympathomimetika, wie Salbutamol-ratiopharm® N Dosieraerosol, ist ein Anzeichen für eine Verschlechterung der Erkrankung.

Kommt es trotz Behandlung zu keiner Besserung oder gar zu einer Verschlechterung der Beschwerden, muss die Therapie durch den Arzt überdacht und gegebenenfalls neu festgesetzt werden. Die Therapie kann durch Kombination mit entzündungshemmenden Arzneimitteln, Dosisanpassung einer bereits bestehenden entzündungshemmenden Behandlung oder die zusätzliche Gabe weiterer Arzneimittel ergänzt werden.

Bei akuter oder sich rasch verschlimmernder Atemnot muss unverzüglich ärztliche Hilfe in Anspruch genommen werden.

Eine erhebliche Überschreitung der vorgegebenen Dosierung – sowohl beim akuten Anfall als auch bei der Tagesdosis – kann wegen der Nebenwirkungen auf das Herz gefährlich sein.

Wenn Sie bereits an einer schweren Herzerkrankung leiden und gleichzeitig Salbutamol erhalten ist besondere Vorsicht geboten. Es gibt im Zusammenhang mit Salbutamol Hinweise darauf, dass selten ein Sauerstoffmangel am Herzmuskel (myokardialer Ischämie) auftreten kann. Sie sollten dringend ärztlichen Rat suchen, wenn Sie Schmerzen in der Brust haben oder es Anzeichen gibt, dass Ihre Herzerkrankung sich verschlimmert.

Besondere Vorsicht ist erforderlich, wenn in Notfallsituationen wiederholt Salbutamol verabreicht wird. Nach Gabe hoher Dosen kann es – in seltenen Fällen – zu einer so genannten Laktatazidose kommen. Die Laktatazidose kann die Ursache für eine zunehmende Atemnot sein. Bei der Inhalation von Salbutamol-ratiopharm® N Dosieraerosol in hohen Dosen kann der Blutzuckerspiegel ansteigen. Als Diabetiker sollten Sie häufig Ihre Blutzuckerwerte kontrollieren.

Zur Beurteilung von Krankheitsverlauf und Behandlungserfolg ist eine tägliche Selbstkontrolle nach ärztlicher Anleitung wichtig. Messen Sie z.B. regelmäßig die maximale Atemstoßstärke mit einem Peak-flow-

Es ist für den Patienten möglicherweise gefährlich, den Gebrauch von Beta<sub>2</sub>-Sympathomimetika wie Salbutamol-ratiopharm® N Dosieraerosol selbst zu erhöhen.

#### Kinder und Jugendliche

Die besonderen Dosierungsempfehlungen für Kinder sind zu beachten (siehe auch 3. "Wie ist Salbutamol-ratiopharm" N Dosieraerosol anzuwenden?").

#### Ältere Menschen

Die Dosierung muss bei älteren Menschen nicht speziell angepasst werden.

### Auswirkungen bei Fehlgebrauch zu Dopingzwecken

Die Anwendung von Salbutamol-ratiopharm® N Dosieraerosol kann bei Dopingkontrollen zu positiven Ergebnissen führen. Die Anwendung von Salbutamol-ratiopharm® N Dosieraerosol als Dopingmittel kann zu einer Gefährdung der Gesundheit führen.

#### Anwendung von Salbutamol-ratiopharm® N Dosieraerosol zusammen mit anderen Arzneimitteln

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

Es können sowohl Wirkungen als auch Nebenwirkungen der kombinierten Arzneimittel verändert werden. Dies kann vorkommen, wenn Sie Salbutamol-ratiopharm® N Dosieraerosol anwenden zusammen mit

- Beta-Rezeptorenblockern (Mittel zur Blutdrucksenkung) Antidiabetika (Mittel gegen Zuckerkrankheit) Digitalisglykosiden (Herzglykoside) und Mitteln gegen
- Herzrhythmusstörungen Anästhetika (Narkosemittel)
- Sympathomimetika (Mittel zur Beeinflussung des vegetativen Nervensystems)
- Theophyllin oder anderen Sympathomimetika, auch Substanzen, wie z. B. L-Dopa, L-Thyroxin, Oxytocin oder Alkohol Mutterkornalkaloiden, wie z. B. Ergotamin
- Arzneimitteln zur Behandlung von Depressionen
- (Monoaminoxidasehemmern oder trizyklischen Antidepressiva) Procarbazin.

Die durch Salbutamol-ratiopharm® N Dosieraerosol möglicherweise ausgelöste Hypokaliämie (Senkung des Blutkaliumspiegels) kann bei gleichzeitiger Einnahme von Methylxanthinen (z.B. Theophyllin), Kortikoiden, Diuretika oder Digitalisglykosiden noch verstärkt werden. Hinweis

Wenn bei Ihnen eine Narkose geplant ist, sollten Sie Salbutamol-ratiopharm® N Dosieraerosol eventuell 6 Stunden zuvor nicht mehr anwenden. Fragen Sie Ihren Arzt.

#### 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 Anwendung dieses Arzneimittels Ihren Arzt oder Apotheker um Rat.

### Schwangerschaft

Salbutamol passiert die Plazentaschranke. Für den Menschen liegen über eine Anwendung während der Schwangerschaft unzureichende Erfahrungen vor.

Ein Anstieg der Herzfrequenz (Tachykardie) und ein erniedrigter Blutzuckerspiegel (Hypoglykämie) des Neugeborenen sind bei der Anwendung von Salbutamol als Wehen hemmendes Mittel beschrieben worden. Studien bei der Ratte haben in sehr hoher Dosierung eine Fortpflanzung gefährdende Wirkung gezeigt. Das mögliche Risiko für den Menschen ist nicht bekannt.

Salbutamol-ratiopharm® N Dosieraerosol sollte in der Schwangerschaft, insbesondere während der ersten drei Monate, nur nach strenger Indikationsstellung angewendet werden. Das Gleiche gilt wegen der Wehen hemmenden Wirkung für die Anwendung am Ende der Schwangerschaft.

Da Salbutamol wahrscheinlich in die Muttermilch übergeht, wird die Anwendung in der Stillzeit nur nach sorgfältiger Nutzen-Risiko-Abwägung empfohlen.

## Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

Durch individuell auftretende unterschiedliche Reaktionen, insbesondere bei höherer Dosierung, kann die Fähigkeit zur aktiven Teilnahme am Straßenverkehr oder zum Bedienen von Maschinen beeinträchtigt werden. Dies gilt im verstärkten Maß bei Behandlungsbeginn sowie im Zusammenwirken mit Alkohol oder Beruhigungsund Schlafmitteln.

# **3.** Wie ist Salbutamol-ratiopharm® N Dosieraerosol anzuwenden?

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

Die Dosierung richtet sich nach Art und Schwere der Erkrankung. Falls vom Arzt nicht anders verordnet, beträgt die empfohlene Dosis

Erwachsene (einschließlich ältere Personen und Jugendliche) 1 Einzeldosis = 1 – 2 Sprühstöße (entsprechend 100 – 200 Mikrogramm Salbutamol)

Kinder (4 – 11 Jahre)
1 Einzeldosis = 1 Sprühstoß (entsprechend 100 Mikrogramm Salbutamol)

Zur **Akutbehandlung** plötzlich auftretender Bronchialkrämpfe und anfallsweise auftretender Atemnot wird eine Einzeldosis inhaliert.

Sollte sich die Atemnot 5 - 10 Minuten nach Inhalation der ersten Einzeldosis nicht spürbar gebessert haben, kann eine weitere Einzeldosis genommen werden.

Kann ein schwerer Anfall von Luftnot auch durch eine zweite Einzeldosis nicht behoben werden, können weitere Einzeldosen erforderlich werden. In diesen Fällen muss unverzüglich ärztliche Hilfe in Anspruch genommen werden.

Zur gezielten Vorbeugung bei Anstrengungsasthma oder vorhersehbarem Allergenkontakt wird eine Einzeldosis, wenn möglich 10 - 15 Minuten vorher, inhaliert.

Der Abstand zwischen den einzelnen Inhalationen soll mindestens 3 – 4 Stunden betragen.

## Anwendung bei Kindern

Die Sicherheit von Salbutamol-ratiopharm® N Dosieraerosol bei Kindern unter 4 Jahren ist mit derjenigen bei Kindern über 4 Jahren vergleichbar. Eine Dosierungsempfehlung kann jedoch nicht gegeben werden. Bitte wenden Sie sich an Ihren behandelnden Arzt.

Die Tagesgesamtdosis für Erwachsene soll 12 Sprühstöße (entsprechend 1,2 mg Salbutamol) nicht überschreiten. Für Kinder (im Alter von 4 bis 11 Jahren) soll die Tagesgesamtdosis 6 Sprühstöße (entsprechend 0,6 mg Salbutamol) nicht überschreiten. Eine höhere Dosierung wird in der Regel nicht besser wirken, aber es besteht die Gefahr, dass dadurch schwerwiegende Nebenwirkungen entstehen.

## Art der Anwendung

Salbutamol-ratiopharm® N Dosieraerosol ist ausschließlich zur Inhalation bestimmt.

Nach Möglichkeit sollte die Anwendung im Sitzen oder Stehen erfolgen. Kinder sollten dieses Arzneimittel nur unter Aufsicht eines Erwachsenen und nach Vorschrift des Arztes anwenden. Jüngere Kinder sollten mit Hilfe Erwachsener inhalieren. Diese müssen das Kind ermuntern (wie unten beschrieben) auszuatmen und sofort bei Beginn des Einatmens einen Sprühstoß auszulösen.

## Hinweis

Zur vereinfachten Anwendung von Salbutamol-ratiopharm® N Dosieraerosol ist außerdem erhältlich: Inhalierhilfe-ratiopharm® N.

Bei Kindern unter 6 Jahren und älteren Patienten wird der Einsatz einer Inhalierhilfe (Spacer) dringend empfohlen. Bitte beachten Sie, dass bei Verwendung von Salbutamol-ratiopharm® N Dosieraerosol zusammen mit einer Inhalierhilfe unter Umständen die Dosis durch den Arzt angepasst werden muss.

#### Radianungeanlaitung

Bedienungsanleitung: Bitte beachten Sie alle Punkte der Bedienung	sanleitung sorgfältig.
Durch leichtes Zusammendrücken der Seitenflächen die Schutzkappe vom Mundrohr entfernen.	
Das Mundrohr inklusive des Wirkstoff- behälters auf das Vorhandensein von losen Fremdkörpern prüfen.	
Das Dosieraerosol kräftig schütteln, um sicherzustellen, dass mögliche Fremdkörper entfernt werden und der Inhalt gleichmäßig durchmischt wird.	
4. Das Dosieraerosol zwischen Daumen und Zeigefinger, wie auf der Abbildung gezeigt, aufrecht mit dem Behälterboden nach oben halten. Das Dosieraerosol ist bei der Inhalation senkrecht, mit dem Boden nach oben zu halten, unabhängig von der Körperposition. Nach Möglichkeit sollte die Anwendung im Sitzen oder Stehen erfolgen. Langsam so tief wie möglich ausatmen.	
5. Dann das Mundrohr mit den Lippen fest umschließen, aber nicht auf das Mundrohr beißen.	
6. Tief und gleichmäßig durch das Mund- rohr einatmen. Kurz nach Beginn des Einatmens den Wirkstoffbehälter ein- mal fest nach unten drücken; währenddessen und auch danach weiter gleichmäßig und tief einatmen.	
7. Den Atem so lange wie möglich anhalten. Das Mundrohr absetzen und den Zeigefinger vom oberen Ende des Dosieraerosols nehmen.	
Wenn ein weiterer Sprühstoß inhaliert werden soll, das Dosieraerosol weiterhin aufrecht halten und ca. eine halbe Minute warten, bevor die Schritte 3 bis 7 wiederholt werden.	
9. Die Schutzkappe wieder auf das Mundrohr aufsetzen, indem diese bis	

## Wichtig:

Die Schritte 5, 6 und 7 nicht hastig durchführen. Es ist wichtig, mit dem Einatmen zu beginnen, bevor der Sprühstoß ausgelöst wird. Das Dosieraerosol ist stets senkrecht, mit dem Boden nach oben zu halten, unabhängig von der Körperposition, in der inhaliert wird.

## Reinigung des Mundrohres:

gedrückt wird.

zum Einrasten fest auf das Mundrohr

- Das Mundrohr sollte regelmäßig, am besten täglich gereinigt werden
- Spülen Sie das Mundrohr nach Herausnehmen des Behälters gründlich in warmem fließendem Wasser. Das Wasser soll nacheinander von beiden Richtungen durch die Öffnungen einlaufen, damit eine mögliche Verstopfung der kleinen Öffnung im Innern des Mundstücks freigesetzt werden kann. Anschließend trocknen Sie es bitte sorgfältig von innen und außen.
- Der Behälter wird erst in das vollständig getrocknete Mundrohr
- wieder eingesetzt.
- Bitte achten Sie darauf, dass der Behälter nicht ins Wasser gelegt

## Dauer der Behandlung

Die Dauer der Behandlung richtet sich nach Art, Schwere und Verlauf der Erkrankung und ist vom Arzt individuell zu entscheiden.

#### Wenn Sie eine größere Menge von Salbutamol-ratiopharm® N Dosieraerosol angewendet haben, als Sie sollten

Die Symptome bzw. Anzeichen einer Überdosierung entsprechen den Nebenwirkungen. Diese treten dann sehr schnell und gegebenenfalls in verstärktem Umfang in Erscheinung.

Symptome bzw. Anzeichen einer Überdosierung sind:

Herzrasen, Herzklopfen, unregelmäßiger und/oder beschleunigter Herzschlag, Ruhelosigkeit, Schlafstörungen, Brustschmerzen und heftiges Zittern insbesondere an den Händen, aber auch am ganzen Körper. Gelegentlich sind nach exzessiven Salbutamol-Anwendungen psychotische Reaktionen beobachtet worden. Weiterhin kann es zum Auftreten einer Laktatazidose kommen, die sich durch eine vertiefte Atmung, Übelkeit und Bauchschmerzen äußern kann.

Treten diese Beschwerden auf, soll unverzüglich ärztliche Hilfe in Anspruch genommen werden.

#### Wenn Sie die Anwendung von Salbutamol-ratiopharm® N Dosieraerosol vergessen haben,

sollten Sie in keinem Fall die Dosis beim nächsten Mal erhöhen! Eine nachträgliche Anwendung ist nicht erforderlich. Salbutamolratiopharm® N Dosieraerosol sollte möglichst nur bei Bedarf angewendet werden.

#### Wenn Sie die Anwendung von Salbutamol-ratiopharm® N Dosieraerosol abbrechen

könnte sich ihre Krankheit hierdurch verschlechtern. Bitte brechen Sie die Behandlung mit Salbutamol-ratiopharm® N Dosieraerosol nicht ohne Rücksprache mit Ihrem Arzt ab

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

## Welche Nebenwirkungen sind möglich?



Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arzneimittel Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen.

Bei der Bewertung von Nebenwirkungen werden folgende Häufig-

kensangaben zugrunue gelegt.		
sehr häufig	mehr als 1 Behandelter von 10	
häufig	1 bis 10 Behandelte von 100	
gelegentlich	1 bis 10 Behandelte von 1.000	
selten	1 bis 10 Behandelte von 10.000	
sehr selten	weniger als 1 Behandelter von 10.000	
nicht bekannt	Häufigkeit auf Grundlage der verfügbaren Daten	

Bisher wurden folgende Nebenwirkungen beobachtet:

Die am häufigsten auftretenden Nebenwirkungen sind: Zittern (Tremor), Übelkeit, Schwitzen Kopfschmerzen, Schwindel und Herz-klopfen (Palpitationen). Diese Nebenwirkungen können sich bei Fort-führung der Behandlung im Verlaufe von 1 – 2 Wochen zurückbilden.

<u>Immunsystem</u>

Überempfindlichkeitsreaktionen einschließlich Juckreiz Nesselsucht (Urtikaria), Schwellung im Mund-Rachenbereich (Quincke-Ödem), Hautausschlag (Exanthem), Bronchialkrampf (Bronchospasmus), Blutdruckabfall und Kollaps.

Stoffwechsel- und Ernährung

Häufig: erhöhter Blutzuckergehalt (Hyperglykämie). Senkung des Blut-Kaliumspiegels (Hypokaliämie): unter der Therapie mit Beta<sub>2</sub>-Agonisten kann es möglicherweise zu einer sehr ausgeprägten Senkung des Blutkalium-Spiegels kommen.

Nervensystem

Häufig: Zittern (Tremor), Kopfschmerzen. Gelegentlich: Unruhe.

Herz

Häufig: Herzrasen (Tachykardie). Herzrhythmusstörungen einschließlich Vorhofflimmern, Anstieg der Herzfrequenz (supraventrikuläre Tachykardie) und unregelmäßigem Puls (ventrikuläre Extrasystolie), Brustenge (pektanginöse Beschwerden) und Herzklopfen (Palpitationen), Sauerstoffmangel am Herzmuskel (myokardiale Ischämie)

Nicht bekannt: Minderdurchblutung des Herzmuskels (Myokardischämie).

Blutgefäße

Periphere Erweiterung der Blutgefäße.

Atemwege und Brustraum

Husten, Bronchialkrampf (paradoxer Bronchospasmus).

Wie bei anderen Inhalationstherapien kann nach der Anwendung von Salbutamol-ratiopharm® N Dosieraerosol ein Bronchialkrampf auftreten mit einer sofortigen Zunahme des Giemens (Keuchens) In diesem Fall sollte sofort ein anderes Bronchien erweiterndes Arzneimittel mit schnellem Wirkungseintritt inhaliert werden. Die Behandlung mit Salbutamol-ratiopharm® N Dosieraerosol soll unverzüglich abgebrochen und der behandelnde Arzt informiert werden. Dieser entscheidet, ob weitere Maßnahmen erforderlich sind.

B

Magen-Darm-Kanal Gelegentlich: Reizung im Mund oder Rachenbereich und Änderung des Geschmackempfindens.

Skelettmuskulatur-, Bindegewebe- und Knochen Gelegentlich: Muskelkrämpfe

Selten kann es zu Störungen beim Wasserlassen, Sodbrennen sowie Blutdrucksteigerungen oder -senkungen kommen.

Vereinzelt ist über zentralnervös stimulierende Wirkungen nach Inhalation von Salbutamol berichtet worden, die sich in Übererregbar-keit, hyperaktiven Verhaltensauffälligkeiten, Schlafstörungen sowie Halluzinationen äußerten. Diese Beobachtungen wurden überwiegend (zu 90 %) bei Kindern im Alter bis zu 12 Jahren gemacht.

Einige der genannten Nebenwirkungen können unter Umständen akut lebensbedrohlich sein (wie z. B. lebensbedrohliche Tachy-kardien). Darum sollten Sie sofort einen Arzt informieren, falls ein derartiges Ereignis plötzlich auftritt oder sich unerwartet stark entwickelt.

## 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 dem Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte Abt. Pharmakovigilanz, Kurt-Georg-Kiesinger-Allee 3, D-53175 Bonn, Website: <a href="www.bfarm.de">www.bfarm.de</a> anzeigen. Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

# **5.** Wie ist Salbutamol-ratiopharm® N Dosieraerosol aufzubewahren?



Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf Die Schutzkappe wieder auf das Mundrohr aufsetzen, indem diese bis zum Einrasten fest auf das Mundrohr gedrückt wird.

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf der äußeren Umhüllung nach "Verwendbar bis" angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats.

Behälter steht unter Druck. Nicht über 25 °C lagern. Vor Hitze, direkter Sonneneinstrahlung und Frost schützen. Vor Temperaturen über 50 °C schützen. Nicht gegen Flammen oder auf glühende Gegenstände sprühen. Nicht gewaltsam öffnen oder verbrennen.

ttel gemäß den örtlich Fragen Sie Ihren Apotheker, wie das Arzneimittel zu entsorgen ist, wenn Sie es nicht mehr verwenden. Sie tragen damit zum Schutz der

## Inhalt der Packung und weitere Informationen



Der Wirkstoff ist: Salbutamol. Jeder Sprühstoß zu 0,025 ml Suspension und Treibmittel enthält 0,12 mg Salbutamolsulfat Dies entspricht einer vom Mundrohr abgegebenen Menge von 0,09 mg Salbutamol.

Die sonstigen Bestandteile sind: Ethanol (3,9 mg/Sprühstoß), Norfluran (HFA-134a)

## Inhalt der Packung

Packung mit 1 Dosieraerosol mit 8,5 g Suspension und Treibmittel (entsprechend 200 Sprühstößen zu je 0,1 mg Salbutamol) Packung mit 2 Dosieraerosolen mit 8,5 g Suspension und Treibmittel (entsprechend 200 Sprühstößen zu je 0,1 mg Salbutamol) Packung mit 3 Dosieraerosolen mit 8,5 g Suspension und Treibmittel (entsprechend 200 Sprühstößen zu je 0,1 mg Salbutamol) Zur vereinfachten Anwendung von Salbutamol-ratiopharm® N Dosieraerosol ist außerdem erhältlich: Inhalierhilfe-ratiopharm® N

Pharmazeutischer Unternehmer ratiopharm GmbH Graf-Arco-Str. 3

89079 Ulm

Merckle GmbH Ludwig-Merckle-Str. 3 89143 Blaubeuren

Hersteller

#### Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im November 2013

Versionscode: Z11