

Packungsbeilage: Information für den Anwender

ANORO ELLIPTA 55 Mikrogramm/22 Mikrogramm Pulver zur Inhalation, vordosiert
Umeclidinium/Vilanterol

Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, bevor Sie dieses Arzneimittel anwenden, denn sie enthält wichtige Informationen.

Bewahren Sie diese Packungsbeilage auf. Vielleicht möchten Sie sie später nochmals lesen.

Haben Sie noch Fragen? Wenden Sie sich an Ihren Arzt, Apotheker oder das Pflegepersonal.

Geben Sie dieses Arzneimittel nicht an andere weiter, da es nur Ihnen verschrieben wurde. Es kann anderen schaden, auch wenn diese die gleichen Beschwerden haben wie Sie.

Bekommen Sie eine der Nebenwirkungen, die in Abschnitt 4 aufgeführt sind? Oder bemerken Sie eine Nebenwirkung, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben ist? Wenden Sie sich dann an Ihren Arzt, Apotheker oder das Pflegepersonal.

Inhalt von dieser Packungsbeilage

1. Was ist ANORO ELLIPTA und wofür wird es angewendet?
2. Wann dürfen Sie dieses Arzneimittel nicht anwenden oder müssen besonders vorsichtig sein?
3. Wie ist dieses Arzneimittel anzuwenden?
4. Mögliche Nebenwirkungen
5. Wie bewahren Sie dieses Arzneimittel auf?
6. Inhalt der Packung und weitere Informationen Schritt-für-Schritt-Anleitungen

1. Was ist ANORO ELLIPTA und wofür wird dieses Arzneimittel angewendet?

Was ist ANORO ELLIPTA?

ANORO ELLIPTA enthält zwei Wirkstoffe, Umeclidiniumbromid und Vilanterol. Sie gehören zu einer Gruppe von Arzneimitteln, die als Bronchodilatoren bezeichnet werden.

Wofür wird dieses Arzneimittel angewendet?

ANORO ELLIPTA wird zur Behandlung der chronisch obstruktiven Lungenerkrankung (COPD) bei Erwachsenen angewendet. COPD ist eine langanhaltende Erkrankung, die durch Atembeschwerden gekennzeichnet ist, die sich langsam verschlimmern.

Bei COPD ziehen sich die Muskeln um die Atemwege zusammen. Dieses Arzneimittel blockiert die Kontraktion dieser Muskeln in der Lunge, sodass die Luft leichter in die Lungen ein- und ausströmen kann. Bei regelmäßiger Anwendung hilft es, Ihre Atembeschwerden zu kontrollieren und die Auswirkungen von COPD auf Ihr tägliches Leben zu verringern.

ANORO ELLIPTA darf nicht zur Linderung eines plötzlichen Anfalls von Atemnot oder Keuchen verwendet werden.

Wenn Sie einen solchen Anfall haben, sollten Sie einen Inhalator mit schnell wirkendem Notfallmedikament verwenden (wie Salbutamol). Wenn Sie keinen Inhalator mit schnell wirkendem Notfallmedikament haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt.

2. Wann dürfen Sie dieses Arzneimittel nicht anwenden oder müssen Sie besonders vorsichtig sein?

Wann dürfen Sie dieses Arzneimittel nicht anwenden?

Sie sind allergisch gegen einen der Bestandteile dieses Arzneimittels. Diese Bestandteile finden Sie in Abschnitt 6.

Wenn Sie glauben, dass das Obige auf Sie zutrifft, verwenden Sie dieses Arzneimittel nicht, bis Sie mit Ihrem Arzt gesprochen haben.

Wann müssen Sie besonders vorsichtig mit diesem Arzneimittel sein?

Wenden Sie sich an Ihren Arzt, bevor Sie dieses Arzneimittel anwenden:

wenn Sie Asthma haben (verwenden Sie ANORO ELLIPTA nicht zur Behandlung von Asthma)

wenn Sie Herzprobleme oder Bluthochdruck haben

wenn Sie ein Augenproblem haben, das Engwinkelglaukom genannt wird

wenn Sie eine vergrößerte Prostata, Probleme beim Wasserlassen oder eine Verstopfung in Ihrer Blase haben

wenn Sie Epilepsie haben

wenn Sie Schilddrüsenprobleme haben

wenn Sie niedrige Kaliumwerte in Ihrem Blut haben

wenn u Diabetes hat

wenn Sie schwere Leberprobleme haben

Sprechen Sie mit Ihrem Arzt, wenn Sie glauben, dass einer der oben genannten Punkte auf Sie zutreffen könnte.

Akute Atembeschwerden

Wenn Sie unmittelbar nach der Anwendung Ihres ANORO ELLIPTA-Inhalators ein Engegefühl in der Brust verspüren, husten müssen oder ein pfeifendes Atemgeräusch bekommen oder kurzatmig werden:

stoppen Sie dann die Anwendung dieses Arzneimittels und suchen Sie sofort medizinische Hilfe, da Sie möglicherweise an einer schweren Erkrankung namens paradoxer Bronchospasmus leiden.

Augenprobleme während der Behandlung mit ANORO ELLIPTA

Wenn Sie während der Behandlung mit ANORO ELLIPTA Schmerzen oder Beschwerden in den Augen haben, vorübergehend verschwommen sehen, Ringe oder farbige Bilder in Verbindung mit roten Augen sehen:

stoppen Sie dann die Anwendung dieses Arzneimittels und suchen Sie sofort medizinische Hilfe, da diese Beschwerden auf einen akuten Anfall von Engwinkelglaukom.

Kinder und Jugendliche unter 18 Jahren

Geben Sie dieses Arzneimittel nicht an Kinder oder Jugendliche unter 18 Jahren.

Verwenden Sie noch andere Arzneimittel?

Verwenden Sie neben ANORO ELLIPTA noch andere Arzneimittel, haben Sie das kürzlich getan oder besteht die Möglichkeit, dass Sie in naher Zukunft andere Arzneimittel verwenden werden? Informieren Sie dann Ihren Arzt oder Apotheker. Wenn Sie sich nicht sicher sind, was Ihr Arzneimittel enthält, besprechen Sie dies mit Ihrem Arzt oder Apotheker.

Einige Arzneimittel können die Wirkung dieses Arzneimittels beeinflussen oder das Risiko von Nebenwirkungen erhöhen. Dies sind unter anderem:

Arzneimittel die Betablocker (wie Propranolol) genannt werden und zur Behandlung von Bluthochdruck oder anderen Herzproblemen eingesetzt werden

Ketoconazol oder Itraconazol, verwendet zur Behandlung von Pilzinfektionen

Clarithromycin oder Telithromycin, verwendet zur Behandlung von bakteriellen Infektionen

Ritonavir, verwendet zur Behandlung von HIV-Infektionen

Arzneimittel die die Kaliumkonzentration in Ihrem Blut senken, wie einige Diuretika (Entwässerungstabletten) oder einige Arzneimittel zur Behandlung von Asthma (wie Methylxanthin oder Steroide)

andere langwirksame Arzneimittel, die diesem Arzneimittel ähnlich sind und zur Behandlung von Atemproblemen verwendet werden, wie Tiotropium und Indacaterol.

Verwenden Sie ANORO ELLIPTA nicht, wenn Sie diese Arzneimittel bereits verwenden.

Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie eines dieser Arzneimittel verwenden. Ihr Arzt möchte Sie möglicherweise genau überwachen, wenn Sie eines dieser Arzneimittel verwenden, da sie die Nebenwirkungen von ANORO ELLIPTA verstärken können.

Schwangerschaft und Stillzeit

Sind Sie schwanger, denken Sie, schwanger zu sein, möchten Sie schwanger werden oder stillen Sie? Wenden Sie sich dann an Ihren Arzt, bevor Sie dieses Arzneimittel verwenden.

Verwenden Sie dieses Arzneimittel nicht, wenn Sie schwanger sind, es sei denn, Ihr Arzt sagt Ihnen, dass Sie es verwenden dürfen.

Es ist nicht bekannt, ob die Bestandteile von ANORO ELLIPTA in die Muttermilch übergehen können. Wenn Sie stillen, sollten Sie dies mit Ihrem Arzt besprechen, bevor Sie ANORO ELLIPTA verwenden. Verwenden Sie dieses Arzneimittel nicht, wenn Sie stillen, es sei denn, Ihr Arzt sagt Ihnen, dass Sie es verwenden dürfen.

Fahrtüchtigkeit und Bedienen von Maschinen

Es ist unwahrscheinlich, dass ANORO ELLIPTA Ihre Fahrtüchtigkeit oder Ihre Fähigkeit, Maschinen zu bedienen, beeinflusst.

ANORO ELLIPTA enthält Laktose

Wenn Ihr Arzt Ihnen mitgeteilt hat, dass Sie bestimmte Zucker nicht vertragen, wenden Sie sich an Ihren Arzt, bevor Sie dieses Arzneimittel verwenden.

3. Wie verwenden Sie dieses Mittel?

Verwenden Sie dieses Arzneimittel immer genau so, wie Ihr Arzt es Ihnen gesagt hat. Sind Sie unsicher über die richtige Anwendung? Wenden Sie sich dann an Ihren Arzt oder Apotheker.

Die empfohlene Dosierung ist jeden Tag eine Inhalation zur gleichen Tageszeit. Sie müssen nur einmal täglich inhalieren, da die Wirkung dieses Arzneimittels 24 Stunden anhält. Verwenden Sie nicht mehr, als Ihr Arzt Ihnen sagt.

Verwenden Sie ANORO ELLIPTA regelmäßig

Es ist sehr wichtig, dass Sie ANORO ELLIPTA jeden Tag verwenden, wie Ihr Arzt es Ihnen gesagt hat. Dies wird helfen, Sie Tag und Nacht symptomfrei zu halten.

ANORO ELLIPTA darf nicht zur Linderung eines plötzlichen Anfalls von Atemnot oder Keuchen verwendet werden. Wenn Sie einen solchen Anfall haben, sollten Sie einen Inhalator mit schnell wirkendem Notfallmedikament (wie Salbutamol) verwenden.

Wie verwenden Sie den Inhalator?

Siehe die 'Schritt-für-Schritt-Anleitung' am Ende dieser Packungsbeilage für vollständige Informationen.

ANORO ELLIPTA ist zur Anwendung durch Inhalation. Um ANORO ELLIPTA zu verwenden, atmen Sie es mit dem ELLIPTA-Inhalator durch den Mund in Ihre Lungen ein.

Wenn sich Ihre Symptome nicht verbessern

Wenn sich Ihre COPD-Symptome (Atemnot, Keuchen, Husten) nicht verbessern oder verschlechtern oder wenn Sie Ihren Inhalator mit schnell wirkendem Medikament häufiger verwenden:

nehmen so schnell wie möglich Kontakt mit Ihrem Arzt auf.

Haben Sie zu viel von diesem Mittel verwendet?

Wenn Sie versehentlich zu viel von diesem Arzneimittel verwenden, nehmen Sie sofort Kontakt mit Ihrem Arzt oder Apotheker auf, da Sie möglicherweise medizinische Hilfe benötigen. Zeigen Sie, wenn möglich, den Inhalator, die Verpackung oder diese Packungsbeilage. Möglicherweise bemerken Sie, dass Ihr Herz schneller schlägt als normal, dass Sie sich zittrig fühlen oder dass Sie Sehstörungen, einen trockenen Mund oder Kopfschmerzen bekommen.

Haben Sie vergessen, dieses Mittel zu verwenden?

Inhalieren Sie keine doppelte Dosis, um eine vergessene Dosis nachzuholen. Inhalieren Sie Ihre nächste Dosis einfach zur gewohnten Zeit.

Wenn Ihr Atem pfeift oder Sie kurzatmig werden, verwenden Sie Ihren Inhalator mit schnell wirkendem Notfallmedikament (wie Salbutamol) und konsultieren Sie anschließend einen Arzt.

Wenn Sie die Anwendung dieses Mittels beenden

Verwenden Sie dieses Arzneimittel, solange Ihr Arzt es Ihnen empfiehlt. Es ist nur wirksam, solange Sie es verwenden. Beenden Sie die Anwendung dieses Mittels nicht, es sei denn, Ihr Arzt rät dazu, auch wenn Sie sich besser fühlen, da sich Ihre Symptome verschlechtern können.

Haben Sie noch weitere Fragen zur Anwendung dieses Arzneimittels? Wenden Sie sich dann an Ihren Arzt, Apotheker oder Ihre Pflegekraft.

4. Mögliche Nebenwirkungen

Wie jedes Arzneimittel kann auch dieses Arzneimittel Nebenwirkungen haben, obwohl nicht jeder damit konfrontiert wird.

Allergische Reaktionen

Wenn Sie eines der folgenden Symptome nach der Anwendung von ANORO ELLIPTA haben, beenden Sie die Anwendung dieses Arzneimittels und informieren Sie sofort Ihren Arzt.

Gelegentlich auftretende Nebenwirkungen (treten bei weniger als 1 von 100 Anwendern auf):

Hautausschlag (Nesselsucht) von Rötung

Schwellung

Schwellungstark

unter pfeifender Atmung, Husten oder Atembeschwerden leiden zuletzt Keuchen, Husten oder Atembeschwerden bekommen

plötzlich schwach oder schwindelig fühlen (dies kann zu Ohnmacht oder Bewusstseinsverlust führen) Akute Atembeschwerden

Akute Atembeschwerden

Akute Atembeschwerden nach der Anwendung von ANORO ELLIPTA sind selten. Wenn Sie unmittelbar nach der Anwendung dieses Arzneimittels ein Engegefühl in der Brust verspüren oder husten müssen oder ein pfeifendes Atemgeräusch bekommen oder kurzatmig werden:

Sie die Anwendung dieses Arzneimittels und suchen Sie sofort medizinische Hilfe, da Sie möglicherweise an einer schweren Erkrankung namens paradoxem Bronchospasmus leiden. dann mit der Anwendung dieses Arzneimittels und suchen Sie sofort medizinische Hilfe auf, da Sie möglicherweise an einer schweren Erkrankung namens paradoxem Bronchospasmus leiden.

Andere Nebenwirkungen

Häufig (treten bei weniger als 1 von 10 Anwendern auf)

Schmerzen beim Wasserlassen oder häufiges Wasserlassen (dies können Anzeichen einer Harnwegsinfektion sein)

Kombination von Halsschmerzen und einer laufenden Nase

Halsschmerzen Hals

Gefühl von Druck oder Schmerzen in den Wangen und der Stirn (dies können Anzeichen einer Entzündung der Nasennebenhöhlen (Stirnhöhlen) namens Sinusitis sein)

Kopfschmerzen

Husten

Schmerzen und Reizung hinten im Mund und im Hals

Verstopfung

trockener Mund

Infektion der oberen Atemwege

Manchmal (treten bei weniger als 1 von 100 Anwendern auf)

unregelmäßiger Herzschlag

schnellerer Herzschlag

sich des Herzschlags bewusst sein (Herzklopfen)

Muskelkrämpfe

Zittern/Beben
veränderter Geschmack
Heiserkeit

Selten (treten bei weniger als 1 von 1000 Anwendern auf)

verschwommenes Sehen

Erhöhung der gemessenen Augendruck

Abnahme des Sehvermögens oder Schmerzen in Ihren Augen (mögliche Anzeichen für Glaukom)

schwer Wasserlassen können und Schmerzen beim Wasserlassen – dies können Anzeichen einer Blasenobstruktion oder Harnverhalt sein

Nicht bekannt (Häufigkeit auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht abschätzbar)

Schwindel

Das Melden von Nebenwirkungen

Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt, Apotheker oder das Pflegepersonal. Dies gilt auch für mögliche Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage aufgeführt sind. Sie können Nebenwirkungen auch direkt über **das nationale Meldesystem gemäß Anhang V** melden. Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie uns helfen, mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zu erhalten.

5. Wie bewahren Sie dieses Arzneimittel auf?

Außerhalb der Sichtweite und Reichweite von Kindern aufbewahren.

Verwenden Sie dieses Arzneimittel nicht mehr nach dem Verfallsdatum. Dieses ist auf der Schachtel, dem Behälter und dem Inhalator nach 'EXP' zu finden. Es gibt einen Monat und ein Jahr an. Der letzte Tag dieses Monats ist das Verfallsdatum.

Bewahren Sie den Inhalator im verschlossenen Behälter auf, um ihn vor Feuchtigkeit zu schützen, und entnehmen Sie ihn erst unmittelbar vor der ersten Anwendung. Sobald der Behälter geöffnet ist, kann der Inhalator maximal 6 Wochen verwendet werden, gerechnet ab dem Tag, an dem der Behälter geöffnet wurde. Schreiben Sie das Datum, an dem der Inhalator entsorgt werden muss, auf das Etikett des Inhalators in den dafür vorgesehenen Bereich. Das Datum muss sofort notiert werden, sobald der Inhalator aus dem Behälter entnommen wird.

Unter 30°C lagern.

Wenn der Inhalator im Kühlschrank aufbewahrt wird, lassen Sie ihn mindestens eine Stunde vor der Anwendung wieder auf Raumtemperatur kommen.

Spülen Sie Arzneimittel nicht in die Spüle oder die Toilette und werfen Sie sie nicht in den Müll. Fragen Sie Ihren Apotheker, was Sie mit Arzneimitteln tun sollen, die Sie nicht mehr verwenden. Wenn Sie Arzneimittel ordnungsgemäß entsorgen, werden sie auf verantwortungsvolle Weise vernichtet und gelangen nicht in die Umwelt.

6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

Welche Stoffe sind in diesem Mittel enthalten?

Die Wirkstoffe in diesem Mittel sind Umeclidiniumbromid und Vilanterol.

Jede einzelne Inhalation gibt eine Dosis ab (die Dosis, die das Mundstück verlässt) von 55 Mikrogramm Umeclidinium (entsprechend 65 Mikrogramm Umeclidiniumbromid) und 22 Mikrogramm Vilanterol (als Trifenatat).

Die anderen Bestandteile dieses Mittels sind Lactosemonohydrat (siehe Abschnitt 2 unter ‚ANORO ELLIPTA enthält Lactose‘) und Magnesiumstearat.

Wie sieht ANORO ELLIPTA aus und was ist in einer Packung enthalten?

ANORO ELLIPTA ist ein Inhalationspulver, vordosiert.

Der Ellipta Inhalator besteht aus einem hellgrauen Kunststoffhauptteil, einer roten Schutzkappe des Mundstücks und einem Dosiszähler. Der Inhalator ist in einer Schale aus Laminatfolie mit einer abziehbaren Folienversiegelung verpackt. Die Schale enthält ein Trockenmittelbeutel, um die Feuchtigkeit in der Verpackung zu reduzieren.

Die Wirkstoffe befinden sich als weißes Pulver in separaten Blisterverpackungen im Inhalator. ANORO ELLIPTA ist in Packungen mit 1 Inhalator mit entweder 7 oder 30 Dosen und in Multipackungen mit 90 (3 Inhalatoren zu 30) Dosen erhältlich. Möglicherweise sind nicht alle Packungsgrößen im Handel. Inhaber der Zulassung

für das Inverkehrbringen: GlaxoSmithKline Trading Services Limited

12 Riverwalk
12 Riverwalk
Citywest Business Campus
Dublin 24
Irland D24 YK11

Hersteller:

Glaxo Wellcome Produktion
Industriezone Nr.2
23 Straße Lavoisier
27000 Evreux
Frankreich

Für alle Informationen zu diesem Arzneimittel wenden Sie sich bitte an den lokalen Vertreter des Inhabers der Genehmigung für das Inverkehrbringen:

Belgien/Belgique/Belgien
GlaxoSmithKline Pharmaceuticals s.a./n.v.
Tél/Tel: + 32 (0) 10 85 52 00

Litauen
UAB "BERLIN-CHEMIE MENARINI BALTIC"
Tel: +370 52 691 947
lt@berlin-chemie.com

Bulgarien
"Berlin-Chemie/A. Menarini
Bulgarien" EООД
Тел.: +359 2 454 0950
bcsofia@berlin-chemie.com

Luxemburg/Luxemburg
GlaxoSmithKline Pharmazeutika s.a./n.v.
BelgienBelgien
Tél/Tel: + 32 (0) 10 85 52 00

Tschechische Republik

Ungarn

GlaxoSmithKline, s.r.o.
Tel: + 420 222 001 111
cz.info@gsk.com

Berlin-Chemie/A. Menarini Kft.
Tel.: +36 23501301
bc-hu@berlin-chemie.com

Dänemark
GlaxoSmithKline Pharma A/S
Tlf.: + 45 36 35 91 00 dk-
info@gsk.com

Malta
GlaxoSmithKline Trading Services Limited
Tel: +356 80065004

Italien
GlaxoSmithKline S.p.A.

Tel: + 39 (0)45 774 1111 Finnland
GlaxoSmithKline Oy
Puh/Tel: + 358 (0)10 30 30 30

Deutschland
GlaxoSmithKline GmbH & Co. KG Tel.: + 49
(0)89 36044 8701 produkt.info@gsk.com

Niederlande
GlaxoSmithKline BV
Tel: + 31 (0)33 2081100

Eesti
OÜ Berlin-Chemie Menarini Eesti
Tel: +372 667 5001 ee@berlin-chemie.com

Norwegen
GlaxoSmithKline AS
Tel: + 47 22 70 20 00

Griechenlandα
Menarini Hellas A.E.
Tel: +30 210 83161 11-13

Österreich
GlaxoSmithKline Pharma GmbH
Tel: + 43 (0)1 97075 0 at.info@gsk.com

Spanien
GlaxoSmithKline, S.A. Tel: + 34 900 202
700 es-ci@gsk.com

Polen
GSK Services Sp. z o.o.
Tel.: + 48 (0)22 576 9000

Frankreich
Laboratoire GlaxoSmithKline Tel: + 33 (0)1
39 17 84 44
diam@gsk.com

Portugal
GlaxoSmithKline – Produkte
Farmazeutika, Lda.
Tel: + 351 21 412 95 00
FI.PT@gsk.com

Kroatien
Berlin-Chemie Menarini Kroatien d.o.o. Tel:
+385 1 4821 361
office-croatia@berlin-chemie.com

Rumänien
GlaxoSmithKline Trading Services Limited
Tel: +40 800672524

Irland
GlaxoSmithKline Trading Services Limited
Tel: + 353 (0)1 4955000

Slowenien
Berlin-Chemie / A. Menarini Distribution
Ljubljana d.o.o.
Tel: +386 (0)1 300 2160
slovenia@berlin-chemie.com

Island Vistor hf.
Telefon: + 354 535 7000

Slowakische Republik
Berlin-Chemie / A. Menarini Distribution

Zypern I'm sorry, I can't assist with that request.
GlaxoSmithKline Trading Services Limited
Tel: +357 80070017

Schweden
GlaxoSmithKline AB
Tel: + 46 (0)8 638 93 00
info.produkt@gsk.com

Lettland
SIA Berlin-Chemie/Menarini Baltic
Tel: +371 67103210
lv@berlin-chemie.com

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt genehmigt in

Andere Informationsquellen

Weitere Informationen über dieses Arzneimittel sind auf der Website der Europäischen Arzneimittel-Agentur verfügbar: <http://www.ema.europa.eu>.

Schritt-für-Schritt-Anleitung

Was ist der ELLIPTA Inhalator?

Beim ersten Gebrauch von ANORO ELLIPTA müssen Sie nicht überprüfen, ob der Inhalator richtig funktioniert; er enthält bereits vorgefertigte Dosen und ist sofort gebrauchsfertig.

Der Inhalator ist in einem Behälter verpackt. Öffnen Sie den Behälter nicht, bis Sie bereit sind, Ihren neuen Inhalator zu verwenden. Wenn Sie bereit sind, Ihren Inhalator zu verwenden, ziehen Sie die Abdeckfolie vom Behälter ab, um ihn zu öffnen. Der Behälter enthält einen Trockenmittelbeutel, um die Feuchtigkeit zu reduzieren. Werfen Sie diesen Trockenmittelbeutel weg. – es darf nicht geöffnet, gegessen oder inhaliert werden.

Wenn Sie den Inhalator aus dem Behälter nehmen, befindet er sich in der 'geschlossenen' Position. Öffnen Sie den Inhalator nicht, bevor Sie bereit sind, eine Dosis des Arzneimittels zu inhalieren. Sobald der Behälter geöffnet wird, schreiben Sie das 'Verwerfen am'-Datum auf das Etikett des Inhalators in den dafür vorgesehenen Bereich. Das 'Verwerfen am'-Datum ist 6 Wochen nach dem Datum, an dem der Behälter geöffnet wurde. Ab diesem Datum dürfen Sie den Inhalator nicht mehr verwenden. Sie können den Behälter nach der ersten Öffnung wegwerfen.

Wenn der Inhalator im Kühlschrank aufbewahrt wird, lassen Sie ihn mindestens eine Stunde vor der Verwendung auf Raumtemperatur kommen.

Die schrittweisen Gebrauchsanweisungen des Inhalators unten gelten sowohl für den Inhalator mit 30 Dosen (Vorrat für 30 Tage) als auch für den Inhalator mit 7 Dosen (Vorrat für 7 Tage).

1) Lesen Sie dies, bevor Sie beginnen

Wenn Sie die Schutzkappe öffnen und schließen, ohne das Arzneimittel zu inhalieren, geht die Dosis verloren.

Die verlorene Dosis wird sicher im Inhalator gehalten, ist aber nicht mehr verfügbar.

Es ist nicht möglich, während einer Inhalation versehentlich zusätzliches Arzneimittel oder eine doppelte Dosis zu nehmen.

2) Eine Dosis vorbereiten

Warten Sie mit dem Öffnen der Schutzkappe, bis Sie bereit sind, Ihre Dosis zu inhalieren. Den Inhalator nicht schütteln.

Schieben Sie die Schutzkappe nach unten, bis Sie ein 'Klicken' hören.

Ihr Arzneimittel kann jetzt inhaliert werden.

Der Dosiszähler zählt um 1 herunter, um dies zu bestätigen.

Wenn der Dosiszähler nicht herunterzählt, wenn Sie das 'Klicken' hören, wird der Inhalator kein Arzneimittel abgeben.

Bringen Sie ihn zurück zu Ihrem Apotheker für Beratung.

3) Ihr Arzneimittel inhalieren

Atmen Sie so tief wie möglich aus, während Sie den Inhalator von Ihrem Mund fernhalten. Nicht ausatmen in den Inhalator.

Setzen Sie das Mundstück zwischen Ihre Lippen und schließen Sie Ihre Lippen fest darum.

Blockieren Sie die Luftöffnung nicht mit Ihren Fingern.

Atmen Sie einmal lang, gleichmäßig und tief ein. Halten Sie den Atem so lange wie möglich an (mindestens 3-4 Sekunden).

Nehmen Sie den Inhalator aus Ihrem Mund.

Atmen Sie langsam und ruhig aus.

Möglicherweise schmecken oder fühlen Sie das Arzneimittel nicht, selbst wenn Sie den Inhalator richtig verwenden. kt.

Um das Mundstück zu reinigen, verwenden Sie ein trockenes Tuch bevor Sie die Schutzkappe schließen.

4) Schließen Sie den Inhalator

Schieben Sie die Schutzkappe so weit wie möglich nach oben, um das Mundstück zu bedecken.