

GEBRAUCHSINFORMATION: Information für Patienten

# Dabigatranetexilat STADA® 110 mg Hartkapseln

Dabigatranetexilat

<p><b>Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, bevor Sie mit der Einnahme dieses Arzneimittels beginnen, denn sie enthält wichtige Informationen.</b></p> <ul style="list-style-type: none"><li>• Heben Sie die Packungsbeilage auf. Vielleicht möchten Sie diese später nochmals lesen.</li> <li>• Wenn Sie weitere Fragen haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.</li> <li>• 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.</li> <li>• 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.</li></ul>
-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

**Was in dieser Packungsbeilage steht**

1. Was ist Dabigatranetexilat STADA® und wofür wird es angewendet?
2. Was sollten Sie vor der Einnahme von Dabigatranetexilat STADA® beachten?
3. Wie ist Dabigatranetexilat STADA® einzunehmen?
4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
5. Wie ist Dabigatranetexilat STADA® aufzubewahren?
6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

<p><b>1. Was ist Dabigatranetexilat STADA® und wofür wird es angewendet?</b></p>
----------------------------------------------------------------------------------

Dabigatranetexilat STADA® enthält den Wirkstoff Dabigatranetexilat und gehört zu einer Gruppe von Arzneimitteln, die als Antikoagulanzen bezeichnet werden. Es wirkt über die Blockade einer körpereigenen Substanz, die an der Bildung von Blutgerinnseln beteiligt ist.

Dabigatranetexilat STADA® wird bei Erwachsenen angewendet, um:

- der Bildung von Blutgerinnseln in den Venen nach chirurgischem Knie- oder Hüftgelenkersatz vorzubeugen.

- die Bildung von Blutgerinnseln im Gehirn (Schlaganfall) und in anderen Blutgefäßen im Körper zu verhindern, wenn Sie an einer Form des unregelmäßigen Herzschlags (nicht valvuläres Vorhofflimmern) leiden und mindestens einen weiteren Risikofaktor aufweisen.

- Blutgerinnsel in den Beinvenen und der Lunge zu behandeln und einer erneuten Bildung von Blutgerinnseln in den Beinvenen und der Lunge vorzubeugen.

Dabigatranetexilat STADA® wird bei Kindern angewendet, um:

- Blutgerinnsel zu behandeln und der erneuten Bildung von Blutgerinnseln vorzubeugen.

<p><b>2. Was sollten Sie vor der Einnahme von Dabigatranetexilat STADA® beachten?</b></p>
-------------------------------------------------------------------------------------------

- Dabigatranetexilat STADA® darf nicht eingenommen werden,**
- wenn Sie allergisch gegen Dabigatranetexilat oder einen der in Abschnitt 6. genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind,
  - wenn Ihre Nierenfunktion stark eingeschränkt ist,
  - wenn Sie gegenwärtig bluten,
  - wenn Sie an einer Erkrankung eines Körperorgans leiden, die das Risiko einer schwerwiegenden Blutung erhöht (z.B. Magengeschwür, Hirnverletzung oder -blutung, kürzlich durchgeführte Hirn- oder Augenoperation),
  - wenn bei Ihnen eine erhöhte Blutungsneigung besteht. Diese kann angeboren sein, aus ungeklärter Ursache auftreten oder durch andere Arzneimittel verursacht werden.
  - wenn Sie ein Arzneimittel einnehmen, das Sie vor der Bildung von Blutgerinnseln schützt (z.B. Warfarin, Rivaroxaban, Apixaban oder Heparin), außer bei einem Wechsel der blutgerinnungshemmenden Behandlung, wenn bei Ihnen ein venöser oder arterieller Zugang vorliegt, durch den Heparin geleitet wird, um die Durchgängigkeit zu erhalten, oder wenn Ihr Herzschlag durch eine sogenannte Katheterablation von Vorhofflimmern normalisiert wird,
  - wenn Sie eine schwer eingeschränkte Leberfunktion oder eine möglicherweise lebensbedrohliche Lebererkrankung haben,
  - wenn Sie orales Ketoconazol oder Itraconazol einnehmen (Arzneimittel zur Behandlung von Pilzinfektionen),
  - wenn Sie orales Ciclosporin einnehmen (ein Arzneimittel, das die Abstoßungsreaktion nach einer Organtransplantation verhindert),
  - wenn Sie Dronedaron einnehmen (ein Arzneimittel zur Behandlung von unregelmäßigem Herzschlag),
  - wenn Sie ein Kombinationspräparat mit Glecaprevir und Pibrentasvir einnehmen (ein Arzneimittel gegen Viren zur Behandlung von Hepatitis C),
  - wenn Sie eine künstliche Herzklappe erhalten haben und daher ständig blutverdünnende Substanzen einnehmen müssen.

**Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen**

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt, bevor Sie Dabigatranetexilat STADA® einnehmen. Sie müssen gegebenenfalls auch während der Behandlung mit diesem Arzneimittel Ihren Arzt zu Rate ziehen, wenn Sie Symptome feststellen oder operiert werden.

- Informieren Sie Ihren Arzt,** wenn Sie an einer Störung oder Krankheit leiden oder gelitten haben, insbesondere wenn diese in der folgenden Liste aufgeführt ist:
- wenn Sie ein erhöhtes Blutungsrisiko haben, z.B.:
    - wenn bei Ihnen kürzlich Blutungen aufgetreten sind,
    - wenn bei Ihnen im vergangenen Monat eine Biopsie (chirurgische

- Entnahme von Gewebe) durchgeführt worden ist,
- wenn Sie eine schwerwiegende Verletzung erlitten haben (z.B. einen Knochenbruch, eine Kopfverletzung oder jegliche Verletzung, die chirurgisch behandelt werden muss),
- wenn Sie an einer Entzündung der Speiseröhre oder des Magens leiden,
- wenn Sie an Rückfluss von Magensaft in die Speiseröhre leiden (Reflux-Krankheit),
- wenn Sie Arzneimittel erhalten, die das Blutungsrisiko erhöhen könnten. Siehe „Einnahme von Dabigatranetexilat STADA® zusammen mit anderen Arzneimitteln“.
- wenn Sie entzündungshemmende Arzneimittel einnehmen, wie z.B. Diclofenac, Ibuprofen, Piroxicam,
- wenn Sie an einer Herzentzündung (bakterielle Endokarditis) leiden,
- wenn Sie wissen, dass Ihre Nierenfunktion eingeschränkt ist, oder Sie an Austrocknung leiden (Symptome wie Durstgefühl oder das Ausscheiden von geringen Mengen dunkel gefärbtem [konzentriertem] / schäumendem Urin),
- wenn Sie älter als 75 Jahre sind,
- wenn Sie ein erwachsener Patient sind und nicht mehr als 50 kg wiegen,
- nur bei Anwendung bei Kindern: wenn das Kind eine Infektion im Gehirn oder um das Gehirn herum hat.
- wenn Sie schon einmal einen Herzanfall hatten oder bei Ihnen Erkrankungen, die das Risiko für einen Herzanfall erhöhen, festgestellt wurden,
- wenn Sie an einer Lebererkrankung leiden, die mit einer Veränderung der Blutwerte einhergeht. In diesem Fall wird die Anwendung dieses Arzneimittels nicht empfohlen.

**Besondere Vorsicht bei der Einnahme von Dabigatranetexilat STADA® ist erforderlich:**

- Wenn bei Ihnen eine Operation erforderlich ist: In diesem Fall muss Dabigatranetexilat STADA® dann vorübergehend abgesetzt werden, weil das Blutungsrisiko während und kurz nach einer Operation erhöht ist. Es ist sehr wichtig, dass Sie Dabigatranetexilat STADA® vor und nach der Operation genau zu den von Ihrem Arzt vorgeschriebenen Zeiten einnehmen.
- Wenn im Rahmen einer Operation ein Katheter oder eine Injektion in Ihre Wirbelsäule appliziert wird (z.B. für eine Epidural- oder Spinalanästhesie oder zur Schmerzlinderung):
  - Es ist sehr wichtig, dass Sie Dabigatranetexilat STADA® vor und nach der Operation genau zu den von Ihrem Arzt vorgeschriebenen Zeiten einnehmen.
  - Informieren Sie sofort Ihren Arzt, wenn nach der Narkose Taubheit oder Schwäche in den Beinen auftritt oder wenn Sie Probleme mit dem Darm oder der Blase haben, da eine sofortige Behandlung erforderlich ist.
- Wenn Sie während der Behandlung stürzen oder sich verletzen, besonders wenn Sie sich den Kopf stoßen, begeben Sie sich bitte sofort in medizinische Behandlung. Sie müssen gegebenenfalls von einem Arzt untersucht werden, da möglicherweise ein erhöhtes Blutungsrisiko besteht.
- Wenn Ihnen bekannt ist, dass Sie an einer als Antiphospholipid-Syndrom bezeichneten Erkrankung (einer Störung des Immunsystems, die das Risiko von Blutgerinnseln erhöht) leiden, teilen Sie dies Ihrem Arzt mit, der entscheiden wird, ob die Behandlung verändert werden muss.

**Einnahme von Dabigatranetexilat STADA® 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.

**Informieren Sie Ihren Arzt vor Beginn der Behandlung mit Dabigatranetexilat STADA® insbesondere dann, wenn Sie eines der folgenden Arzneimittel einnehmen/anwenden:**

- Arzneimittel, die die Blutgerinnung hemmen (z.B. Warfarin, Phenprocoumon, Acenocoumarol, Heparin, Clopidogrel, Prasugrel, Ticagrelor, Rivaroxaban, Acetylsalicylsäure),
- Arzneimittel gegen Pilzinfektionen (z.B. Ketoconazol, Itraconazol), ausgenommen Arzneimittel gegen Pilzinfektionen zur Anwendung auf der Haut,
- Arzneimittel gegen Herzrhythmusstörungen (z.B. Amiodaron, Dronedaron, Chinidin oder Verapamil).
- Wenn Sie ein Amiodaron, Chinidin oder Verapamil enthaltendes Arzneimittel einnehmen, kann Ihr Arzt Sie anweisen (abhängig von der Erkrankung, für die Sie Dabigatranetexilat STADA® verschrieben bekommen), eine niedrigere Dosis Dabigatranetexilat STADA® einzunehmen. Siehe Abschnitt 3.
- Arzneimittel, die die Abstoßungsreaktion nach einer Organtransplantation verhindern (z.B. Tacrolimus, Ciclosporin),
- ein Kombinationspräparat mit Glecaprevir und Pibrentasvir (ein Arzneimittel gegen Viren zur Behandlung von Hepatitis C),

- entzündungshemmende und schmerzstillende Arzneimittel (z.B. Acetylsalicylsäure, Ibuprofen, Diclofenac),
- Johanniskraut (ein pflanzliches Arzneimittel gegen Depressionen),
- Antidepressiva (hier: selektive Serotonin-Wiederaufnahme-Hemmer oder selektive Serotonin-Norepinephrin-Wiederaufnahme-Hemmer),
- Rifampicin oder Clarithromycin (Antibiotika),
- antivirale Arzneimittel gegen AIDS (z.B. Ritonavir),
- einige Arzneimittel zur Behandlung von Epilepsie (z.B. Carbamazepin, Phenytoin).

**Schwangerschaft und Stillzeit**

Die Wirkungen von Dabigatranetexilat STADA® auf die Schwangerschaft und das ungeborene Kind sind nicht bekannt. Sie sollten Dabigatranetexilat STADA® nicht einnehmen, wenn Sie schwanger sind, es sei denn, Ihr Arzt teilt Ihnen mit, dass dies unbedenklich ist. Wenn Sie eine Frau im gebärfähigen Alter sind, sollten Sie vermeiden, schwanger zu werden, während Sie Dabigatranetexilat STADA® einnehmen.

Sie sollten nicht stillen, während Sie Dabigatranetexilat STADA® einnehmen.

**Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen**
Dabigatranetexilat STADA® hat keine bekannte Auswirkung auf die Verkehrstüchtigkeit und die Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen.

<p><b>3. Wie ist Dabigatranetexilat STADA® einzunehmen?</b></p>
-----------------------------------------------------------------

Dabigatranetexilat STADA® Kapseln können bei Erwachsenen und Kindern ab 8 Jahren angewendet werden, die in der Lage sind, die Kapseln im Ganzen zu schlucken. Zur Behandlung von Kindern unter 8 Jahren gibt es andere, dem Alter angemessene Darreichungsformen.

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

**Nehmen Sie Dabigatranetexilat STADA® in den folgenden Fällen wie empfohlen ein:**

Vorbeugung von Blutgerinnseln nach chirurgischem Knie- oder Hüftgelenkersatz

Die empfohlene Dosis beträgt **220 mg einmal pro Tag** (eingenommen als 2 Kapseln zu 110 mg).

Wenn Ihre **Nierenfunktion** um mehr als die Hälfte **herabgesetzt ist** oder wenn Sie **75 Jahre alt oder älter sind**, beträgt die empfohlene Dosis **150 mg einmal pro Tag** (eingenommen als 2 Kapseln zu 75 mg).

Wenn Sie ein **Amiodaron, Chinidin oder Verapamil** enthaltendes Arzneimittel einnehmen, beträgt die empfohlene Dosis **150 mg einmal pro Tag** (eingenommen als 2 Kapseln zu 75 mg).

Wenn Sie ein **Verapamil enthaltendes Arzneimittel** einnehmen **und Ihre Nierenfunktion** um mehr als die Hälfte **herabgesetzt** ist, sollten Sie aufgrund eines erhöhten Blutungsrisikos mit einer verringerten Tagesdosis von **75 mg** Dabigatranetexilat STADA® behandelt werden.

Nach beiden Operationsarten sollte die Behandlung nicht begonnen werden, wenn eine Blutung aus der Operationsstelle vorliegt. Falls die Behandlung erst am Tag nach der Operation eingeleitet werden kann, sollte diese mit 2 Kapseln einmal täglich begonnen werden.

*Nach chirurgischem Kniegelenkersatz*

Sie sollten die Behandlung mit Dabigatranetexilat STADA® innerhalb von 1 – 4 Stunden nach dem Ende des Eingriffs mit einer einzelnen Kapsel beginnen. Anschließend sollten 2 Kapseln einmal pro Tag über insgesamt 10 Tage eingenommen werden.

*Nach chirurgischem Hüftgelenkersatz*

Sie sollten die Behandlung mit Dabigatranetexilat STADA® innerhalb von 1 – 4 Stunden nach dem Ende des Eingriffs mit einer einzelnen Kapsel beginnen. Anschließend sollten 2 Kapseln einmal pro Tag über insgesamt 28 – 35 Tage eingenommen werden.

Zur Vorbeugung einer Verstopfung von Blutgefäßen im Gehirn oder im Körper durch Blutgerinnsel infolge von Herzrhythmusstörungen und Behandlung von Blutgerinnseln in den Beinvenen und der Lunge sowie Vorbeugung einer erneuten Bildung von Blutgerinnseln in den Beinvenen und der Lunge

Die empfohlene Tagesdosis beträgt 300 mg (eingenommen als **1 Kapsel zu 150 mg zweimal pro Tag**).

Wenn Sie **80 Jahre oder älter sind**, ist die empfohlene Tagesdosis 220 mg (eingenommen als **1 Kapsel zu 110 mg zweimal pro Tag**).

Wenn Sie ein **Verapamil enthaltendes Arzneimittel** einnehmen, sollten Sie mit einer reduzierten Tagesdosis von 220 mg (eingenommen als **1 Kapsel zu 110 mg zweimal pro Tag**) behandelt werden, da bei Ihnen sonst ein höheres Blutungsrisiko besteht.

Wenn bei Ihnen ein **erhöhtes Blutungsrisiko** besteht, wird Ihr Arzt Ihnen möglicherweise eine Tagesdosis von 220 mg verschreiben (eingenommen als **1 Kapsel zu 110 mg zweimal pro Tag**).

Sie können Dabigatranetexilat STADA® weiter einnehmen, wenn Ihr Herzschlag durch eine sogenannte Kardioversion normalisiert werden soll. Nehmen Sie Dabigatranetexilat STADA® nach Absprache mit Ihrem Arzt ein.

Wenn im Rahmen eines Eingriffs, der perkutane Koronarintervention mit Stent-Einsatz genannt wird, ein Medizinprodukt (Stent) in ein

Blutgefäß eingesetzt wurde, um dieses offen zu halten, können Sie mit Dabigatranetexilat STADA® behandelt werden, nachdem Ihr Arzt entschieden hat, dass sich die Blutgerinnung normalisiert hat. Nehmen Sie Dabigatranetexilat STADA® nach Absprache mit Ihrem Arzt ein.

Behandlung von Blutgerinnseln und Vorbeugung einer erneuten Bildung von Blutgerinnseln bei Kindern

Dabigatranetexilat STADA® sollte **zweimal täglich** – eine Dosis am Morgen und eine Dosis am Abend – und jeden Tag etwa zur gleichen Zeit eingenommen werden. Das Dosierungsintervall sollte möglichst 12 Stunden betragen.

Die empfohlene Dosis richtet sich nach dem Körpergewicht und Alter. Ihr Arzt wird die richtige Dosis festlegen. Im weiteren Verlauf der Behandlung wird Ihr Arzt die Dosis möglicherweise anpassen. Wenden Sie alle anderen Arzneimittel weiter an, es sei denn, Ihr Arzt sagt Ihnen, dass Sie die Anwendung eines Arzneimittels beenden sollen.

Tabelle 1 zeigt die Dabigatranetexilat STADA®-Einzeldosen und -Tagesgesamtdosen in Milligramm (mg). Die Dosen richten sich nach Körpergewicht in Kilogramm (kg) und Alter des Patienten in Jahren.

Körpergewicht/Alter-Kombinationen	Einzeldosis in mg	Tagesgesamt-dosis in mg		
			Körper-gewicht in kg	Alter in Jahren
11 bis unter 13 kg	8 bis unter 9 Jahren	75	150	
13 bis unter 16 kg	8 bis unter 11 Jahren	110	220	
16 bis unter 21 kg	8 bis unter 14 Jahren	110	220	
21 bis unter 26 kg	8 bis unter 16 Jahren	150	300	
26 bis unter 31 kg	8 bis unter 18 Jahren	150	300	
31 bis unter 41 kg	8 bis unter 18 Jahren	185	370	
41 bis unter 51 kg	8 bis unter 18 Jahren	220	440	
51 bis unter 61 kg	8 bis unter 18 Jahren	260	520	
61 bis unter 71 kg	8 bis unter 18 Jahren	300	600	
71 bis unter 81 kg	8 bis unter 18 Jahren	300	600	
81 kg und darüber	10 bis unter 18 Jahren	300	600	

Einzeldosen, die eine Kombination aus mehr als einer Kapsel erfordern:

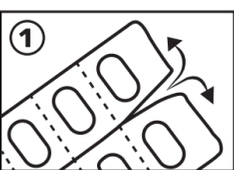
300 mg: zwei 150-mg-Kapseln oder vier 75-mg-Kapseln
260 mg: eine 110-mg- und eine 150-mg-Kapsel oder eine 110-mg- und zwei 75-mg-Kapseln

220 mg: zwei 110-mg-Kapseln
185 mg: eine 75-mg- und eine 110-mg-Kapsel
150 mg: eine 150-mg-Kapsel oder zwei 75-mg-Kapseln

**Wie ist Dabigatranetexilat STADA® einzunehmen?**
Dabigatranetexilat STADA® kann unabhängig von den Mahlzeiten eingenommen werden. Schlucken Sie die Kapseln im Ganzen mit einem Glas Wasser, um den Transport in den Magen zu erleichtern. Sie dürfen die Kapseln nicht zerbrechen, kauen oder den Kapselinhalt ausleeren, weil dies das Risiko für Blutungen erhöhen kann.

**Anweisungen zum Öffnen der Blisterpackungen**

Die folgende Abbildung zeigt, wie die Dabigatranetexilat STADA® Kapseln aus der Blisterpackung zu entnehmen sind.



Reißen Sie eine einzelne Blisterpackung von dem Blisterpackung-Folienstreifen entlang der perforierten Linie ab.



Ziehen Sie die rückseitige Folie ab und entnehmen Sie die Kapsel.

- Drücken Sie die Kapseln nicht durch die Folie der Blisterpackung.
- Ziehen Sie die Folie der Blisterpackung erst dann ab, wenn Sie eine Kapsel benötigen.

### Umstellung der gerinnungshemmenden Behandlung

Stellen Sie Ihre gerinnungshemmende Behandlung nur auf Anweisung Ihres Arztes um.

### Wenn Sie eine größere Menge von Dabigatranetexilat STADA® eingenommen haben, als Sie sollten

Bei Einnahme einer zu großen Menge von Dabigatranetexilat STADA® ist das Blutungsrisiko erhöht. Verständigen Sie Ihren Arzt unverzüglich, wenn Sie zu viele Kapseln eingenommen haben. Es sind spezielle Behandlungsmöglichkeiten verfügbar.

### Wenn Sie die Einnahme von Dabigatranetexilat STADA® vergessen haben

**Vorbeugung von Blutgerinnseln nach chirurgischem Knie- oder Hüftgelenkersatz**

Setzen Sie die Einnahme der restlichen Tagesdosen von Dabigatranetexilat STADA® zu derselben Zeit am nächsten Tag fort. Nehmen Sie nicht die doppelte Menge ein, wenn Sie die vorherige Einnahme vergessen haben.

**Anwendung bei Erwachsenen: Zur Vorbeugung einer Verstopfung von Blutgefäßen im Gehirn oder im Körper durch Blutgerinnsel infolge von Herzrhythmusstörungen und Behandlung von Blutgerinnseln in den Beinvenen und der Lunge sowie Vorbeugung einer erneuten Bildung von Blutgerinnseln in den Beinvenen und der Lunge**

**Anwendung bei Kindern: Behandlung von Blutgerinnseln und Vorbeugung einer erneuten Bildung von Blutgerinnseln**

Eine vergessene Dosis kann bis 6 Stunden vor der nächsten vorgesehenen Dosis eingenommen werden. Eine vergessene Dosis sollte ausgelassen werden, wenn die verbleibende Zeit bis zur nächsten vorgesehenen Dosis kürzer als 6 Stunden ist. Nehmen Sie nicht die doppelte Menge ein, wenn Sie die vorherige Einnahme vergessen haben.

### Wenn Sie die Einnahme von Dabigatranetexilat STADA® abbrechen

Nehmen Sie Dabigatranetexilat STADA® genau nach Anweisung ein. Brechen Sie die Einnahme von Dabigatranetexilat STADA® nicht ohne vorherige Rücksprache mit Ihrem Arzt ab, da das Risiko für eine Bildung von Blutgerinnseln höher sein kann, wenn Sie die Behandlung zu früh abbrechen. Informieren Sie Ihren Arzt, wenn bei Ihnen nach der Einnahme von Dabigatranetexilat STADA® eine Magenverstimmung auftritt.

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

### 4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?

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

Dabigatranetexilat STADA® beeinflusst die Blutgerinnung; die meisten Nebenwirkungen äußern sich daher in Form von Blutergüssen oder Blutungen. Größere oder starke Blutungen können auftreten und stellen die schwerwiegendsten Nebenwirkungen dar. Unabhängig vom Blutungsort können diese zu Beeinträchtigungen bis hin zu lebensbedrohlichen Zuständen oder sogar zum Tode führen. Manchmal sind diese Blutungen nicht offensichtlich erkennbar.

Wenn Sie eine Blutung bemerken, die nicht von alleine stoppt, oder wenn Sie Anzeichen für eine besonders starke Blutung (außergewöhnliches Schwächegefühl, Müdigkeit, Blässe, Schwindel, Kopfschmerzen oder eine unerklärliche Schwellung) wahrnehmen, informieren Sie unverzüglich Ihren Arzt. Ihr Arzt wird dann möglicherweise entscheiden, Sie eingehender zu überwachen oder Ihnen andere Arzneimittel zu verordnen.

Informieren Sie Ihren Arzt unverzüglich, wenn Sie eine schwerwiegende allergische Reaktion, die Atemprobleme oder Schwindel verursacht, bemerken.

Nachfolgend sind mögliche Nebenwirkungen, entsprechend der Wahrscheinlichkeit ihres Auftretens, aufgeführt.

**Vorbeugung von Blutgerinnseln nach chirurgischem Knie- oder Hüftgelenkersatz**

Häufig (kann bis zu 1 von 10 Behandelten betreffen)

- Abnahme der Menge an Hämoglobin (roter Blutfarbstoff) im Blut,
- von der Norm abweichende Leberfunktionswerte.

Gelegentlich (kann bis zu 1 von 100 Behandelten betreffen)

- Es kann zu Nasenbluten, Magen- oder Darmblutungen, Blutungen aus dem Penis/der Vagina oder dem Harntrakt (einschließlich Blut im Urin mit Rosa- bis Rotfärbung), aus Hämorrhoiden, aus dem Enddarm, unter der Haut, in ein Gelenk, aus oder nach einer Verletzung oder nach einer Operation kommen.
- Bildung eines Blutergusses oder blauer Flecken nach einer Operation,
- Nachweis von Blut im Stuhl durch einen Labortest,
- Abnahme der Anzahl roter Blutkörperchen im Blut,
- Abnahme des Anteils von Blutzellen,
- allergische Reaktion,
- Erbrechen,
- häufiger weicher oder wässriger Stuhlgang,
- Übelkeit,
- Wundsekretion (Austreten von Flüssigkeit aus einer Operationswunde),
- erhöhte Leberenzym-Werte,
- Gelbfärbung der Haut oder des Auges aufgrund einer Leberschädigung oder Bluterkrankung.

Selten (kann bis zu 1 von 1.000 Behandelten betreffen)

- Blutungen,
- Blutungen können im Gehirn, aus einer Operationsstelle, aus der Einstichstelle einer Injektion oder aus der Eintrittsstelle eines Venenkatheters auftreten.
- Blutfärbte Absonderung aus der Eintrittsstelle eines Venenkatheters,
- Bluthusten oder blutiger Auswurf,
- Abnahme der Anzahl der Blutplättchen im Blut,
- Abnahme der Anzahl roter Blutkörperchen im Blut nach einer Operation,
- schwerwiegende allergische Reaktion, die Atemprobleme oder Schwindel verursacht,
- schwerwiegende allergische Reaktion mit Anschwellen des Gesichts oder des Rachens,
- Hautausschlag mit dunkelroten, erhabenen, juckenden Pusteln aufgrund einer allergischen Reaktion,
- plötzliche Veränderung der Farbe und des Aussehens der Haut,
- Juckreiz,
- Magen- oder Darmgeschwür (einschließlich eines Geschwürs der

- Speiseröhre),
- Entzündung der Speiseröhre und des Magens,
- Rückfluss von Magensaft in die Speiseröhre (Reflux-Krankheit),
- Bauch- oder Magenschmerzen,
- Magenverstimmung,
- Schluckbeschwerden,
- Wundsekretion,
- Wundsekretion nach einer Operation.

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

- Atemprobleme oder keuchende Atmung,
- verminderte Anzahl oder sogar vollständiges Fehlen von weißen Blutkörperchen (die zur Bekämpfung von Infektionen beitragen),
- Haarausfall.

**Vorbeugung einer Verstopfung von Blutgefäßen im Gehirn oder im Körper durch Blutgerinnsel infolge von Herzrhythmusstörungen**

Häufig (kann bis zu 1 von 10 Behandelten betreffen)

- Es kann zu Nasenbluten, Magen- oder Darmblutungen, Blutungen aus dem Penis/der Vagina oder dem Harntrakt (einschließlich Blut im Urin mit Rosa- bis Rotfärbung) oder unter der Haut kommen.
- Abnahme der Anzahl roter Blutkörperchen im Blut,
- Bauch- oder Magenschmerzen,
- Magenverstimmung,
- häufiger weicher oder wässriger Stuhlgang,
- Übelkeit.

Gelegentlich (kann bis zu 1 von 100 Behandelten betreffen)

- Blutungen,
- es kann zu Blutungen aus Hämorrhoiden, aus dem Enddarm oder im Gehirn kommen.
- Bildung eines Blutergusses,
- Bluthusten oder blutiger Auswurf,
- Abnahme der Anzahl der Blutplättchen im Blut,
- Abnahme der Menge an Hämoglobin (roter Blutfarbstoff) im Blut,
- allergische Reaktion,
- plötzliche Veränderung der Farbe und des Aussehens der Haut,
- Juckreiz,
- Magen- oder Darmgeschwür (einschließlich eines Geschwürs der Speiseröhre),
- Entzündung der Speiseröhre und des Magens,
- Rückfluss von Magensaft in die Speiseröhre (Reflux-Krankheit),
- Erbrechen,
- Schluckbeschwerden,
- von der Norm abweichende Leberfunktionswerte.

Selten (kann bis zu 1 von 1.000 Behandelten betreffen)

- Es kann zu Blutungen in ein Gelenk, nach einer Operation, nach einer Verletzung, aus der Einstichstelle einer Injektion oder aus der Eintrittsstelle eines Venenkatheters kommen.
- Schwerwiegende allergische Reaktion, die Atemprobleme oder Schwindel verursacht,
- schwerwiegende allergische Reaktion mit Anschwellen des Gesichts oder des Rachens,
- Hautausschlag mit dunkelroten, erhabenen, juckenden Pusteln aufgrund einer allergischen Reaktion,
- Abnahme des Anteils von Blutzellen,
- erhöhte Leberenzym-Werte,
- Gelbfärbung der Haut oder des Auges aufgrund einer Leberschädigung oder Bluterkrankung.

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

- Atemprobleme oder keuchende Atmung,
- verminderte Anzahl oder sogar vollständiges Fehlen von weißen Blutkörperchen (die zur Bekämpfung von Infektionen beitragen),
- Haarausfall.

In einer klinischen Studie gab es mehr Herzanfälle bei einer Behandlung mit Dabigatranetexilat als bei einer Behandlung mit Warfarin. Die Gesamtzahl an Herzanfällen war niedrig.

**Behandlung von Blutgerinnseln in den Beinvenen und der Lunge sowie Vorbeugung einer erneuten Bildung von Blutgerinnseln in den Beinvenen und/oder der Lunge**

Häufig (kann bis zu 1 von 10 Behandelten betreffen)

- Es kann zu Nasenbluten, Magen- oder Darmblutungen, Blutungen aus dem Enddarm, dem Penis/der Vagina oder dem Harntrakt (einschließlich Blut im Urin mit Rosa- bis Rotfärbung) oder unter der Haut kommen.
- Magenverstimmung.

Gelegentlich (kann bis zu 1 von 100 Behandelten betreffen)

- Blutungen,
- Blutungen in ein Gelenk oder nach einer Verletzung,
- Blutungen aus Hämorrhoiden,
- Abnahme der Anzahl roter Blutkörperchen im Blut,
- Bildung eines Blutergusses,
- Bluthusten oder blutiger Auswurf,
- allergische Reaktion,
- plötzliche Veränderung der Farbe und des Aussehens der Haut,
- Juckreiz,
- Magen- oder Darmgeschwür (einschließlich eines Geschwürs der Speiseröhre),
- Entzündung der Speiseröhre und des Magens,
- Rückfluss von Magensaft in die Speiseröhre (Reflux-Krankheit),
- Übelkeit,
- Erbrechen,
- Bauch- oder Magenschmerzen,
- häufiger weicher oder wässriger Stuhlgang,
- von der Norm abweichende Leberfunktionswerte,
- erhöhte Leberenzym-Werte.

Selten (kann bis zu 1 von 1.000 Behandelten betreffen)

- Blutungen aus einer Operationswunde, der Einstichstelle einer Injektion oder der Eintrittsstelle eines Venenkatheters, Blutungen im Gehirn,
- Abnahme der Anzahl der Blutplättchen im Blut,
- schwerwiegende allergische Reaktion, die Atemprobleme oder Schwindel verursacht,
- schwerwiegende allergische Reaktion mit Anschwellen des Gesichts oder des Rachens,
- Hautausschlag mit dunkelroten, erhabenen, juckenden Pusteln aufgrund einer allergischen Reaktion,
- Schluckbeschwerden.

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

- Atemprobleme oder keuchende Atmung,
- Abnahme der Menge an Hämoglobin (roter Blutfarbstoff) im Blut,
- Abnahme des Anteils von Blutzellen,
- verminderte Anzahl oder sogar vollständiges Fehlen von weißen Blutkörperchen (die zur Bekämpfung von Infektionen beitragen),

- Gelbfärbung der Haut oder des Auges aufgrund einer Leberschädigung oder Bluterkrankung,
- Haarausfall.

Im klinischen Studienprogramm gab es mehr Herzanfälle bei einer Behandlung mit Dabigatranetexilat als bei einer Behandlung mit Warfarin. Die Gesamtzahl an Herzanfällen war niedrig. Es wurde kein Ungleichgewicht bei der Häufigkeit der Herzanfälle zwischen Patienten, die mit Dabigatran im Vergleich zu Placebo behandelt wurden, beobachtet.

**Behandlung von Blutgerinnseln und Vorbeugung einer erneuten Bildung von Blutgerinnseln bei Kindern**

Häufig (kann bis zu 1 von 10 Behandelten betreffen)

- Abnahme der Anzahl roter Blutkörperchen im Blut,
- Abnahme der Anzahl der Blutplättchen im Blut,
- Hautausschlag mit dunkelroten, erhabenen, juckenden Pusteln aufgrund einer allergischen Reaktion,
- plötzliche Veränderung der Farbe und des Aussehens der Haut,
- Bildung eines Blutergusses,
- Nasenbluten,
- Rückfluss von Magensaft in die Speiseröhre (Reflux-Krankheit),
- Erbrechen,
- Übelkeit,
- häufiger weicher oder wässriger Stuhlgang,
- Magenverstimmung,
- Haarausfall,
- erhöhte Leberenzym-Werte.

Gelegentlich (kann bis zu 1 von 100 Behandelten betreffen)

- Verminderte Anzahl weißer Blutkörperchen (die zur Bekämpfung von Infektionen beitragen).
- Es kann zu Magen- oder Darmblutungen, Blutungen im Gehirn, aus dem Enddarm, dem Penis/der Vagina oder dem Harntrakt (einschließlich Blut im Urin mit Rosa- bis Rotfärbung) oder unter der Haut kommen.
- Abnahme der Menge an Hämoglobin (roter Blutfarbstoff) im Blut,
- Abnahme des Anteils von Blutzellen,
- Juckreiz,
- Bluthusten oder blutiger Auswurf,
- Bauch- oder Magenschmerzen,
- Entzündung der Speiseröhre und des Magens,
- allergische Reaktion,
- Schluckbeschwerden,
- Gelbfärbung der Haut oder des Auges aufgrund einer Leberschädigung oder Bluterkrankung.

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

- Vollständiges Fehlen von weißen Blutkörperchen (die zur Bekämpfung von Infektionen beitragen),
- schwerwiegende allergische Reaktion, die Atemprobleme oder Schwindel verursacht,
- schwerwiegende allergische Reaktion mit Anschwellen des Gesichts oder des Rachens,
- Atemprobleme oder keuchende Atmung,
- Blutungen,
- es kann zu Blutungen in ein Gelenk oder nach einer Verletzung, nach einer Operation, aus der Einstichstelle einer Injektion oder aus der Eintrittsstelle eines Venenkatheters kommen,
- es kann zu Blutungen aus Hämorrhoiden kommen,
- Magen- oder Darmgeschwür (einschließlich eines Geschwürs der Speiseröhre),
- von der Norm abweichende Leberfunktionswerte.

**Meldung von Nebenwirkungen**
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. Sie können Nebenwirkungen auch direkt dem

*Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte*  
*Abt. Pharmakovigilanz*  
*Kurt-Georg-Kiesinger-Allee 3*  
*D-53175 Bonn*  
*Website: [www.bfarm.de](http://www.bfarm.de)*

anzeigen.

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

### 5. Wie ist Dabigatranetexilat STADA® aufzubewahren?

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf dem Umkarton und der Blisterpackung nach „verwendbar bis“ oder „verw. bis“ angegebenen Verfallsdatum nicht mehr verwenden. Das Verfallsdatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats.

Nicht über 30 °C lagern. In der Originalverpackung aufbewahren, um den Inhalt vor Feuchtigkeit zu schützen.

Entsorgen Sie Arzneimittel niemals über das Abwasser (z.B. nicht über die Toilette oder das Waschbecken) oder im Haushaltsabfall. Fragen Sie in Ihrer Apotheke, wie das Arzneimittel zu entsorgen ist, wenn Sie es nicht mehr verwenden. Sie tragen damit zum Schutz der Umwelt bei. Weitere Informationen finden Sie unter **[www.bfarm.de/arzneimittელentsorgung](http://www.bfarm.de/arzneimittელentsorgung)**.

### 6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

**Was Dabigatranetexilat STADA® 110 mg Hartkapseln enthält**

- Der Wirkstoff ist Dabigatran. Jede Hartkapsel enthält 126,83 mg Dabigatranetexilat (als Mesilat), entsprechend 110 mg Dabigatranetexilat.
- Die sonstigen Bestandteile sind Weinsäure (Ph.Eur.), Arabisches Gummi, Hypromellose 2910, Dimeticon 350, Talkum und Hydroxypropylcellulose (Ph.Eur.).
- Die Kapselhülle enthält Carrageen (Ph.Eur.), Kaliumchlorid, Titandioxid (E 171), Hypromellose 2910 und Indigocarmin (E 132).

**Wie Dabigatranetexilat STADA® 110 mg Filmtabletten aussieht und Inhalt der Packung**
Dabigatranetexilat STADA® 110 mg sind blaue Hartkapseln Größe 1, gefüllt mit cremefarbenen bis blassgelben Pellets.

Dieses Arzneimittel ist erhältlich in:

Packungen mit 10 x 1, 30 x 1 oder 60 x 1 Hartkapseln in perforierten Aluminium/OPA-ALU-PVC-Einzeldosis-Blisterpackungen,

einer Mehrfachpackung mit 3 Einzelpackungen mit je 60 x 1 Hartkapseln (180 Hartkapseln) oder einer Mehrfachpackung mit 2 Einzelpackungen mit je 50 x 1 Hartkapseln (100 Hartkapseln) in perforierten Aluminium/OPA-ALU-PVC-Einzeldosis-Blisterpackungen.

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr gebracht.

**Pharmazeutischer Unternehmer**
STADAPHARM GmbH
Stadastraße 2–18
61118 Bad Vilbel
Telefon: 06101 603-0
Telefax: 06101 603-3888
Internet: [www.stadapharm.de](http://www.stadapharm.de)

**Hersteller**
SAG Manufacturing S.L.U.
Ctra Nacional 1, Km. 36
28750 San Agustin de Guadalix (Madrid)
Spanien

Dieses Arzneimittel ist in den Mitgliedsstaaten des Europäischen Wirtschaftsraumes (EWR) unter den folgenden Bezeichnungen zugelassen:

Dänemark	Dabigatran etexilate STADA Nordic
Deutschland	Dabigatranetexilat STADA 110 mg Hartkapseln
Finnland	Dabigatran etexilate STADA Nordic 110 mg kapseli, kova
Griechenland	Dabigatran etexilate / Stada
Island	Dabigatran etexilate STADA Nordic 110 mg hörð hylki
Kroatien	Dabigatran Stada 110 mg tvrde kapsule
Malta	Dabigatran etexilate STADA Arzneimittel AG 110 mg hard capsules
Niederlande	Dabigatran etexilaat Centrafarm 110 mg, harde capsules
Norwegen	Dabigatran etexilate STADA Nordic 110 mg harde kapsler
Österreich	Dabigatranetexilat STADA 110 mg Hartkapseln
Portugal	Dabigatran Zopda
Schweden	Dabigatran etexilate STADA Nordic 110 mg hårda kapslar
Slowakei	Dabigatran-etexilát STADA Arzneimittel 110 mg tvrdé kapsuly
Tschechien	Dabigatran etexilate STADA

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im November 2023.

Behördlich genehmigtes Schulungsmaterial zu diesem Arzneimittel ist durch Scannen des untenstehenden QR-Codes mit einem Smartphone verfügbar. Die gleichen Informationen finden Sie auch unter folgender Internetadresse: [www.stada.de](http://www.stada.de).

