Sotalol 40 - 1A-Pharma® 40 mg Tabletten

garis) aus garis) aus ag versch ähnlichen nn Sie an

A



Einnahme von Sotalol -sammen mit Nahrungsm und Alkohol Während der Behandlung mit: sollten Sie Alkohol meiden, da störungen im Herzen ausgelö 1A-Pharma zu-tteln, Getränken

Sotalol - 1A-Pharma sollte nicht gle Milch und Milchprodukten eingenom

Schwangerschaft und Stillzeit Wenn Sie schwanger sind oder stille Sie vermuten schwanger zu sein odi gen, schwanger zu werden, fragen Sinahme dieses Arzneimittels litren At theker um Rat.

theier um Rel.

Schwangerschaft
Wern die schwanger sind, dürfen Sie SchalbilydoWern die schwanger sind, dürfen Sie SchalbilydoWern die schwanger sind, dürfen Sie Schalbilydomenden, wenn ihr behandelinder And dies Erzurigsder directerich hält, die bleier keine auszeitmenden, wenn ihre der Schwangeren vorliegen. Wegen der MöglicheSchwangeren werden gestellt werden, werden

jeden der Schwangeren vorliegen Berückerpunger,

erneichtigen berückerpunkt, ermeichtig Efführung,

erneichtigen Herzhegunkt, ermeichtig Efführung,

nostpfällig überwahrt werden.

Verkehrstüchtigkeit und Fäh Bedienen von Maschinen Dieses Arzneimittel kann auch bei b gemäßem Gebrauch Ihr Reaktions weit verändern dess die Fähinkeit zu

Dieses Arznei (23 mg) Natriu

Wie ist Sotalol - 1A-F

Die empfohlene Einstellung und h lol - 1A-Pharma Die Einstellung au - 1A-Pharma bei vent-förungen bedärf einer en Überwächung und einer kardiologischen Möglichkeit einer Mo-hrend der Behandlung ständen Kontrollunter-werden (z. B. mit Stan-

abenandur sten Sotalol - 1A-Phan IO mg Sotalolhydrochlo Virksamkeit kann die I a 2 Tabletten Sotalol - 1. I-mal 80 mg Sotalolhy I-mal täglich 160 mg Soverden. Hierfür stehen Da igneter Wirkstärke zur V

eigneter v...
Bei lebensbedrohenden Arri zureichender Wirksamkeit i 480-640 mg Sotalolhydrochi dosen erhöht werden. Eine D diesen Fällen nur vorgenomn "Fielle Nutzen das erhö "Heungen is nythmien i die Dosis orid in 2 o losiserhöl nen werdi ihte Risik

ng so s 2-3 Vom mindeste
Vorhoffimmern
Zu Beginn der Be
ten Sotalol - 1A-P
Sotalolhydrochlor
keit kann die tägi
Sotalol - 1A-Pha
Sotalolhydrochlor
sollte bei anfallsw
mern nicht übers nandlung nama (er d). Bei u che Dosis ma (ents id) erhöl

Bei Patienten mit <u>chronische</u> kann die Dosis bei unzureichend maximal 2-mal täglich 160 mg S erhöht werden. Hierfür stehen D mit geeigneter Wirkstärke zur V

ine Dosissteigerung sollte all von mindestens 2-3 Tag

Desierungsemfelhing bei eingeschräckte Ner Gesterungsemfelhing bei eingeschräckte Ner Geründigen. Des der Gesterungsen der State und der State Bernarbeiten der State und der State und der State und der Arnäckfung des Armeistoffes im Bitt. Destalts sollte bei Rinner der Gesterungsen der State und der Arnäckfung des Armeistoffes im Bitt. Destalts sollte bei Rinner der Gesterung der Bertücksich und der Arnäckfung der Gesterung der Bertücksich und der Arnäckfung der Gesterung der Gesterung der State und der Arnäckfung der State und ei schweren Nierenfunktionsstö hlen, Sotalol - 1A-Pharma n (G-Kontrolle sowie Kontrolle di tion zu verabreichen.

iei Reduktion der Kreatinin-Clearance erenfunktion) auf Werte von 10-30 mil reduzieren, bei Werten unter 10 mil/min satirin > 5 mg/dl) sollte Sotalol = 1A-Ph htt oder nur mit besonderer Vorsicht ang

tienten mit Zustand nach Herzinfarkt oder st geschränkter Herzieistung bedürfen bei der E ellung auf Sotalol - 1A-Pharma einer besond rgfältigen Überwachung.

tte sprechen enn Sie den E **alo! - 1A-Pt

Art der Anwendung Die Tabletten sind vor mit ausreichend Flüssi

ngen offes n-Da ommen wer Sotalolh arm-Trakt b

Abhängigkeit vom And folgende Symptom usstlosigkeit, Pupillen (einschließlich Kram; nterzuckerung). Blut usmaß der Überdosierung te möglich: Müdigkeit, Be-erweiterung, Krampfanfäl-ofanfälle verursacht durch rlangsa id, Her

Rei Patienter ind/oder Herzi jerer Anwendu ie ausschleich en zu einer Ver ühren kann.

gen If u

stzbai gsstörungen (Parästhesien) machtsanfälle (Synkopen) oder Zi beinahe zu einer Ohnmacht führe siele Zustände) kastlörungen I an den Gliedmaßen

:

1 von 10.000

N fi

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem Jmkarton und der Blisterpackung nach "ver sie" oder "verw. bis" angegebenen Verfa-licht mehr verwenden. Das Verfallsbattur sich auf den letzten Tag des angegebenen

6 Inhalt der Packung und v Informationen

sieht u

Hersteller Salutas Pharma GmbH Otto-von-Guericke-Allee 1 19179 Barleben

Diese Packungsbeilage wurde überarbeitet im Juni 2024. ttel für Kinder unzugänglich auf sicht gute Besserung!