### Flecainid - 1 A Pharma® 100 mg Tabletten

esen Sie die gesamte Packungs eginnen, denn sie enthält wicht Heben Sie die Packungshaft Wenn Sie weiten

- iker. It an Dritte w
  - er. Dies gilt a

Was in dieser Packungsbeila 1. Was ist Flecainid - 1 A Pham 2. Was sollten Sie vor der Einni 3. Wie ist Flecainid - 1 A Pham 4. Welche Nebenwirkungen sin 5. Wie ist Flecainid - 1 A Pham 6. Inhalt der Packung und weib

### Was ist Flecainid - 1 A Pharma und wofür wird es angewendet?

lecainid - 1 A Pharma gehört zu eir a, die bei Herzrhythmusstörungen : s Antiarrhythmika). Es hemmt die F nd verlängert die Zeit, während d uhezustand befindet, und führt so uslen Pumpfähigkeit des Herzens.

ecainid - 1 A Pharma wird angewendet bei bestimmten schweren Herzhythmusstörungen, die sich häufig in Form von starkem Herzklopfen (Pal-pitationen) oder erhöhter Herzfrequenz (Tachykardie) usern ei schweren Herzrhythmusstörungen, die nicht gur uf die Behandlung mit anderen Arzneimitteln ange-prochen haben oder wenn andere Behandlungen

# cainid - 1 A Pharma

armhinweise und Vorsichts
ittle senschen Sie mit Ihrem Arzt.
A Pharma einnehmen
wenn Ihre Leberfunktion und/od
einträchtigt sit, das ezu einer Ziration von Flecaind im Blut korr
Fall sollle Ihr Acc die Konzenter
all solle Ihr Acc die Konzenter
vonn Sie dauerhaft einen Herzs
rübergehend Herszeintittmacher
wenn Sie dauerhaft einen Herzs
musstörungen aufgetreten sind,
wenn Sie an einer starken Ernie
quene (Bradykarde) oder ausge
unen Bradykarde) oder ausge
wenn Sie einen Herzinfacht altei.

Ein erniedrigter oder erhöhter Kaliu die Wirkung von Recainid - 1 A Ph Kaliumspiegel sollten vor der Anwe 1 A Pharma ausgeglichen werden.

der unter 12 Jahren seinid ist nicht für die Anwe Jahren zugelassen. Jedoch dlung mit Flecainid über Fin berichtet, die ihren Milich bei Säuglingen, die von Mi kernahrung umgestellt wurd kernahrung umgestellt wurd wwendung bei Kindern unte loch wurde während der Be er Flecainid-Toxizität bei Kin Milchkonsum einschrären m Milchahn

nnahme von Flecainid - 1 A Pharma z en mit anderen Arzneimitteln nn Sie Receinid - 1 A Pharma z jeichzeitig mit b anderen Arzneimitteln anwenden, konnen sie sperituln gegenestig in ihren Wikungen under kepera utzerlen in

årgunger können av se Arzneimittels z. B. mit Natriumkanalblockern (Anti Disopyramid und Chinidin: 1 A Pharma darf nicht ange Betablockern wie z. B. Pr die Pumpfunktion des Her Amiodaron (bei Herzerkran ten muss die Dosis von Fix

nkt den Blut-

r Behandlung nittel zur Be-

ten muss de Dosis von Riscarid - 1. A Pharma wer Cadiculmánafolkochem vie Vengandi jeseri den Bi-ducija. Cadiculmánafolkochem vie Vengandi jeseri den Bi-ducija. Programa vieta venda venda venda venda venda programa venda venda venda venda venda venda venda venda rischet annegan und Nebennierendenbornom Koratkoolen vieta venda vieta venda venda venda venda venda kleigen, gerannt "Anribatannika") mit part, venda kleigen, gerannt "Anribatannika") mit part, venda kleigen, gerannt "Anribatannika") mit part, venda venda venda venda venda venda venda venda Pauvolin. Proceden und beseinmen anderen Anribat handlung vend He-fredikozen; Pauvolin. Proceden und beseinmen anderen Anribat handlung venda Pick-fredikozen; Pauvolin. Proceden und venda venda venda venda venda handlung venda venda venda venda venda venda venda venda Neurolepida") "Neurolepida") "Ortend Korten in der gelan Malariati toten, genant "Antimykokkuri", Chrostoff ein Artifickorte des kann de Wikung von Plaint bernan venda ven anderen Antide-pressiva\* mazepin (Arznei-n Flecainid kann t werden

nnahme von Flocainid - 1 A Pharma z en mit Nahrungsmitteln chropotiske (IBIG) Släsgingsmitchnahrung ur chropotiske (IBIG) Släsgingsmitchnahrung ur chromatiske (IRIG) Släsgingsmitchnaffer. Flocaint ür kindem und Sauglingsmitchnaffer. Flocaint ür chromatiske (IRIG) släsgingsmitchnaffer. Flocaint ür chromatiske (IRIG) släsgingsmitchnaffer. Släsgingsmitchnaffer sissen Dennoch wurden bei Kindem unter 12 all sissen. Dennoch wurden bei Kindem unter 12 all chromatiske (IRIG) släsgingsmitchnaffer.

Nehmen Sie dieses Arzneir sprache mit Ihrem Arzt od-bei Ihrem Arzt oder Apothei sicher sind. Ihr Arzt wird Ih persönlichen Bedürfnissen ben. Die Behandlung mit Ti der Regel unter ärztlicher B im Krankenhaus) begonner neimittel immer ger oder Apotheker ein theker nach, wenn d Ihnen eine entspr sen geeignete Dos itt Flecainid - 1 A Pi er Beobachtung (fall

mit ausreichend Flü che Dosis wird non

atienten, die gleichzeitig mit Cimetidin (Arzneimitte egen Magenbeschwerden) oder Amiodaron (Arznei nittel gegen Herzrhythmusstörungen) behandel

ihrend der Behandlung wird Ihr Azzt regelmäßig c cainidspiegel im Blut bestimmen, und ein sogens Elektrokardogramm (EKG) des Hezzens durchführ einfaches EKG muss einmal monatlich und ein auf richeres EKG muss alle dreit Monate durchgrichen. Bei Behandlungsbeginn und Dosiserhöhu da ille 2 bis 4 Tage ein EKG durchgeführt. ei Patienten, die niedrigere Dosen als die üblicherweis rschriebenen erhalten, muss ein EKG häufiger durch sführt werden. Der Aczt kann die Dosen in Abstände ni 6 bis 8 Tagen anpassen. Bei diesen Patienten wird er 2. und 3. Woche nach Behandlungsbeginn ein EK urchgeführt.

Anwendung bei Kindern
Diese Tabletten sollten von Kindern u
eingenommen werden.

Wenn Sie die Einnahme von Flecainid - 1 A P vergessen haben Solten Sie bemerken, dass Sie die Einnahme eine vergessen haben, holen Sie diese nach, es sei die Fall dürfen Sie die vergessen Dossi nicht zusätzl nehmen, sondem Sie solten ihren übrichen Zeipt halten. Es ist vichlich, dass Sie die Tabieten nach Zeitplan einnehmen. Konsulteren Sie Ihren Azt Sie ingenfelderlich Zeitel faber.

Venn Sie die Einnahme von Flecainid - 1 A Ph bbrechen Iken Sie die Einnahme von Flecainid - 1 A Pharma, ch beenden, werden Sie keine Entzugerschein, ekommen. Die Herzhythmusstforungen werden je icht mehr wie vorgesehen kontrolliert werden. Be de daher die Anwendung nie ohne des Wissens de daher die Anwendung nie ohne des Wissens

lenn Sie weitere Fragen zur Anwendung dieses ittels haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt, Ap

4 Welche Nebenwirkungen sind mög-lich?

Mögliche Nebenwirkungen sind: Sehr häufig (kann mehr als 1 von 10 B

Häufig (kann bis zu 1 von 10 Bei Auftreten einer schwereren Art vo gen oder Zunahme der Häufigkei des bestehender Herzrhythmusst Schwächepefühl, Müdigkeit, Fieb Flüssigkeit im Gewebe (Öderne)

tem, b., n, Appetita hungen, al nlag, Haan cenen (kann bis zu Dinge sehen, hören Halluzinationen), de, Schläflosigkeit, en"), Koordinations, en, vermehrtes fautrötung, Schläfr ungenz. B. in Armet brungen (Tics), Oh ungenentzündung, der ohne Gelbfärbi- b Nesselvern. ören oder e ), Depressio eit, Kribbel

effen) höhte Spiegel bestimmter Antikörper, die auf eine Auf munerkrankung hindeuten (mit oder ohne Entzündu n im Körper), Ablagerungen in der Hornhaut des A s, erhöhte Lichtempfind∎chkeit der Haut

Nicht bekannt (Häufigkeit au ren Daten nicht abschätzbar) bestimmte Veränderungen in nen Daten nicht abschäftbar) bestimmte Werfandenungen im EKG (Zunahlme des PR und GRS-Intervallis), Erhöhung der Schriftmacher-Sitmu lationsschweile bei Patienten mit Herspchriftmacher oder vonübergehenden Herschriftmachersleiktoden, Be-einstrichtigung der Weiterfaltung zwischen den Verhoften und Herskammern (W-Block 2. oder 3. Grades), Ausset-en des Herschlöge, ainsgasemer oder schreillerer Her-schligt, Weitung der Fähigkeit des Herzers genug Bult in der Koppengweise zu jumpen. Brusstehmerzen, hedige der Koppengweise zu jumpen. Brusstehmerzen, hedige

Blutdruck, Herzinfarkt, bewusste Wahrnehmung des Herzschlags, Unterbrechung des normalen Herzhythmus (Sinusarrest), Behrsbedrolliche ungegleinäßge Herz-schlags und der Schreibergeren und der Schreibergeren vorbsteitenden Herzerkrenkung (Brugadis-Syndom), wede her vor der Berandung mit Besand – 1.4 Pharma nicht beobschiete unde, Natherbildung der Lungs oder Lungerenfrankung (gelannt intersteite Eungenerkrun, kun, welche zu Allemord (zinft, Lubererkrunkung, Geleinderdmerzen, Makellechmarzen

lung von Nebenwirkungen

Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich
ren Azzt, Apotheker oder das medizinische Fach
oral. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in
Rekungsbellage angegeben sind. Sie könner wirkungen auch direkt dem

undesinstitut für Arzneimittel u bt. Pharmakovigilanz urf-Georg-Kiesinger-Allee 3 -53175 Bonn lebsite: https://www.bfarm.de

zeigen, Indem Sie Nebenwirkungen melden, können e dazu beitragen, dass mehr Informationen über die cherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt

## 5 Wie ist Flecainid - 1 A Pharma auf-zubewahren?

ie dieses Arzneimittel für Kinder unzugs

ie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf der Blis ackung und dem Umkarton nach "verwendbar bis" o rew. bis" angegebenen Verfallsdatum nicht mehr v enden. Das Verfallsdatum eiche sich auf den letz ag des angegebenen Monats.

Entsorgen Sie Arzneimittel niemals über das Abussone z. B. richt über die Tolette oder das Waschbacken; Faren gen Sie in Ihren Apotheke, wie das Arzneimittel zu en-songen ist, wenn Sie es nicht mehr verwenden. Sie tragen amit zum Schutz der Umweit be. Weitere Informatien rinden Sie unter https://www.bfarm\_de/arzneimittellen-torgung.

### 6 Inhalt der Packung und weitere Informationen

Was Flecainid - 1 A Pharma er Der Wirkstoff ist Flecainidacetat.

Deutschland Flecainid - 1 A Pharma 100 mg Tabletten Niederlande FLECAINIDEACETAAT 100 MG, TABLETTEN

Diese Packungsbeilage wurde zul beitet im Februar 2022.

1 A Pharma GmhH wünscht aute Bessenung!