

# Nintedanib - 1 A Pharma® 100 mg Weichkapseln

## Nintedanib

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

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

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

Nintedanib - 1 A Pharma-Weichkapseln enthalten den Wirkstoff Nintedanib. Nintedanib blockiert die Aktivität einer Gruppe von Proteinen, die an der Bildung neuer Blutgefäße beteiligt sind, die Krebszellen zu ihrer Versorgung mit Nährstoffen und Sauerstoff benötigen. Durch die Blockierung der Aktivität dieser Proteine kann Nintedanib das Wachstum und die Ausbreitung von Krebszellen hemmen.

Dieses Arzneimittel wird in Kombination mit einem anderen Arzneimittel gegen Krebs (Docetaxel) zur Behandlung eines Lungenkrebses verwendet. Lungenkrebs ist eine Krebserkrankung (NSCLC) bezeichnet wird. Es ist für erwachsene Patienten mit einem bestimmten Typ von NSCLC („Adenokarzinom“) bestimmt, das bereits eine Behandlung mit einem anderen Arzneimittel gegen diesen Krebs erhalten haben, deren Tumor jedoch wieder zu wachsen begonnen hat.

## 2 Was sollten Sie vor der Einnahme von Nintedanib - 1 A Pharma beachten?

**Nintedanib - 1 A Pharma darf nicht eingenommen werden,**

- wenn Sie allergisch gegen Nintedanib oder gegen einen der in Abschnitt 6, genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind,

### Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, bevor Sie Nintedanib - 1 A Pharma einnehmen, wenn Sie

- Leberbeschwerden haben oder hatten, wenn Sie Blutungsprobleme haben oder hatten, insbesondere kürzlich Blutungen in der Lunge gehabt haben,

- Nierenprobleme haben oder hatten oder wenn in Ihrem Urin ein erhöhter Anteil an Protein nachgewiesen wurde,
- blutverdünnende Arzneimittel wie Warfarin, Phenprocoumon, Heparin oder Acetylsalicylsäure) nehmen, um Blutgerinnsel zu verhindern. Die Behandlung mit Nintedanib - 1 A Pharma kann zu einem höheren Blutgerinnselrisiko führen,
- sich kürzlich einer Operation unterziehen haben oder planen, sich einer Operation zu unterziehen. Nintedanib kann die Art und Weise, wie Ihre Wunden heilen, beeinflussen. Deshalb wird die Behandlung mit Nintedanib - 1 A Pharma, während der Heilung unterbrochen, wenn Sie sich einer Operation unterziehen. Ihr Arzt wird entscheiden, wann die Behandlung mit diesem Arzneimittel fortgesetzt werden kann.

- Krebs haben oder auf das Gehirn übergriffen hat,
- Bluthochdruck haben,
- ein Aneurysma (Erweiterung und Schwächung einer Blutgefäßwand) oder einen Einriss in einer Blutgefäßwand haben oder hatten.

Auf der Grundlage dieser Informationen kann Ihr Arzt einige Blutuntersuchungen durchführen, zum Beispiel um Ihre Leberfunktion zu prüfen und festzustellen, wie schnell Ihr Blut gerinnt. Wenn Sie Ihr Arzt die Ergebnisse dieser Untersuchungen mitteilen, kann er entscheiden, ob Sie dieses Arzneimittel erhalten können.

Informieren Sie Ihren Arzt unverzüglich während der Einnahme dieses Arzneimittels, wenn

- Sie Durchfall bekommen. Es ist wichtig, den Durchfall gleich beim Auftreten erster Anzeichen zu behandeln (siehe Abschnitt 4).
- Sie Erbrechen oder Ihnen schlecht ist (Übelkeit).
- Sie ungelagerte Symptome wie z. B. Gelbfärbung der Haut oder Augenlider, dunkler Urin, dunkler oder bläulicher (teerfarbener) Stuhl, Schmerzen im oberen rechten Bauchbereich (Abdomen) haben, schneller als üblich blütern oder Blutergüsse bekommen oder sich müde fühlen. Dies können Symptome einer schwerwiegenden Lebererkrankung sein.
- Sie sich Schüttelfrost, eine schnelle Atmung oder einen schnellen Herzschlag bekommen. Dabei könnte es sich um

- Anzeichen einer Infektion oder einer Infektion des Blutes (Sepsis) handeln (siehe Abschnitt 4),
- bei Ihnen starke Schmerzen im Bauchbereich, Fieber, Schüttelfrost, Übelkeit, Erbrechen oder ein gespannter oder aufgetriebener Bauch auftreten, da dies Symptome für ein Loch in der Darmwand sein können („gastrointestinale Perforation“),
- bei Ihnen eine Kombination einer oder aller der folgenden Symptome auftreten: plötzliche starke Bauchschmerzen oder -krämpfe, rotes Blut im Stuhl, Durchfall oder Verstopfung, Übelkeit und Erbrechen. Denn dies können Symptome einer Darmzähmung aufgrund einer verminderten Durchblutung („ischämische Kolitis“) sein,
- bei Ihnen Schmerzen, Rötung, Wärme in einem der Gelenke und Schmerzen im Brustkorb und Atemschwierigkeiten auftreten, da dies Symptome eines Blutergusses in einer Vene sein können,
- Sie eine schwere Blutung haben,
- bei Ihnen ein Druckgefühl oder Schmerzen im Brustkorb, üblicherweise auf der linken Seite, Nacken-, Kiefer-, Schulter- oder Armschmerzen, ein schneller Herzschlag, Kurzatmigkeit, Übelkeit oder Erbrechen auftreten, da dies Symptome eines Herzinfarkts sein können,
- bei Ihnen Symptome wie Kopfschmerzen, Änderungen des Sehvermögens, Verwirrtheit, Krämpfe (Anfälle) oder andere neurologische Störungen wie Schwäche in einem Arm oder Bein, mit oder ohne hohes Blutdruck, auftreten. Dies können Symptome einer Erkrankung des Gehirns sein, die postarteriell reversible Enzephalopathieyndrom (PRES) genannt wird (siehe Abschnitt 4),
- eine der möglichen Nebenwirkungen schwerwiegend wird (siehe Abschnitt 4).

## 3 Wie ist Nintedanib - 1 A Pharma einzunehmen?

**Einnehmen Sie dieses Arzneimittel** genau nach Absprache mit Ihrem Arzt oder Apotheker. Es folgen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker genau den Anweisungen.

Nintedanib - 1 A Pharma darf nicht am selben Tag eingenommen werden, an dem Sie Ihre Chemotherapie mit Docetaxel erhalten, da dies sich stark fruchtbar.

Schlucken Sie diese Weichkapseln im Ganzen mit Wasser und zerkauen Sie diese nicht. Es wird empfohlen, die Kapseln zu einer Mahlzeit einzunehmen, d. h. während oder unmittelbar vor oder nach einer Mahlzeit.

Die Kapsel nicht öffnen oder zerkrümeln, um einen unbeabsichtigten Kontakt mit dem Kapselinhalt zu vermeiden (siehe Abschnitt 3).

Die empfohlene Dosis beträgt vier Kapseln täglich (dies sind insgesamt 400 mg Nintedanib pro Tag). Nehmen Sie nicht mehr als diese Dosis ein.

Diese tägliche Dosis sollte aufgeteilt in zwei Dosen zu je zwei Kapseln in einem Abstand von ungefähr 12 Stunden eingenommen werden, zum Beispiel zwei Kapseln morgens und zwei Kapseln abends. Diese beiden Dosen sollten je Tag etwa zur gleichen Tageszeit eingenommen werden. Diese Art der Einnahme kann bei Ihnen zu Nebenwirkungen wie Schwäche in den Gelenken Nintedanib im Körper aufrechterhalten wird.

**Dosisreduktion**  
Wenn Sie die empfohlene Dosis von 400 mg pro Tag aufgrund von Nebenwirkungen (siehe Abschnitt 4) nicht einnehmen können, kann Ihr Arzt die Tagesdosis von Nintedanib - 1 A Pharma reduzieren. Reduzieren Sie die Dosis nicht selbst, oder beenden Sie die Behandlung nicht ohne vorherige Rücksprache mit Ihrem Arzt.

Ihr Arzt kann die empfohlene Dosis auf 300 mg pro Tag (zwei Kapseln mit je 150 mg reduziert). In diesem Fall wird Ihr Arzt Nintedanib - 1 A Pharma 150 mg Weichkapseln für Sie empfehlen kann schreiben.

Falls erforderlich, kann Ihr Arzt die Tagesdosis weiter auf 200 mg pro Tag (zwei Kapseln mit je 100 mg reduziert) reduzieren, wenn Ihr Arzt Ihre Kapseln in der geeigneten Stärke verschreiben kann.

Wenn Sie in beiden Fällen eine Kapsel der entsprechenden Stärke zweimal täglich in einem Abstand von ungefähr 12 Stunden, zum Beispiel morgens und abends) etwa zur gleichen Tageszeit zu je einer Mahlzeit einnehmen.

Falls Ihr Arzt Ihre Chemotherapie mit Docetaxel beendet hat, sollten Sie Nintedanib - 1 A Pharma weiterhin zweimal täglich einnehmen.

**Wenn Sie eine größere Menge von Nintedanib - 1 A Pharma eingenommen haben, als Sie sollten**  
Setzen Sie sich unverzüglich mit Ihrem Arzt oder Apotheker in Verbindung.

**Wenn Sie die Einnahme von Nintedanib - 1 A Pharma vergessen haben**  
Wenn Sie nicht die doppelte Menge ein, wenn Sie die vorige Einnahme vergessen haben. Nehmen Sie die nächste Dosis Nintedanib - 1 A Pharma wie geplant zum nächsten vorgesehenen Zeitpunkt und in der von Ihrem Arzt oder Apotheker empfohlenen Stärke ein.

**Wenn Sie die Einnahme von Nintedanib - 1 A Pharma abbrechen**  
Brechen Sie die Einnahme dieses Arzneimittels nicht ohne vorherige Rücksprache mit Ihrem Arzt ab. Es ist wichtig, dieses Arzneimittel jeden Tag einzunehmen, so lange Ihr Arzt es Ihnen verschreibt. Wenn Sie dieses Arzneimittel nicht ein von

- Einnahme von Nintedanib - 1 A Pharma und für mindestens 3 Monate nach Behandlungsende eine sehr wirksame Verhütungsmethode anwenden, um eine Schwangerschaft zu vermeiden.
- Sie sollten mit Ihrem Arzt darüber sprechen, welche Verhütungsmethoden für Sie am besten geeignet sind.
- Erbrechen und Durchfall sind Anzeichen von Magen-Darm-Erkrankungen können die Aufnahme homogener Verhütungsmittel (Kontrazeptiva) zum Einnehmen wie z. B. der Pille verändern und dadurch deren Wirksamkeit abschwächen. Sprechen Sie daher in diesem Fall mit Ihrem Arzt über andere, besser geeignete Verhütungsmethoden.
- Informieren Sie unverzüglich Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie während der Behandlung mit diesem Arzneimittel schwanger werden oder vermuten, schwanger zu sein.

### Stillzeit

Es ist nicht bekannt, ob das Arzneimittel in die Muttermilch übergeht und ein gestilltes Kind schädigen kann. Frauen sollten sich während der Behandlung mit diesem Arzneimittel nicht stillen.

**Fortpflanzungsfähigkeit**  
Die Wirkung dieses Arzneimittels auf die menschliche Zeugungs-fähigkeit wurde nicht untersucht.

### Verträglichkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

Dieses Arzneimittel kann geringen Einfluss auf die Verkehrstüchtigkeit und die Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen haben. Sie sollten kein Fahrzeug lenken oder Maschinen bedienen, wenn Sie sich krank fühlen.

## 3 Wie ist Nintedanib - 1 A Pharma einzunehmen?

Nehmen Sie dieses Arzneimittel genau nach Absprache mit Ihrem Arzt oder Apotheker ein. Folgen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker genau den Anweisungen.

Nintedanib - 1 A Pharma darf nicht am selben Tag eingenommen werden, an dem Sie Ihre Chemotherapie mit Docetaxel erhalten, da dies sich stark fruchtbar.

Schlucken Sie die Weichkapseln im Ganzen mit Wasser und zerkauen Sie diese nicht. Es wird empfohlen, die Kapseln zu einer Mahlzeit einzunehmen, d. h. während oder unmittelbar vor oder nach einer Mahlzeit.

Die Kapsel nicht öffnen oder zerkrümeln, um einen unbeabsichtigten Kontakt mit dem Kapselinhalt zu vermeiden (siehe Abschnitt 3).

Die empfohlene Dosis beträgt vier Kapseln täglich (dies sind insgesamt 400 mg Nintedanib pro Tag). Nehmen Sie nicht mehr als diese Dosis ein.

Diese tägliche Dosis sollte aufgeteilt in zwei Dosen zu je zwei Kapseln in einem Abstand von ungefähr 12 Stunden eingenommen werden, zum Beispiel zwei Kapseln morgens und zwei Kapseln abends. Diese beiden Dosen sollten je Tag etwa zur gleichen Tageszeit eingenommen werden. Diese Art der Einnahme kann bei Ihnen zu Nebenwirkungen wie Schwäche in den Gelenken Nintedanib im Körper aufrechterhalten wird.

**Dosisreduktion**  
Wenn Sie die empfohlene Dosis von 400 mg pro Tag aufgrund von Nebenwirkungen (siehe Abschnitt 4) nicht einnehmen können, kann Ihr Arzt die Tagesdosis von Nintedanib - 1 A Pharma reduzieren. Reduzieren Sie die Dosis nicht selbst, oder beenden Sie die Behandlung nicht ohne vorherige Rücksprache mit Ihrem Arzt.

Ihr Arzt kann die empfohlene Dosis auf 300 mg pro Tag (zwei Kapseln mit je 150 mg reduziert). In diesem Fall wird Ihr Arzt Nintedanib - 1 A Pharma 150 mg Weichkapseln für Sie empfehlen kann schreiben.

Falls erforderlich, kann Ihr Arzt die Tagesdosis weiter auf 200 mg pro Tag (zwei Kapseln mit je 100 mg reduziert) reduzieren, wenn Ihr Arzt Ihre Kapseln in der geeigneten Stärke verschreiben kann.

Wenn Sie in beiden Fällen eine Kapsel der entsprechenden Stärke zweimal täglich in einem Abstand von ungefähr 12 Stunden, zum Beispiel morgens und abends) etwa zur gleichen Tageszeit zu je einer Mahlzeit einnehmen.

Falls Ihr Arzt Ihre Chemotherapie mit Docetaxel beendet hat, sollten Sie Nintedanib - 1 A Pharma weiterhin zweimal täglich einnehmen.

**Wenn Sie eine größere Menge von Nintedanib - 1 A Pharma eingenommen haben, als Sie sollten**  
Setzen Sie sich unverzüglich mit Ihrem Arzt oder Apotheker in Verbindung.

**Wenn Sie die Einnahme von Nintedanib - 1 A Pharma abbrechen**  
Brechen Sie die Einnahme dieses Arzneimittels nicht ohne vorherige Rücksprache mit Ihrem Arzt ab. Es ist wichtig, dieses Arzneimittel jeden Tag einzunehmen, so lange Ihr Arzt es Ihnen verschreibt. Wenn Sie dieses Arzneimittel nicht ein von

Ihrer Arzt verschrieben einnehmen, hat dies Krebsbehandlung möglicherweise nicht die gewünschte Wirkung.

Wenn Sie während der Behandlung 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. Sie müssen besonders aufmerksam sein, wenn Sie die folgenden Nebenwirkungen während der Behandlung mit Nintedanib - 1 A Pharma bekommen:

- **Durchfall** (sehr häufig, kann mehr als 1 von 10 Behandelten betreffen)  
Durchfall kann zu einem Verlust von Flüssigkeit und wichtigen Salzen (Elektrolyte wie Natrium oder Kalium) im Körper führen. Wenn Sie während der Behandlung von Durchfall viel Flüssigkeit und nehmen Sie unverzüglich mit Ihrem Arzt Kontakt auf. Beginnen Sie nach vorheriger Rücksprache mit Ihrem Arzt so schnell wie möglich mit einer geeigneten Behandlung gegen Durchfall, z. B. mit Loperamid.

- **Febrie Neutropenie und Sepsis** (Verminderung der weißen Blutkörperchen mit gleichzeitiger Entwicklung von Fieber) (häufig, kann bis zu 10 Behandelten betreffen)  
Die Behandlung mit diesem Arzneimittel kann zu einer verringerten Anzahl eines Typs von weißen Blutkörperchen führen (Neutropenie), die für die Reaktion des Körpers gegen bakterielle Infektionen oder Pilzinfektionen wichtig sind. Als Folge der Neutropenie können Fieber (febriile Neutropenie) und eine Infektion des Blutes (Sepsis) auftreten. Veränderungen Sie sofort Ihren Arzt, wenn Sie Fieber, Schüttelfrost, eine schnelle Atmung oder einen schnellen Herzschlag bekommen. Während der Behandlung mit Nintedanib - 1 A Pharma wird Ihr Arzt regelmäßig Ihre Blutkörperchen überwachen und Sie können eine Infektion wie Entzündung, Fieber oder Müdigkeit unternehmen.

Die folgenden Nebenwirkungen wurden unter Behandlung mit diesem Arzneimittel beobachtet:

- **Blutergüsse** (häufig, können mehr als 1 von 10 Behandelten betreffen)  
Durchfall - siehe oben
- **Schmerzen im Bauch** (häufig oder krampfhaftes Gefühl in Fingern und Zehen (periphere Neuropathie))
- **Übelkeit**
- **Erbrechen**
- **Schmerzen im Brust (Abdomen)**
- **Blutungen**
- **Verringerte Anzahl der weißen Blutkörperchen (Neutropenie)** (häufig, können bis zu 10 Behandelten betreffen)  
schließlich viele Stellen und Geschwüre im Mund (Mukositis, einschließlich Stomatitis)
- **Blutergüsse** (häufig, können mehr als 1 von 10 Behandelten betreffen)
- **Appetitverlust**
- **Elektrolytungleichgewicht**
- **Erhöhte Leberenzymwerte** (Aluminiumphosphatase, Aspartat-ALT, Alaninaminotransferase, alkalische Phosphatase im Blut) im Blut, wie durch Blutuntersuchungen festgestellt.
- **Haarausfall** (Alopezie)

**Häufige Nebenwirkungen** (können bis zu 1 von 10 Behandelten betreffen)

- **Blutverdünnung (Sepsis)** - siehe oben
- **Verringerte Anzahl der weißen Blutkörperchen**, begleitet von
- **Blutgerinnseln in den Venen** (venöse Thromboembolie), vor allem in den Beinen (Symptome sind unter anderem Schmerzen, Rötung, Schwellung und Wärme in einem der Gliedmaßen)
- **Blutgerinnseln in den Arterien** (arterielle Thromboembolie), vor allem in den Beinen (Symptome sind unter anderem Schmerzen, Rötung, Schwellung und Wärme in einem der Gliedmaßen)
- **Hoher Blutdruck (Hypertonie)**
- **Flüssigkeitverfall** (Dehydratation)
- **Abzesse**
- **Verringerte Anzahl an Blutplättchen** (Thrombozytopenie)
- **Gelbsucht** (Hyperbilirubinämie)
- **Erhöhte Leberenzymwerte** (Gamma-Glutamyltransferase) im Blut (zum Beispiel durch Untersuchungen festgestellt)
- **Gewichtsabnahme**
- **Entzündung der Bauchspeicheldrüse** (Pankreatitis)
- **Herzrhythmusstörungen**
- **Nierenversagen**

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

- **Darmzähmung**
- **Erweiterung und Schwächung einer Blutgefäßwand** oder Einriss in einer Blutgefäßwand (Aneurysmen und Arterien dissectio)
- **Erkrankung des Gehirns** mit Symptomen wie Kopfschmerzen, Änderungen des Sehvermögens, Verwirrtheit, Krämpfe (Anfälle) oder anderen neurologischen Störungen wie Schwäche in einem Arm oder Bein, mit oder ohne hohes Blutdruck (postarteriell reversible Enzephalopathieyndrom)

**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  
Meldezentrum für Arzneimittel  
Kurt-Georg-Kiesinger-Allee 3  
D-53175 Bonn  
Website: <https://www.bfarm.de>

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

## 5 Wie ist Nintedanib - 1 A Pharma aufzubewahren?

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf. Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf dem Umkarton und der Blisterpackung angegebenen Verfallsdatum nicht mehr verwenden. Das Verfallsdatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats.

In der Originalverpackung aufbewahren, um den Inhalt vor Feuchtigkeit zu schützen.

Sie dürfen dieses Arzneimittel nicht verwenden, wenn Sie Folgendes bemerken: die Blisterpackung, die die Kapseln enthält, ist geöffnet oder eine Kapsel ist aufgetrieben.

Wenn Sie mit dem Kapselinhalt in Berührung gekommen sind, waschen Sie sich unverzüglich die Hände mit reichlich Wasser (siehe Abschnitt 3).

Entwerfen Sie Arzneimittel niemals über das Abwasser (z. B. nicht über die Toilette oder das Waschbecken). 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 <https://www.bfarm.de/arzneimittelentwertung>.

## 6 Inhalt der Packung und weitere Informationen

- **Nintedanib - 1 A Pharma enthält**  
Der Wirkstoff ist Nintedanib.  
Jede Weichkapsel enthält Nintedanibasalat, entsprechend 100 mg Nintedanib.
- Die sonstigen Bestandteile sind:
  - Kapselinhalt: mikretagelite Triglyceride, Tartar, Polydextrose-3-dioleat
  - Kapselhülle: Gelatine, Glycerol (85%), Titaniumdioxid, Eisen(II)-oxid, Eisen(III)-hydroxid-oxo, H<sub>2</sub>O
  - Druckfarbe: Schellack, Carmin, Propylen glycol und Simenon

**Wie Nintedanib - 1 A Pharma aussieht und Inhalt der Packung**  
Nintedanib - 1 A Pharma 100 mg Weichkapseln (Kapseln) sind pilschirnbare, undurchsichtige, längliche Weichkapseln mit einer Länge von 13,5 bis 17,5 mm Länge, die eine gelbe viskose Suspension enthalten und mit roter Tinte mit der Aufschrift „NT 100“ versehen sind.

Nintedanib - 1 A Pharma 100 mg Weichkapseln sind in einer Faltschachtel mit 1 A Pharma 100 mg Weichkapseln, als Blisterpackung mit 120 x 1 Kapsel, bestehend aus 2 Faltschachteln mit je 60 x 1 Kapseln, in perforierten OPA/Alu-PVC-Aluminium-Einzelblisterpackungen erhältlich.

Wenn Sie möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr gebracht.

**Pharmazeutischer Unternehmer**  
1 A Pharma GmbH  
Industriestraße 18  
38500 Lüneburg  
Tel. (08024) 908-3030

**Hersteller**  
Adavo Limited  
Matta Life Sciences Park, Building 1 Level 4  
Sir Thomas Lipton Road, Lüneburg  
San Gwann Industrial Estate  
SGN 3000 San Gwann

**Dieses Arzneimittel ist in den Mitgliedsstaaten des Europäischen Wirtschaftsraumes (EWR) unter den folgenden Bezeichnungen zugelassen:**  
Deutschland Nintedanib - 1 A Pharma 100 mg Weichkapseln  
Nintedanib - 1 A Pharma 100 mg Weichkapseln  
Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im Juli 2025.

Bitte bewahren Sie das Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf!  
1 A Pharma GmbH wünscht gute Besserung!