

Berlosin[®]

500 mg Tabletten

Zur Anwendung bei Erwachsenen und Kindern ab 10 Jahren (ab 32 kg) Metamizol-Natrium-Monohydrat

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 Neben-
- wirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Siehe Abschnitt 4.

Was in dieser Packungsbeilage steht

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

1. Was ist Berlosin und wofür wird es angewendet? Berlosin enthält den Wirkstoff Metamizol-Natrium-▶ krampfartige Leibschmerzen (Koliken)

Monohydrat und ist ein schmerzstillendes und fiebersenkendes Arzneimittel aus der Gruppe der Pyrazolone. Berlosin wird eingenommen gegen ▶ akute starke Schmerzen nach Verletzungen oder Ope-

- rationen
- ► Schmerzen bei Krebsleiden
- ▶ sonstige akute oder chronische starke Schmerzen,
- soweit eine andere Behandlung nicht infrage kommt ▶ hohes Fieber, das auf andere Maßnahmen nicht
- anspricht

2. Was sollten Sie vor der Einnahme von Berlosin beachten? Berlosin darf nicht eingenommen werden Sie sollten Berlosin nicht einnehmen, falls Sie bereits

wenn Sie allergisch gegen Metamizol oder andere Pyrazo-

- lone (z. B. Phenazon, Propyphenazon) bzw. Pyrazolidine (z. B. Phenylbutazon, Oxyphenbutazon) sind. Dies schließt auch Patienten ein, die z. B. mit einer starken Verminderung bestimmter weißer Blutkörperchen (Agranulozytose) nach Anwendung dieser Wirkstoffe reagiert haben. ▶ wenn Sie allergisch gegen einen der in Abschnitt 6. genann-
- ten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind ▶ wenn Sie eine Unverträglichkeit gegenüber Schmerzmit-
- teln haben (Analgetika-Asthma-Syndrom oder Analgetika-Intoleranz vom Urtikaria-Angioödemtyp). Dies gilt für Patienten, die mit krampfartiger Verengung der unteren Atemwege oder anderen Überempfindlichkeitsreaktionen, wie Nesselsucht mit Juckreiz und Quaddeln, Schnupfen, Schwellungen (Urtikaria, Rhinitis, Angioödem), auf Schmerzmittel wie Salicylate, Paracetamol, Diclofenac, Ibuprofen, Indometacin oder Naproxen reagieren. wenn Sie Störungen der Knochenmarkfunktion haben,
- z. B. nach Behandlung mit bestimmten Arzneimitteln gegen Krebserkrankungen ▶ wenn Sie Erkrankungen der Blutbildung haben
- ▶ wenn Sie eine Erbkrankheit mit Gefahr der Auflösung
- der roten Blutkörperchen (angeborener Glukose-6-Phosphat-Dehydrogenase-Mangel) haben wenn Sie eine Erbkrankheit mit Bildungsstörung des roten Blutfarbstoffs (akute intermittierende hepatische
- Porphyrie) haben ▶ wenn Sie in den letzten drei Monaten einer Schwangerschaft sind
- Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, bevor

Sie Berlosin einnehmen. Berlosin enthält Metamizol und besitzt folgende seltene,

aber lebensbedrohliche Risiken: ▶ plötzliches Kreislaufversagen Agranulozytose (schwere Erkrankung aufgrund starker

- erminderung der Granulozyten, die zu den weißen
- Blutkörperchen gehören). Berlosin darf nicht weiter eingenommen werden und Sie müssen umgehend einen Arzt aufsuchen, wenn es zu

den folgenden Krankheitszeichen kommt, die Hinweis auf eine mögliche Agranulozytose sein können: ▶ unerwartete Verschlechterung des Allgemeinbefindens (wie Fieber, Schüttelfrost, Halsschmerzen, Schluckbe-

- ▶ nicht abklingendes oder neu auftretendes Fieber ▶ schmerzhafte Schleimhautveränderungen, besonders
- in Mund, Nase und Rachen oder im Genital- oder Analbereich

Siehe Abschnitt 4. "Welche Nebenwirkungen sind möglich?". Wenn bei Ihnen Zeichen einer verringerten Anzahl aller Blutzellen (Panzytopenie) (wie allgemeines Unwohlsein, Infektion oder anhaltendes Fieber, Blutergüsse, Blutungen und Blässe)

oder der Blutplättchen (Thrombozytopenie) (wie verstärkte Blutungsneigung, punktförmige Blutungen in die Haut und Schleimhäute) auftreten, müssen Sie Berlosin ebenfalls sofort absetzen und umgehend einen Arzt aufsuchen (siehe Abschnitt 4. "Welche Nebenwirkungen sind möglich?"). Ihr Arzt wird möglicherweise Ihr Blutbild regelmäßig kontrollieren und bei bestimmten Veränderungen die Behandlung abbrechen. Wenn Sie auf Berlosin mit allergieähnlichen Reaktionen

auf andere Schmerzmittel zu reagieren. Zeigen Sie auf Berlosin allergische oder andere über Ihr Abwehrsystem vermittelte Reaktionen (z. B. Agranulozytose), sind Sie besonders gefährdet, in gleicher Weise auf

andere Pyrazolone und Pyrazolidine (chemisch verwand-

reagieren, sind Sie besonders gefährdet, in gleicher Weise

te Stoffe) wie die Schmerzmittel Phenazon, Propyphenazon, Phenylbutazon, Oxyphenbutazon zu reagieren. Zeigen Sie allergische oder andere über Ihr Abwehrsystem vermittelte Reaktionen auf andere Pyrazolone, Pyrazolidine oder andere Schmerzmittel, besteht bei Ihnen auch ein hohes Risiko, entsprechend auf Berlosin zu reagieren. Schwere Überempfindlichkeitsreaktionen

Bei Vorliegen einer der folgenden Umstände ist die

Gefahr des Auftretens möglicherweise schwerer Über-

empfindlichkeitsreaktionen auf Berlosin deutlich erhöht:

► Unverträglichkeit von Schmerz- und Rheumamitteln, die sich z. B. durch Nesselsucht mit Juckreiz und Quaddeln oder Schwellungen äußert.

In diesem Fall dürfen Sie Berlosin nicht einnehmen. Für mehr Informationen siehe Abschnitt 2. "Berlosin darf nicht eingenommen werden"

► Atemnotanfälle, z. B. bei Asthma, insbesondere wenn Sie gleichzeitig unter Nasenpolypen oder Entzündungen der Nase und Nebenhöhlen leiden ▶ länger anhaltende Nesselsucht ▶ Überempfindlichkeit gegen Farbstoffe (z. B. Tartrazin) bzw. Konservierungsmittel (z. B. Benzoate) ► Alkoholunverträglichkeit. Schon bei geringen Mengen Alkohol treten Niesen,

lichkeit gegenüber Schmerzmitteln sein (siehe Abschnitt 2. "Berlosin darf nicht eingenommen werden"). Bei Patienten mit erhöhtem Risiko für Überempfindlichkeitsreaktionen darf Berlosin nur nach sorgfältiger Nutzen-

Risiko-Abwägung eingesetzt werden (siehe auch Abschnitt 2.

"Berlosin darf nicht eingenommen werden"). Wird Berlosin

Augentränen und starke Gesichtsrötung auf. Dies kann

ein Hinweis auf eine bisher nicht erkannte Unverträg-

in solchen Fällen gegeben, ist der Patient engmaschig ärztlich zu überwachen und Notfallbereitschaft sicherzustellen. Ein anaphylaktischer Schock kann insbesondere bei empfindlichen Patienten auftreten (siehe Abschnitt 4. "Welche Nebenwirkungen sind möglich?"). Besondere Vorsicht ist geboten bei Patienten mit Asthma oder Ver-

anlagung zu Überempfindlichkeitsreaktionen. Schwere Hautreaktionen Schwere Hautreaktionen, einschließlich Stevens-Johnson-Syndrom, toxischer epidermaler Nekrolyse, Arzneimittelreaktion mit Eosinophilie und systemischen Symptomen

(DRESS), wurden im Zusammenhang mit einer Metamizolbehandlung berichtet. Brechen Sie die Anwendung von Metamizol ab und begeben Sie sich sofort in ärztliche Behandlung, wenn Sie eines oder mehrere der in Abschnitt 4 beschriebenen Symptome dieser schweren Hautreaktionen bei sich bemerken.

prüfen.

Wenn bei Ihnen jemals schwere Hautreaktionen aufgetreten sind, dürfen Sie die Behandlung mit Berlosin zu keinem Zeitpunkt wieder aufnehmen (siehe Abschnitt 4. "Welche Nebenwirkungen sind möglich?"). Leberprobleme Bei Patienten, die Metamizol einnehmen, wurde über eine

Leberentzündung berichtet, wobei sich Symptome innerhalb weniger Tage bis weniger Monate nach Behandlungsbeginn entwickelten. Brechen Sie die Einnahme von Berlosin ab und wenden Sie sich an einen Arzt, wenn bei Ihnen Symptome von Leberproblemen auftreten wie Unwohlsein (Übelkeit oder Erbrechen), Fieber, Müdigkeit, Appetitlosigkeit, dunkler

Urin, heller Stuhlgang, Gelbfärbung der Haut oder des

weißen Teils der Augen, Juckreiz, Ausschlag oder Schmer-

zen im Oberbauch. Ihr Arzt wird Ihre Leberfunktion über-

haben und Leberprobleme aufgetreten sind. Blutdruckabfall Berlosin kann einen Blutdruckabfall auslösen (siehe

früher ein Metamizol-haltiges Arzneimittel angewendet

Abschnitt 4. "Welche Nebenwirkungen sind möglich?"). Diese Gefahr ist erhöht, wenn Sie ▶ niedrigen Blutdruck, deutlichen Flüssigkeitsmangel,

- Kreislaufschwäche oder beginnendes Kreislaufversagen (z. B. bei Herzinfarkt oder schweren Verletzungen) haben hohes Fieber haben Eine sorgfältige Abwägung der Anwendung, enge Überwachung sowie gegebenenfalls vorbeugende Maßnahmen
- (z. B. Kreislaufstabilisierung) sind erforderlich, um das Risiko eines Blutdruckabfalls zu verringern. Berlosin darf nur unter sorgfältig überwachter Kreislauf-

funktion angewendet werden, wenn eine Blutdrucksenkung auf jeden Fall vermieden werden muss, wie bei ▶ schwerer Erkrankung der Herzkranzgefäße ▶ den Blutstrom behindernden Verengungen der hirn-

versorgenden Gefäße Eingeschränkte Nieren- oder Leberfunktion

Bei eingeschränkter Nieren- oder Leberfunktion sollte Berlosin nur nach strenger Nutzen-Risiko-Abwägung und mit entsprechenden Vorsichtsmaßnahmen angewendet werden (siehe Abschnitt 3. "Patienten mit eingeschränkter Nieren- oder Leberfunktion").

Einnahme von Berlosin zusammen mit anderen Arzneimitteln Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie

andere Arzneimittel anwenden, kürzlich andere Arzneimittel angewendet haben oder beabsichtigen, andere Arzneimittel anzuwenden. Informieren Sie Ihren Arzt insbesondere bei folgenden

Arzneimitteln, die Berlosin beeinflussen oder durch I Berlosin beeinflusst werden können: ► Ciclosporin bzw. Tacrolimus, Arzneimittel zur Unter-

- drückung des körpereigenen Abwehrsystems. Bei gleichzeitiger Anwendung wird der Arzt Ihren Ciclosporin- bzw. Tacrolimus-Blutspiegel überwachen. ▶ Methotrexat, ein Arzneimittel zur Behandlung von
- Krebserkrankungen oder rheumatischen Erkrankungen. Die gleichzeitige Anwendung kann eine mögliche Schädigung der Blutbildung durch Methotrexat verstärken, insbesondere bei älteren Menschen. Deshalb sollte diese Kombination vermieden werden. ► Acetylsalicylsäure, bei Einnahme in niedriger Dosierung zum Herzschutz. Die gleichzeitige Anwendung
- plättchen verringern. ▶ Bupropion, ein Arzneimittel zur Behandlung von Depressionen und zur Raucherentwöhnung. Bei gleichzeitiger Anwendung können die Blutspiegel von Bupropion herabgesetzt werden.

kann die Wirkung von Acetylsalicylsäure auf die Blut-

- ► Efavirenz, ein Arzneimittel zur Behandlung von HIV/AIDS Methadon, ein Arzneimittel zur Behandlung der Abhängigkeit von illegalen Substanzen (sogenannte Opioide) Valproat, ein Arzneimittel zur Behandlung von Epi-
- lepsie oder bipolaren Störungen ► Tacrolimus, ein Arzneimittel zur Vorbeugung von
- Organabstoßungsreaktionen bei transplantierten Patienten ► Sertralin, ein Arzneimittel zur Behandlung von Depressionen ► Chlorpromazin, ein Arzneimittel zur Behandlung von
- geistig-seelischen Erkrankungen. Bei gleichzeitiger Anwendung kann eine starke Erniedrigung der Körpertemperatur auftreten. Bei einer Anwendung von Pyrazolonen, der Arzneimit-

telgruppe, zu der Berlosin gehört, kann es zur Wechsel-

wirkung mit bestimmten Arzneimitteln kommen:

▶ blutgerinnungshemmende Arzneimittel, die eingenommen werden ► Captopril, ein Arzneimittel zur Behandlung von Bluthochdruck und bestimmten Herzerkrankungen

- ► Lithium, ein Arzneimittel zur Behandlung geistigseelischer Erkrankungen
- ▶ harntreibende Arzneimittel wie Triamteren blutdrucksenkende Arzneimittel
- Inwieweit auch Berlosin zu diesen Wechselwirkungen führt, ist nicht bekannt. Einfluss auf Untersuchungsmethoden
- Informieren Sie vor der Durchführung von Laboruntersuchungen Ihren Arzt über die Anwendung von Berlosin. Der

beeinflussen, wie Bestimmung der Blutwerte von Kreatinin, Fetten, HDL-Cholesterol oder Harnsäure. Einnahme von Berlosin zusammen mit

Wirkstoff Metamizol kann die Ergebnisse einiger Methoden

Alkohol Während der Anwendung von Berlosin sollten Sie mög-

lichst keinen Alkohol trinken. Schwangerschaft, Stillzeit und Fortpflanzungsfähigkeit

Wenn Sie schwanger sind oder stillen, oder wenn Sie ver-

muten, schwanger zu sein, oder beabsichtigen, schwanger

zu werden, fragen Sie vor der Einnahme dieses Arznei-

rend der ersten drei Monate der Schwangerschaft sind

Schwangerschaft Vorliegende Daten zur Anwendung von Metamizol wäh-

mittels Ihren Arzt oder Apotheker um Rat.

begrenzt, weisen jedoch nicht auf schädliche Wirkungen auf den Embryo hin. In Einzelfällen, wenn keine anderen Behandlungsoptionen bestehen, können Einzeldosen Metamizol während des ersten und zweiten Trimenons nach Rücksprache mit Ihrem Arzt oder Apotheker und nachdem eine strenge Nutzen-Risiko-Abwägung einer Anwendung von Metamizol vorgenommen wurde vertretbar sein. Jedoch wird generell die Anwendung von Metamizol wäh-

rend des ersten und zweiten Trimenons nicht empfohlen. Während der letzten drei Monate der Schwangerschaft dürfen Sie Berlosin **nicht** anwenden, da ein erhöhtes Risiko für Komplikationen bei Mutter und Kind besteht (Blutungen,

frühzeitiger Verschluss eines wichtigen Blutgefäßes, des sogenannten Ductus Botalli, beim ungeborenen Kind, das sich natürlicherweise erst nach der Geburt verschließt). Stillzeit Die Abbauprodukte von Metamizol gehen in beträchtlicher Menge in die Muttermilch über und ein Risiko für das gestillte Kind kann nicht ausgeschlossen werden. Insbesondere eine wiederholte Anwendung von Metamizol während der Stillzeit muss deshalb vermieden werden.

Im Falle einer Einzelanwendung von Metamizol wird Müttern geraten, die Muttermilch für 48 Stunden nach

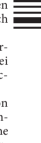
der Anwendung zu sammeln und zu verwerfen. Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen Im empfohlenen Dosisbereich ist keine Beeinträchtigung des Konzentrations- und Reaktionsvermögens bekannt. Zumindest bei höheren Dosierungen sollten Sie vorsichtshalber eine Beeinträchtigung in Betracht ziehen und auf

das Bedienen von Maschinen, Führen von Fahrzeugen

und sonstige gefahrvolle Tätigkeiten verzichten. Dies gilt

insbesondere, wenn Sie Alkohol zu sich genommen haben.





Berlosin enthält Natrium und Lactose

Dieses Arzneimittel enthält 32,7 mg (1,4 mmol) Natrium (Hauptbestandteil von Kochsalz/Speisesalz) pro Tablette. Dies entspricht etwa 1,6 % der für einen Erwachsenen empfohlenen maximalen täglichen Natriumaufnahme mit der Nahrung.

Dieses Arzneimittel enthält 39,7 mg Lactose-Monohydrat pro Tablette. Bitte nehmen Sie Berlosin erst nach Rücksprache mit Ihrem Arzt ein, wenn Ihnen bekannt ist, dass Sie unter einer Unverträglichkeit gegenüber bestimmten Zuckern leiden.

3. Wie ist Berlosin einzunehmen?

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

Die Dosierung richtet sich nach der Intensität der Schmerzen oder des Fiebers und der individuellen Empfindlichkeit, auf Berlosin zu reagieren. Es sollte immer die niedrigste schmerz- und fieberkontrollierende Dosis gewählt werden. Ihr Arzt wird Ihnen sagen, wie Sie Berlosin anwenden sollen.

Die folgende Tabelle enthält die empfohlenen Einzeldosen und maximalen Tagesdosen in Abhängigkeit von Gewicht oder Alter:

	Körper- gewicht		Einzeldosis		Tagesmaxi- maldosis	
	kg	Alter	Tab- letten	mg	Tab- letten	mg
	32 – 53	10 – 14 Jahre	1/2 – 1	250 – 500	4	2000
	> 53	≥ 15 Jahre	1 – 2	500 – 1000	8	4000

30 bis 60 Minuten nach der Einnahme kann eine deutliche Wirkung erwartet werden. Die jeweilige Einzeldosis kann in Abhängigkeit von der

Tagesmaximaldosis bis zu 4-mal am Tag in Abständen von 6 – 8 Stunden eingenommen werden. **Besondere Patientengruppen**

Ältere Patienten, Patienten mit reduziertem Allge-

meinzustand/mit eingeschränkter Nierenfunktion

Bei älteren Patienten, Patienten mit reduziertem Allgemeinzustand und Patienten mit eingeschränkter Nierenfunktion sollte die Dosis vermindert werden, da die Ausscheidung der Abbauprodukte von Metamizol verzögert sein kann. Patienten mit eingeschränkter Nieren- oder Leberfunktion

Da bei Patienten mit eingeschränkter Nieren- oder Leber-

funktion die Ausscheidungsgeschwindigkeit vermindert ist, sollten mehrfache hohe Dosen vermieden werden. Bei nur kurzzeitiger Anwendung ist keine Dosisreduktion notwendig. Zur Langzeitanwendung liegt keine Erfahrung vor. Anwendung bei Kindern und Jugendlichen

Die Anwendung von Berlosin 500 mg Tabletten bei Kindern unter 10 Jahren bzw. unter 32 kg Körpergewicht wird aufgrund des festen Gehalts von 250 mg Metamizol-Natrium-Monohydrat pro Tablettenhälfte nicht empfohlen. Andere Darreichungsformen/Stärken sind verfügbar, die eine angemessene Dosierung bei kleineren Kindern ermöglichen.

Dauer der Anwendung

Sie richtet sich nach Art und Schwere der Erkrankung und wird von Ihrem Arzt festgelegt. Es wird empfohlen, Schmerzmittel nicht länger als 3 bis 5 Tage anzuwenden, ohne nochmals ausdrücklich einen Arzt oder Zahnarzt um Rat zu fragen.

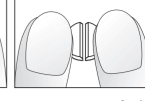
Art der Anwendung

Berlosin ist zum Einnehmen bestimmt. Die Tabletten werden unzerkaut und mit ausreichend

Flüssigkeit (z. B. einem Glas Wasser) eingenommen. Die Tablette kann in gleiche Dosen geteilt werden. Teilung der Tablette

Bitte legen Sie die Tablette mit der Bruchkerbe nach oben auf eine ebene und harte Unterlage. Brechen Sie nun die Tablette entlang der Bruchkerbe, wie in den Abbildungen gezeigt, indem Sie sie mit beiden Zeigefingern auf die Unterlage drücken.





eingenommen haben, als Sie sollten Zeichen einer Überdosierung sind

▶ Übelkeit, Erbrechen, Bauchschmerzen

- ▶ eingeschränkte Nierenfunktion bis zu akutem Nieren-
- versagen ► Schwindel, Schläfrigkeit, Bewusstlosigkeit
- ▶ Blutdruckabfall bis hin zu Kreislaufversagen

- Informieren Sie sofort einen Arzt bei Verdacht auf eine

Uberdosierung, damit dieser gegebenenfalls Maßnahmen ergreifen kann. Hinweis: Nach sehr hohen Dosen kann die Ausschei-

dung eines harmlosen Abbauproduktes von Metamizol eine Rotfärbung des Urins verursachen. Wenn Sie die Einnahme von Berlosin

vergessen haben Nehmen Sie nicht die doppelte Menge ein, wenn Sie die

vorherige Einnahme vergessen haben.

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

Herzrasen, manchmal auch zu langsamem Puls-

- Blutdruckabfall, manchmal auch mit vorausgehen-

Diese Reaktionen können auch noch nach mehrfacher kom-

plikationsloser Anwendung auftreten und schwerwiegend

bis lebensbedrohlich, in manchen Fällen sogar tödlich sein. Bei Patienten mit Analgetika-Asthma-Syndrom äußern

sich Überempfindlichkeitsreaktionen typischerweise in

Form von Asthmaanfällen (siehe Abschnitt 2. "Berlosin

▶ verminderte Anzahl der weißen Blutkörperchen (Leu-

▶ starke Verminderung der Granulozyten, die zu den weißen Blutkörperchen gehören (Agranulozytose), ein-

schließlich Fälle mit tödlichem Ausgang, oder vermin-

derte Blutplättchenanzahl (Thrombozytopenie). Diese Reaktionen werden vermutlich über das Abwehrsystem

vermittelt. Sie können auch auftreten, wenn Metamizol

früher ohne Komplikationen vertragen wurde. Es gibt

vereinzelt Hinweise, wonach das Risiko einer Agra-

nulozytose möglicherweise erhöht sein kann, wenn

Berlosin länger als eine Woche eingenommen wird.

Agranulozytose äußert sich in hohem Fieber, Schüt-

telfrost, Halsschmerzen, Schluckbeschwerden sowie

Entzündung im Mund-, Nasen-, Rachen-, Geni-

tal- oder Analbereich. Bei Patienten, die Antibiotika

(Arzneimittel gegen bakteriell bedingte Entzündun-

gen) erhalten, können diese Zeichen nur schwach

ausgeprägt sein. Die Blutsenkungsgeschwindigkeit ist

stark erhöht, während die Lymphknoten typischerweise nur leicht oder überhaupt nicht vergrößert sind.

Typische Zeichen einer verminderten Blutplättchenanzahl sind z. B. eine verstärkte Blutungsneigung und

punktförmige Blutungen in die Haut und Schleimhäute.

▶ großflächige Blasenbildung der Haut und Hautablö-

▶ akute Verschlechterung der Nierenfunktion, in eini-

gen Fällen mit fehlender oder zu geringer Harnmen-

ge, Ausscheidung von Bluteiweißen im Harn, akutes

Nierenversagen; Nierenentzündung (akute interstitielle

▶ plötzliches Kreislaufversagen aufgrund schwerer aller-

Herzinfarkt im Rahmen einer allergischen Reaktion

▶ Blutarmut mit gleichzeitiger Störung der Knochenmark-

funktion (aplastische Anämie), verminderte Anzahl wei-

ßer und roter Blutkörperchen und Blutplättchen (Pan-

zytopenie), einschließlich Fälle mit tödlichem Ausgang

Zeichen dieser Blutveränderungen sind allgemeines

Häufigkeit nicht bekannt (Häufigkeit auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht

gischer Reaktion (anaphylaktischer Schock)

sung (Stevens-Johnson-Syndrom oder toxische epider-

► Hautausschlag (z. B. makulopapulöses Exanthem)

Sehr selten (kann bis zu 1 von 10 000

schlag, Herzrhythmusstörungen

Bewusstlosigkeit, Kreislaufversagen

dem Blutdruckanstieg

darf nicht eingenommen werden").

Behandelten betreffen)

kopenie)

Asthmaanfall

Nephritis)

abschätzbar)

(Kounis-Syndrom)

male Nekrolyse)

4. Welche Nebenwirkungen sind möglich? Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arzneimittel

Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen. Folgende Nebenwirkungen können

schwerwiegende Folgen haben; nehmen Sie Berlosin nicht weiter ein und suchen Sie möglichst umgehend einen Arzt auf Falls eine der genannten Nebenwirkungen plötzlich

auftritt oder sich stark entwickelt, informieren Sie bitte **sofort** einen Arzt. Bestimmte Nebenwirkungen (z. B. schwere Überempfindlichkeitsreaktionen, schwere Hautreaktionen wie Stevens-Johnson-Syndrom oder toxische epidermale Nekrolyse, Agranulozytose, Panzytopenie) können unter Umständen lebensbedrohlich werden. Berlosin darf dann auf keinen Fall ohne ärztliche Aufsicht weiter eingenommen werden. Das rechtzeitige Absetzen kann von entscheidender Bedeutung sein. Wenn Zeichen einer Agranulozytose, Panzytopenie oder Thrombozytopenie (siehe unten und Abschnitt 2. "Warn-

Einnahme von Berlosin sofort beendet und das Blutbild, einschließlich Differenzialblutbild, durch Ihren Arzt kontrolliert werden. Mit dem Abbruch der Behandlung darf nicht bis zum Vorliegen der Laborergebnisse gewartet werden. Brechen Sie die Einnahme von Berlosin ab und wenden Sie sich sofort an einen Arzt, wenn eines der folgenden Symptome bei Ihnen auftritt: Unwohlsein (Übelkeit

oder Erbrechen), Fieber, Müdigkeit, Appetitlosigkeit,

hinweise und Vorsichtsmaßnahmen") auftreten, muss die

dunkler Urin, heller Stuhlgang, Gelbfärbung der Haut oder des weißen Teils der Augen, Juckreiz, Ausschlag oder Schmerzen im Oberbauch. Diese Symptome können Anzeichen eines Leberschadens sein. Siehe auch Abschnitt 2. "Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen". Schwere Hautreaktionen: Brechen Sie die Anwendung von Metamizol ab und begeben Sie sich sofort in ärztliche Behandlung, wenn Sie eine der folgenden schwerwiegenden Nebenwirkungen bei sich bemerken:

▶ rötliche, nicht erhabene, zielscheibenartige oder kreisför-

mige Flecken am Rumpf, häufig mit Blasenbildung in der

Mitte, Abschälen der Haut, Geschwüre in Mund, Rachen

und Nase sowie an den Genitalien und Augen. Diesen

- schwerwiegenden Hautausschlägen können Fieber und grippeähnliche Symptome vorangehen (Stevens-Johnson-Syndrom, toxische epidermale Nekrolyse). ► Großflächiger Ausschlag, hohe Körpertemperatur und vergrößerte Lymphknoten (DRESS-Syndrom oder Arzneimittel-Überempfindlichkeitssyndrom). Weitere mögliche Nebenwirkungen
- Gelegentlich (kann bis zu 1 von 100 Behandelten betreffen) violetter bis tiefroter, zum Teil blasiger Hautausschlag (fixes Arzneimittelexanthem)

▶ Blutdruckabfall, der möglicherweise durch die Arznei-

mittelwirkung direkt bedingt ist und nicht von anderen

Zeichen einer Überempfindlichkeitsreaktion begleitet

wird. Eine solche Reaktion führt nur selten zu einem schweren Blutdruckabfall. Das Risiko einer Blutdrucksenkung kann erhöht sein bei abnorm hohem Fieber. Typische Zeichen eines starken Blutdruckabfalls sind Herzrasen, Blässe, Zittern, Schwindel, Übelkeit und Ohnmacht.

Selten (kann bis zu 1 von 1 000 Behandelten betreffen)

▶ Überempfindlichkeitsreaktionen (anaphylaktoide oder anaphylaktische Reaktionen). Zu den Zeichen leichterer Reaktionen gehören: - Augenbrennen

- Hautrötung, besonders im Bereich des Gesichts und

Nesselsucht und Schwellungen im Gesichtsbereich - seltener: Übelkeit und Bauchkrämpfe

men übergehen mit

lich auf.

schützen.

- Husten, Nasenlaufen, Niesen

- Engegefühl in der Brust

- Spezielle Warnsymptome sind Brennen, Jucken und Hitzegefühl auf und unter der Zunge und besonders auf Handflächen und Fußsohlen.
- starker Nesselsucht schwerem Angioödem (Schwellungen, auch im

Solche leichteren Reaktionen können in schwerere For-

- Atemwege
- Unwohlsein, Infektion, anhaltendes Fieber, Blutergüsse, Blutungen und Blässe. ► Magen-Darm-Blutungen ► Leberentzündung, Gelbfärbung der Haut oder des weißen Teils der Augen, erhöhter Blutspiegel von Leber-

Arzneimittel-Überempfindlichkeitssyndrom).

Durch ein harmloses Abbauprodukt von Metamizol kann eine Rotfärbung des Urins verursacht werden. Meldung von Nebenwirkungen Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich

► Großflächiger Ausschlag, hohe Körpertemperatur und

vergrößerte Lymphknoten (DRESS-Syndrom oder

wirkungen, 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 anzeigen. Indem

Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen,

an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Neben-

dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden. Entsorgen 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

Kehlkopfbereich) schwerer krampfartiger Verengung der unteren

5. Wie ist Berlosin aufzubewahren?

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugäng-

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf dem Umkarton (Faltschachtel) und der Blisterpackung nach "verwendbar bis" bzw. "verw. bis" angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden. Das Verfalldatum bezieht

sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats. Im Umkarton aufbewahren, um den Inhalt vor Licht zu

6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

Was Berlosin enthält Der Wirkstoff ist Metamizol-Natrium-Monohydrat. $1\ Tablette\ enthält\ 500\ mg\ Metamizol-Natrium-Monohydrat.$ Die sonstigen Bestandteile sind: Cellactose (bestehend

aus: Lactose-Monohydrat, Cellulosepulver), Crospovidon, Mikrokristalline Cellulose, Hochdisperses Silicium-

dioxid, Magnesiumstearat (Ph. Eur.) Wie Berlosin aussieht und Inhalt der

Packung Berlosin ist eine weiße bis nahezu weiße, beidseitig schwach gewölbte Tablette mit Facettenrändern und einseitiger Bruchkerbe in Durchdrückpackungen aus opaker Hart-PVC-Folie und weicher Aluminiumfolie mit

randoffener Kreuzperforation mit eingeprägter Chargen-

bezeichnung (kindergesicherte Verpackung).

Schutz der Umwelt bei. Weitere Informationen finden Sie unter www.bfarm.de/arzneimittelentsorgung.

Berlosin ist in Packungen mit 10 Tabletten, 20 Tabletten, 30 Tabletten, 50 Tabletten und 100 (10×10) Tabletten

erhältlich.

den Verkehr gebracht. Pharmazeutischer Unternehmer und

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in

Hersteller BERLIN-CHEMIE AG Glienicker Weg 125, 12489 Berlin, Deutschland

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im März 2022.