# Leflunomid - 1 A Pharma® 20 mg Filmtabletten

#### Leflunomid

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, Apotheker oder das medizinische Fachpersonal.
- 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, Apotheker oder das medizinische Fachpersonal. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Siehe Abschnitt 4.

#### Was in dieser Packungsbeilage steht 1. Was ist Leflunomid - 1 A Pharma und wofür wird es angewendet?

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



## Was ist Leflunomid -1 A Pharma und wofür wird es angewendet? Leflunomid - 1 A Pharma gehört zu einer

Gruppe von Arzneimitteln, die Antirheumatika genannt werden. Es enthält den Wirkstoff

Leflunomid - 1 A Pharma wird angewendet, um erwachsene Patienten mit aktiver rheumatoider Arthritis oder mit aktiver Psoriasis-Arthritis zu behandeln.

Zu den Symptomen der rheumatoiden Arthritis zählen Entzündungen der Gelenke, Schwellungen, Bewegungsstörungen und Schmerzen. Weitere Krankheitserscheinungen betreffen den ganzen Körper, hierzu zählen Appetitlosigkeit, Fieber, Kraftlosigkeit und Anämie (Mangel an roten Blutkörperchen).

Zu den Symptomen der aktiven Psoriasis-Arthritis zählen Entzündungen der Gelenke, Schwellungen, Bewegungsstörungen, Schmerzen und rote, schuppige Hautflecken (Hautläsionen).

### Was sollten Sie vor der **Einnahme von Leflunomid** - 1 A Pharma beachten? Leflunomid - 1 A Pharma darf nicht

#### eingenommen werden, wenn Sie jemals allergisch gegen Leflunomid (insbesondere mit einer schweren

- Hautreaktion, häufig begleitet von Fieber, Gelenkschmerzen, rötlichen Verfärbungen der Haut oder Blasen [z. B. Stevens-Johnson-Syndrom]), Erdnuss oder Soja oder einen der in Abschnitt 6. genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels reagiert haben, oder wenn Sie allergisch gegen Teriflunomid (angewendet zur Behandlung der Multiplen Sklerose) sind wenn Sie irgendwelche Leberbeschwerden haben
- wenn Sie ein mittelschweres bis schweres Nierenleiden haben
- wenn Sie eine stark erniedrigte Eiweißmenge im Blut (Hypoproteinämie) haben
- wenn Sie irgendwelche Beschwerden ha-
- ben, die Ihr Immunsystem beeinflussen (z. B. AIDS) wenn Sie irgendwelche Probleme haben, die die Funktion Ihres Knochenmarks be
- treffen, oder wenn die Zahl der roten oder weißen Blutkörperchen in Ihrem Blut oder die Anzahl der Blutplättchen reduziert ist wenn Sie an einer schweren Infektion leiden wenn Sie schwanger sind, vermuten, schwanger zu sein, oder stillen.
- Warnhinweise und Vorsichtsmaßnah

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt, Apotheker oder dem medizinischen Fachpersonal, bevor Sie Leflunomid - 1 A Pharma einnehmen,

wenn Sie in der Vergangenheit einmal an einer **Lungenentzündung** (interstitielle Lungenerkrankung) gelitten haben. wenn Sie in der Vergangenheit einmal eine

Tuberkulose hatten oder wenn Sie in en-

Kontakt mit iemandem, der lose hat oder hatte, gekommen sind. Ihr Arzt kann Tests durchführen, um herauszufinden, ob Sie Tuberkulose haben. wenn Sie männlich sind und ein Kind zeugen möchten. Da nicht ausgeschlossen

werden kann, dass Leflunomid - 1 A Phar ma in die Samenflüssigkeit übergeht, soll

während der Behandlung mit Leflunomid

- 1 A Pharma ein zuverlässiger Empfängnisschutz angewendet werden. Männer, die ein Kind zeugen möchten, sollten mit ihrem Arzt sprechen, der ihnen empfehlen kann, die Einnahme von Leflunomid 1 A Pharma zu beenden und bestimmte Arzneimittel einzunehmen, um Leflunomid 1 A Pharma schnell und ausreichend aus dem Körper auszuscheiden. Sie sollten dann Ihr Blut untersuchen lassen, um sicherzugehen, dass Leflunomid - 1 A Pharma ausreichend aus dem Körper ausgeschieden wurde. Sie sollten danach eine Wartezeit von mindestens 3 weiteren Monaten einhalten, bevor Sie versuchen, ein Kind zu zeugen. wenn bei Ihnen ein bestimmter Bluttest (Kalziumspiegel) geplant ist. Es können falsch niedrige Kalziumspiegel festgestellt Leflunomid - 1 A Pharma kann gelegentlich zu Problemen mit Ihrem Blut, Ihrer Leber, Ih-
- und Beinen führen. Es kann auch einige schwere allergische Reaktionen hervorrufen (einschließlich Arzneimittelreaktion ["Drug Reaction"] mit Eosinophilie und systemischen Symptomen [DRESS]) oder die Gefahr einer schweren Infektion erhöhen. Für weitere Informationen hierzu lesen Sie bitte Abschnitt 4 "Welche Nebenwirkungen sind möglich?".

rer Lunge oder den Nerven in Ihren Armen

DRESS äußert sich zunächst mit grippeähnlichen Symptomen und Hautausschlag im Gesicht, dann mit einem sich ausbreitenden Hautausschlag und erhöhter Temperatur, erhöhten Leberenzymwerten in Blutuntersuchungen, Zunahme einer bestimmten Art vor weißen Blutkörperchen (Eosinophilie) und vergrößerten Lymphknoten.

Ihr Arzt wird vor und während der Behandlung mit Leflunomid - 1 A Pharma regelmäßig **Blutuntersuchungen** vornehmen, um die Blutkörperchen und die Leber zu überprüfen. Ihr Arzt wird auch regelmäßig Ihren Blutdruck

messen, da die Einnahme von Leflunomid 1 A Pharma zu einer Blutdruckerhöhung führen kann. Sprechen Sie mit Ihrem Arzt, wenn Sie ungeklärten chronischen Durchfall haben. Ihr Arzt kann zur Differenzialdiagnose zusätzli-

che Tests durchführen. Sprechen Sie mit Ihrem Arzt, wenn sich bei Ihnen während der Behandlung mit Lefluno

mid - 1 A Pharma ein Hautgeschwür bildet (siehe auch Abschnitt 4). Kinder und Jugendliche

Die Einnahme von Leflunomid - 1 A Pharma wird für Kinder und Jugendliche unter

18 Jahren nicht empfohlen.

zusammen mit anderen Arzneimitteln Bitte informieren Sie Ihren Arzt oder Apothewenn Sie andere Arzneimittel einnehmen/anwenden, kürzlich andere Arzneimittel eingenommen/angewendet haben oder beabsichtigen, andere Arzneimittel einzunehmen/anzuwenden. Dies schließt auch Arzneimittel ein, die ohne ärztliche Verschreibung

Einnahme von Leflunomid - 1 A Pharma

Dies ist besonders wichtig, wenn Sie folgende Arzneimittel anwenden: andere Arzneimittel zur Behandlung der

erhältlich sind.

- rheumatoiden Arthritis, wie Malariamittel (z. B. Chloroquin und Hydroxychloroquin), Goldpräparate (intramuskulär oder zum Einnehmen), D-Penicillamin, Azathioprin und andere Immunsuppressiva (z. B. Methotrexat), da diese Kombinationen nicht empfehlenswert sind Warfarin und andere Arzneimittel zur Blut-
- verdünnung, da eine Überwachung notwendig ist, um das Risiko von Nebenwir-kungen dieses Arzneimittels zu verringern Teriflunomid zur Behandlung von Multipler
- Sklerose Repaglinid, Pioglitazon, Nateglinid oder
- Rosiglitazon zur Behandlung von Diabetes Daunorubicin, Doxorubicin, Paclitaxel oder
- Topotecan zur Behandlung von Krebs Duloxetin zur Behandlung von Depres-sion, Harninkontinenz oder Nierenerkran-
- kungen bei Diabetikern Alosetron zur Behandlung von schwerem
- Durchfall Theophyllin zur Behandlung von Asthma Tizanidin, ein Arzneimittel zur Muskelent-
- spannung orale Verhütungsmittel (die Ethinylestra-
- diol und Levonorgestrel enthalten)
- Cefaclor, Benzylpenicillin (Penicillin G), Ciprofloxacin zur Behandlung von Infektionen Indometacin, Ketoprofen zur Behandlung
- von Schmerzen oder Entzündungen
- Furosemid zur Behandlung von Herzer-krankungen (Diuretikum ["Wassertablette"])
- Zidovudin zur Behandlung von HIV-Infektion
- Rosuvastatin, Simvastatin, Atorvastatin, Pravastatin zur Behandlung von Hypercholesterinämie (hoher Cholesterinspiegel)
- Sulfasalazin zur Behandlung von entzündlicher Darmerkrankung oder rheumatoider Arthritis
- ein Arzneimittel mit dem Namen Colestyramin (zur Senkung erhöhter Cholesterinwerte) oder Aktivkohle, da diese Arzneimittel die Aufnahme von Lefluno-
- mid 1 A Pharma in den Körper herabsetzen können. Wenn Sie bereits ein nicht-steroidales Antirheumatikum (NSAR) und/oder Kortikosteroide einnehmen, so dürfen Sie damit auch während der Behandlung mit Leflunomid -

1 A Pharma fortfahren. Impfungen Müssen Sie geimpft werden, so holen Sie ärztlichen Rat ein. Bestimmte Impfungen

sollten während der Behandlung mit Leflunomid - 1 A Pharma und einen bestimmten Zeitraum über das Behandlungsende hinaus

nicht erfolgen.

#### Getränken und Alkohol Leflunomid - 1 A Pharma kann zu den Mahlzeiten oder unabhängig davon eingenommen werden. Es wird empfohlen, während einer Behandlung mit Leflunomid - 1 A Phar-

Einnahme von Leflunomid - 1 A Phar-

ma zusammen mit Nahrungsmitteln,

ma keinen Alkohol zu trinken. Der Konsum von Alkohol während der Behandlung mit Leflunomid - 1 A Pharma kann die Wahrscheinlichkeit für eine Leberschädigung er-Schwangerschaft und Stillzeit Nehmen Sie Leflunomid - 1 A Pharma nicht ein, wenn Sie schwanger sind, oder vermuten, schwanger zu sein. Wenn Sie schwanger sind oder schwanger werden, während Sie Leflunomid - 1 A Pharma einnehmen, ist

das Risiko, ein Baby mit schwerwiegenden

Fehlbildungen zu bekommen, erhöht. Frauen im gebärfähigen Alter dürfen Leflunomid -

1 A Pharma nicht einnehmen, ohne zuver-

lässigen Empfängnisschutz zu praktizieren. Informieren Sie Ihren Arzt, wenn Sie planen, nach Absetzen von Leflunomid - 1 A Pharma schwanger zu werden. Es muss sichergestellt sein, dass Leflunomid - 1 A Pharma vollständig aus Ihrem Körper ausgeschieden

ist, bevor Sie versuchen, schwanger zu wer

den. Dies kann bis zu 2 Jahre dauern. Die Zeit kann durch Einnahme bestimmter Arz-

neimittel, die die Ausscheidung von Lefluno-

mid - 1 A Pharma aus Ihrem Körper beschleunigen, auf wenige Wochen verkürzt werden. In jedem Fall sollte durch eine Blutuntersuchung bestätigt werden, dass Leflunomid - 1 A Pharma ausreichend aus Ihrem Körper ausgeschieden ist, und anschließend sollten Sie mindestens einen weiteren Monat warten, bevor Sie schwanger werden. Für weitere Informationen zum Labortest setzen Sie sich bitte mit Ihrem Arzt in Ver-

flunomid - 1 A Pharma oder in den 2 Jahren nach Beendigung der Behandlung vermuten, schwanger zu sein, müssen Sie sich **sofort** mit Ihrem Arzt in Verbindung setzen, um einen Schwangerschaftstest durchführen zu

Wenn Sie während der Behandlung mit Le-

lassen. Falls der Test bestätigt, dass Sie schwanger sind, könnte Ihr Arzt eine Behandlung mit bestimmten Arzneimitteln vorschlagen, um Leflunomid - 1 A Pharma schnell und ausreichend aus Ihrem Körper auszuscheiden. Dies kann das Risiko für Ihr Kind verringern. Nehmen Sie Leflunomid - 1 A Pharma nicht

ein, wenn Sie **stillen**, da Leflunomid in die Muttermilch übergeht.

Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen Leflunomid - 1 A Pharma kann bei Ihnen Schwindel hervorrufen, der Ihre Konzentrations- und Reaktionsfähigkeit herabsetzen kann. Wenn Sie hiervon betroffen sind, set-

zen Sie sich nicht an das Steuer eines Fahrzeugs oder bedienen Sie keine Maschinen. Fortsetzung auf der Rückseite >>

#### Leflunomid - 1 A Pharma enthält Lactose, Sojalecithin (entölte Phospholipide aus Sojabohnen) und Natrium.

Bitte nehmen Sie dieses Arzneimittel daher erst nach Rücksprache mit Ihrem Arzt ein, wenn Ihnen bekannt ist, dass Sie unter einer Unverträglichkeit gegenüber bestimmten Zuckern leiden.

Wenn Sie allergisch gegen Erdnuss oder Soja sind, dürfen Sie dieses Arzneimittel nicht anwenden.

Dieses Arzneimittel enthält weniger als 1 mmol (23 mg) Natrium pro Filmtablette, d. h., es ist nahezu "natriumfrei".

# Wie ist Leflunomid -1 A Pharma einzunehmen?

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

Die übliche Anfangsdosis von Leflunomid - A Pharma beträgt 100 mg Leflunomid
Handingedeste von Zenanomid
A Pharma beträgt 100 mg Leflunomid
Handingedeste von Zenanomid
A Pharma beträgt 100 mg Leflunomid
Tagen. Danach beträgt die empfohlene Erhaltungsdosis:

- bei rheumatoider Arthritis: 10 mg oder 20 mg Leflunomid 1 A Pharma 1-mal täglich, abhängig von der Schwere der Erkrankung bei Psoriasis-Arthritis: 20 mg Leflunomid
- 1 A Pharma 1-mal täglich.

Schlucken Sie die Tablette unzerkaut mit viel Wasser

Es kann ca. 4 Wochen oder länger dauern, bis Sie eine Besserung Ihres Krankheitszustandes spüren. Bei manchen Patienten kann eine weitere Besserung noch nach 4 bis 6 Monaten Behandlung erfolgen. Normalerweise wird Leflunomid - 1 A Pharma

über einen längeren Zeitraum eingenommen.

#### Wenn Sie eine größere Menge von Leflunomid - 1 A Pharma eingenommen haben, als Sie sollten Wenn Sie eine größere Menge von Lefluno

mid - 1 A Pharma eingenommen haben, als Sie sollten, so setzen Sie sich mit Ihrem Arzt in Verbindung oder holen Sie ärztlichen Rat ein. Nehmen Sie möglichst Ihre Tabletten oder die Schachtel mit, um sie dem Arzt zu zeigen.

## **mid - 1 A Pharma vergessen haben** Wenn Sie eine Dosis ausgelassen haben, nehmen Sie diese, sobald Sie es merken, es

Wenn Sie die Einnahme von Lefluno-

sei denn, es ist fast Zeit für die nächste Dosis. 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, Apotheker oder das medizinische Fachpersonal. Welche Nebenwirkungen

#### sind möglich? Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arzneimittel Nebenwirkungen haben, die aber

nicht bei jedem auftreten müssen. Benachrichtigen Sie Ihren Arzt **sofort** und beenden Sie die Einnahme von Leflunomid

1 A Pharma wenn Sie Schwäche verspüren, sich benommen oder schwindlig fühlen oder Atembeschwerden haben, da dies An-

zeichen einer schweren allergischen Reaktion sein können wenn Sie Hautausschläge oder Geschwüre im Mund bekommen, da diese

schwere, manchmal lebensbedrohliche

Reaktionen anzeigen können (z. B. Stevens-Johnson-Syndrom, toxische epidermale Nekrolyse, Erythema multiforme, DRESS [Arzneimittelreaktion mit Eosinophilie und **s**ystemischen **S**ymptomen]), siehe Abschnitt 2. Benachrichtigen Sie Ihren Arzt sofort bei: blasser Haut, Müdigkeit oder Auftreten von blauen Flecken, da dies eine Bluter

krankung anzeigen kann (ausgelöst durch ein Ungleichgewicht der verschiedenen Blutzellen, aus denen das Blut besteht)

- Müdigkeit, Bauchschmerzen oder Gelbsucht (gelbe Verfärbung der Augen oder der Haut), da dies einen ernsten Zustand wie Leberversagen anzeigen kann, der tödlich sein kann
- Fieber, Halsschmerzen oder Husten, da dieses Arzneimittel die Wahrscheinlichkeit für eine schwere Infektion, die lebensbedrohlich sein kann, erhöhen kann Husten oder Atembeschwerden, da es
- mit der Lunge handeln könnte (interstitielle Lungenerkrankung oder pulmonale Hypertonie) ungewohntem Kribbeln, Kraftlosigkeit oder Schmerzen in Ihren Händen oder Fü-
- (periphere Neuropathie) hindeuten kann. Häufige Nebenwirkungen (kann bis zu von 10 Behandelten betreffen) eine geringe Senkung der Zahl der weißen

Appetitlosigkeit, Gewichtsverlust (im Allgemeinen unbedeutend)

- Kopfschmerzen, Schwindel ungewöhnliche Hautempfindungen wie
- Kribbeln (Parästhesie)

Blutzellen (Leukopenie)

leichte allergische Reaktionen

- Durchfall Übelkeit, Erbrechen
- Entzündung der Mundhöhle oder Mundgeschwüre
- Leberwerterhöhungen
- verstärkter Haarausfall Ekzem, trockene Haut, Hautausschläge
- Membran, die die Sehnen umgibt, gewöhnlich an Händen oder Füßen)
  - atinphosphokinase)
- men oder Beinen (periphere Neuropathie)

zu 1 von 100 Behandelten betreffen) eine Senkung der Zahl der roten Blutkör-

- eine Senkung des Kaliumspiegels im Blut Angstgefühl Geschmacksveränderungen
- Sehnenruptur
- ein Anstieg der Blutfettwerte (Cholesterin
- und Triglyceride)
- eine Verminderung der Phosphatwerte im

50099028

Blut

1 von 1.000 Behandelten betreffen)

- jeglichen Symptomen einer Infektion wie
- sich hierbei um Anzeichen für Probleme
- Ben. da dies auf Probleme mit Ihren Nerven

Müdigkeit (Asthenie)

- eine leichte Erhöhung des Blutdrucks Kolitis
- Bauchschmerzen
- und Juckreiz
- Sehnenscheidenentzündung (Schmerzen, verursacht durch eine Entzündung der
- eine Erhöhung bestimmter Blutwerte (Kre-
- Schädigung der Nervenbahnen in den Ar-Gelegentliche Nebenwirkungen (kann bis
- perchen (Blutarmut) und der Blutplättchen (Thrombozytopenie)
- Urtikaria (Nesselsucht)
- Seltene Nebenwirkungen (kann bis zu

eine Erhöhung der Anzahl der Blutzellen, die Eosinophile genannt werden (Eosino-

- philie); eine geringe Verringerung der Zahl der weißen Blutzellen (Leukopenie); Verringerung aller Blutzellen (Panzytopenie) eine starke Erhöhung des Blutdrucks Lungenentzündung (interstitielle Lungen-
- erkrankung) Leberwerterhöhungen, woraus sich ernst-
- hafte Störungen wie Hepatitis oder Gelbsucht entwickeln können
- schwere Infektionen, Sepsis genannt, die möglicherweise tödlich sein können eine Erhöhung bestimmter Blutwerte (Lak-
- tatdehydrogenase)

Sehr seltene Nebenwirkungen (kann bis zu

- 1 von 10.000 Behandelten betreffen)eine deutliche Abnahme bestimmter wei-
- ßer Blutzellen (Agranulozytose) schwere und möglicherweise schwerwie-
- gende allergische Reaktionen Entzündung der Blutgefäße (Vaskulitis, einschließlich nekrotisierender Vaskulitis
- der Haut) Entzündung der Bauchspeicheldrüse (Pan-
- kreatitis) ernsthafte Leberstörungen wie Leberver
- sagen oder Nekrose (möglicherweise mit tödlichem Verlauf)
- schwerwiegende, unter Umständen le-bensbedrohliche Reaktionen (Stevens-Johnson-Syndrom, toxische epidermale Nekrolyse, Erythema multiforme) Außerdem können andere Nebenwirkungen,

wie z. B. Nierenversagen, ein Absinken der Harnsäurespiegel in Ihrem Blut, pulmonale Hypertonie, Unfruchtbarkeit bei Männern (die sich wieder zurückbildet, wenn die Einnahme dieses Arzneimittels beendet wird), kutaner Lupus erythematodes (gekennzeichnet durch Ausschlag und Rötung an Hautstellen, die dem Licht ausgesetzt sind), Psoriasis (neu auftretend oder verschlechtert), DRESS und Hautgeschwüre (runde, offene Wunden in der Haut, durch die das darunter liegende Gewebe sichtbar ist), mit unbekannter Häufigkeit auftreten. 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 Medizin-

produkte Abt. Pharmakovigilanz

Kurt-Georg-Kiesinger-Allee 3 D-53175 Bonn Website: www.bfarm.de

anzeigen. Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr

Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden. Wie ist Leflunomid -

#### 1 A Pharma aufzubewahren? Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf der Flasche und dem Umkarton nach "ver-

wendbar bis" oder "verw. bis" angegebenen Verfallsdatum nicht mehr verwenden. Das Verfallsdatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats. Die Flasche fest verschlossen halten, um den Inhalt vor Feuchtigkeit zu schützen.

Entsorgen Sie Arzneimittel niemals über das Abwasser (z. B. nicht über die Toilette oder das Waschbecken). Fragen Sie in Ihrer Apo-

theke, 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/arzneimittelentsorgung. Inhalt der Packung und weitere Informationen

# Was Leflunomid - 1 A Pharma enthält

# Der Wirkstoff ist Leflunomid. Eine Filmtablette enthält 20 mg Lefluno-

- Die sonstigen Bestandteile sind: Tablettenkern: Lactose-Monohydrat, Hy-
- prolose (5,0-16,0 % m/m Hydroxypropo-xy-Gruppen), Weinsäure (Ph.Eur.), Natriumdodecylsulfat und Magnesiumstearat (Ph.Eur.) [pflanzlich]. Filmüberzug: entölte Phospholipide aus Sojabohnen, Poly(vinylalkohol), Talkum, Titandioxid (E 171) und Xanthangummi. Leflunomid - 1 A Pharma enthält Lactose

Wie Leflunomid - 1 A Pharma aussieht und Inhalt der Packung Leflunomid - 1 A Pharma 20 mg Filmtabletten sind weiß bis fast weiß und rund, bikon-

und entölte Phospholipide aus Sojabohnen.

Siehe Abschnitt 2 für weitere Informationen.

#### vex mit einem Durchmesser von etwa 8 mm und einer Bruchkerbe auf einer Seite der Tablette. Die Tablette kann in gleiche Hälften geteilt werden.

Die Filmtabletten sind in HDPE-Weithalsflaschen mit PP-Schraubdeckel mit Trockenmittel (weißes Silica-Gel) verpackt. Es sind Packungsgrößen mit 20, 30, 50 und 100 Filmtabletten erhältlich.

Pharmazeutischer Unternehmer 1 A Pharma GmbH

Es werden möglicherweise nicht alle Pa-

ckungsgrößen in den Verkehr gebracht.

#### Hersteller Salutas Pharma GmbH

39179 Barleben Dieses Arzneimittel ist in den Mitgliedsstaaten des Europäischen Wirtschafts-

Industriestraße 18

83607 Holzkirchen

Telefon: (08024) 908-3030

Otto-von-Guericke-Allee 1

raumes (EWR) und im Vereinigten Königreich (Nordirland) unter den folgenden Bezeichnungen zugelassen: Deutschland: Leflunomid -

20 mg Filmtabletten

Leflunomid Sandoz 20 mg Belgien: filmomhulde tabletten

Tschechische Leflunomid Sandoz Republik:

Ungarn: Leflunomid Sandoz 20 mg filmtabletta Italien: LEFLUNOMIDE SANDOZ

Leflunomide Sandoz 20 mg Lettland: apvalkotās tabletes Leflunomide Sandoz 20 mg

1 A Pharma

plėvele dengtos tabletės Leflunomide Sandoz 20 mg, Niederlande: filmomhulde tabletten

LEFLUNOMIDE SANDOZ LEFLUNOMIDĂ SANDOZ Polen: Rumänien: 20 mg comprimate filmate

Leflunomide 20 mg film-coa-(Nordirland): ted tablets

Vereinigtes Königreich

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im September 2022.

51751880 · Code 189

1 A Pharma GmbH wünscht gute Besserung!