Dailiport® 0,5 mg Hartkapseln, retardiert Dailiport® 1 mg Hartkapseln, retardiert Dailiport® 2 mg Hartkapseln, retardiert Dailiport® 3 mg Hartkapseln, retardiert Dailiport® 5 mg Hartkapseln, retardiert

Tacrolimus

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



Was ist Dailiport und wofür wird es angewendet?

Dailiport enthält den Wirkstoff Tacrolimus. Es handelt sich um ein Immunsuppressivum. Nach erfolgter Organtransplantation (z. B. Leber- oder Nierentransplantation) versucht Ihr Immunsystem, das neue Organ abzustoßen. Dailiport soll Ihr Immunsystem unter Kontrolle halten und Ihrem Körper die Annahme des transplantierten Organs ermöglichen.

Vielleicht erhalten Sie Dailiport auch zur Behandlung einer Abstoßung Ihres Leber-, Nieren- oder Herztransplantats oder eines anderen transplantierten Organs. da die Immunreaktion Ihres Körpers durch eine vorausgehende Behandlung nicht beherrscht werden konnte.

Dailiport wird bei Erwachsenen eingesetzt.

Was sollten Sie vor der Einnahme von Dailiport beachten?

Dailiport darf nicht eingenommen werden, wenn Sie allergisch gegen Tacrolimus, Tartrazin (E 102),

- Gelborange S (E 110) und Allurarot (E 129) oder einen der in Abschnitt 6 genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind. wenn Sie allergisch gegen Sirolimus oder irgendein
- anderes Makrolid-Antibiotikum sind (z. B. Erythromycin, Clarithromycin, Josamycin). wenn Sie allergisch gegen Erdnüsse oder Soja sind.

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

Sowohl Präparate, welche in einer Kapsel unmittelbar freisetzendes Tacrolimus enthalten, als auch Dailiport beinhalten den Wirkstoff Tacrolimus. Während Dailiport einmal täglich eingenommen wird, werden Präparate, welche unmittelbar freisetzendes Tacrolimus enthalten, zweimal täglich eingenommen. Das ist auf die retardierte Freisetzung (langsamere Freisetzung über einen längeren Zeitraum) von Tacrolimus aus den Dailiport Kapseln zurückzuführen. Dailiport und Präparate, welche unmittelbar freisetzendes Tacrolimus enthalten, sind nicht austauschbar.

Informieren Sie Ihren Arzt, falls einer der nachfolgend angeführten Punkte auf Sie zutrifft: wenn Sie eines der unter "Einnahme von Dailiport

- zusammen mit anderen Arzneimitteln" genannten Arzneimittel nehmen • wenn Sie Leberprobleme haben oder gehabt haben
- wenn Sie Durchfall für mehr als einen Tag haben wenn Sie starke Bauchschmerzen mit oder ohne an-
- deren Symptomen wie Schüttelfrost, Fieber, Übelkeit und Erbrechen haben wenn Sie Änderungen der elektrischen Aktivität Ih-
- res Herzens, d. h. eine QT-Verlängerung, haben Informieren Sie unverzüglich Ihren Arzt, wenn bei Ih-

nen während der Behandlung Folgendes auftritt: Probleme mit Ihrem Sehvermögen, wie z. B. verschwommenes Sehen, Veränderungen des Farbse-

hens, Schwierigkeiten beim Erkennen von Einzelheiten oder Einschränkungen Ihres Gesichtsfeldes Ihr Arzt kann es für erforderlich halten, die Dosis von Dailiport anzupassen.

Sie sollten in regelmäßigem Kontakt mit Ihrem Arzt bleiben. Von Zeit zu Zeit möchte Ihr Arzt vielleicht Blut-,

Harn-, Herz- oder Augenuntersuchungen durchführen,

um die Dosis von Dailiport richtig einzustellen. Sie sollten während der Einnahme von Dailiport die Einwirkung von Sonne und UV (ultraviolettes)-Licht beschränken, da Immunsuppressiva das Risiko für Haut-

krebs erhöhen könnten. Tragen Sie geeignete schützende Kleidung und verwenden Sie Sonnenschutzmittel mit einem hohen Lichtschutzfaktor. Kinder und Jugendliche Der Gebrauch von Dailiport wird nicht für Kinder und Jugendliche unter 18 Jahren empfohlen.

Einnahme von Dailiport zusammen mit ande-

ren Arzneimitteln Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen/anwenden, kürzlich

oder beabsichtigen, andere Arzneimittel einzunehmen/ Es wird nicht empfohlen, Dailiport zusammen mit Ciclosporin (ein anderes Arzneimittel zur Verhinderung von

Transplantatabstoßungen) einzunehmen.

andere Arzneimittel eingenommen/angewendet haben

Die Konzentration von Dailiport im Blut kann durch andere Arzneimittel beeinflusst werden, und die Blutkonzentration anderer Arzneimittel kann durch Dailiport verändert werden. Möglicherweise muss die Dosierung von Dailiport dann unterbrochen, erhöht oder herabgesetzt werden. Insbesondere müssen Sie Ihren Arzt verständigen, wenn Sie folgende Arzneimittel ein-

- nehmen bzw. vor kurzem eingenommen haben: Antimykotika und Antibiotika, vor allem sogenannte Makrolid-Antibiotika, angewendet zur Behandlung von Infektionen, z. B. Ketoconazol, Fluconazol, Itraconazol. Voriconazol. Clotrimazol und Isavuconazol. Ervthromycin, Clarithromycin, Josamycin und Rifampicin Letermovir, angewendet zur Prophylaxe von Krank-
- heiten, die durch CMV (humanes Cytomegalovirus) verursacht werden HIV-Protease-Hemmer (z. B. Ritonavir, Nelfinavir, Saquinavir), den Wirkungsverstärker Cobicistat und Kombinationstabletten, die zur Behandlung von
- HIV-Infektionen angewendet werden HCV-Protease-Inhibitoren (z. B. Telaprevir, Boceprevir und die Kombination Ombitasvir/Paritaprevir/Ri-
- tonavir mit oder ohne Dasabuvir), die zur Behandlung von Hepatitis-C-Infektionen angewendet werden Nilotinib und Imatinib, die zur Behandlung von be-
- stimmten Krebserkrankungen eingesetzt werden Mycophenolsäure, angewendet zur Unterdrückung
- des Immunsystems, um eine Transplantatabstoßung zu verhindern Arzneimittel zur Behandlung von Magengeschwüren und Reflux von Magensäure (z. B. Omeprazol, Lan-
- Antiemetika, angewendet zur Behandlung von Übelkeit und Erbrechen (z. B. Metoclopramid) Cisaprid oder das Antazidum Magnesium-Alumini-

soprazol oder Cimetidin)

- um-Hydroxid, angewendet zur Behandlung von Sodbrennen die Pille oder andere Hormonbehandlungen mit
- Ethinylestradiol, Hormonbehandlungen mit Danazol Arzneimittel, die zur Behandlung von Bluthochdruck
- oder Herzbeschwerden angewendet werden (z. B. Nifedipin, Nicardipin, Diltiazem und Verapamil) Antiarrhythmika (Amiodaron) zur Kontrolle von Arrhythmien (Herzrhythmusstörungen)
- Arzneimittel, sogenannte "Statine", die zur Behandlung erhöhter Cholesterin- und Triglyceridspiegel angewendet werden
- Phenytoin oder Phenobarbital, angewendet zur Behandlung der Epilepsie die Kortikosteroide Prednisolon und Methylprednisolon, die zur Gruppe der Kortikosteroide gehören
- und zur Behandlung von Entzündungen oder zur Unterdrückung des Immunsystems angewendet

Nefazodon, angewendet zur Behandlung von De-

werden (z. B. Transplantatabstoßung)

pressionen

ricum perforatum) oder Extrakte aus Schisandra sphenanthera enthalten

Verständigen Sie bitte Ihren Arzt, falls Sie Ibuprofen

(angewendet zur Behandlung von Fieber, Entzündun-

gen und Schmerzen), Amphotericin B (angewendet zur

Behandlung bakterieller Infektionen) oder antivirale

Substanzen (angewendet zur Behandlung viraler Infektionen, z. B. Aciclovir) einnehmen oder einnehmen müssen. Diese können bei gleichzeitiger Einnahme mit Dailiport zu einer Verschlechterung von Nierenerkrankungen oder Erkrankungen des Nervensystems bei-Ihr Arzt muss auch wissen, ob Sie während einer Behandlung mit Dailiport kaliumhaltige Nahrungsergänzungsmittel oder bestimmte Diuretika, die zur Behand-

lung von Herzinsuffizienz, Bluthochdruck und Nierenerkrankungen (z. B. Amilorid, Triamteren oder Spironolacton) eingesetzt werden, nichtsteroidale entzündungshemmende Arzneimittel (NSARs, wie Ibuprofen), die gegen Fieber, Entzündung und Schmerzen eingesetzt werden, Antikoagulanzien (Blutverdünnungsmittel) oder orale Arzneimittel zur Behandlung von Diabetes mellitus einnehmen.

Informieren Sie bitte Ihren Arzt vor einer eventuell erforderlichen Impfung.

Einnahme von Dailiport zusammen mit Nahrungsmitteln und Getränken Vermeiden Sie Grapefruit (auch als Saft), während Sie

Dailiport einnehmen, da es den Dailiport-Blutspiegel

Schwangerschaft und Stillzeit Wenn Sie denken, dass Sie schwanger sind oder eine

ger zu beobachten.

Schwangerschaft planen, fragen Sie vor der Einnahme von Dailiport Ihren Arzt um Rat.

Dailiport geht in die Muttermilch über. Deshalb sollten Sie während der Einnahme von Dailiport nicht stillen.

Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

Sie dürfen sich nicht an das Steuer eines Fahrzeugs setzen oder Werkzeuge oder Maschinen bedienen, wenn Sie sich nach Einnahme von Dailiport schwindelig oder schläfrig fühlen oder verschwommen sehen.

Diese Wirkungen sind bei Konsum von Alkohol häufi-

Dailiport 0,5 mg und Dailiport 2 mg enthalten Lactose, natriumhaltige Azofarbstoffe und Phospholipide aus Sojabohnen Wenn Ihnen Ihr Arzt mitgeteilt hat, dass Sie eine Un-

verträglichkeit gegenüber bestimmten Zuckern haben, wenden Sie sich vor der Einnahme dieser Arzneimittel an Ihren Arzt oder Ihre Ärztin. Diese Arzneimittel enthalten die Azofarbstoffe Gelb-

orange S (E 110), Allurarot (E 129) und Tartrazin (E 102), die allergische Reaktionen hervorrufen können. Diese Arzneimittel enthalten weniger als 1 mmol

(23 mg) Natrium pro Hartkapsel, d. h. sie sind nahezu "natriumfrei" Die Drucktinte, die zur Kennzeichnung der Dailiport Hartkapseln verwendet wird, enthält Phospholipide

aus Sojabohnen. Wenn Sie allergisch gegen Erdnuss oder Soja sind, nehmen Sie diese Arzneimittel nicht Dailiport 1 mg, Dailiport 3 mg und Dailiport 5 mg enthalten Lactose, natriumhaltige Azo-

farbstoffe und Phospholipide aus Sojabohnen Wenn Ihnen Ihr Arzt mitgeteilt hat, dass Sie eine Unverträglichkeit gegenüber bestimmten Zuckern haben, wenden Sie sich vor der Einnahme dieser Arzneimittel

an Ihren Arzt oder Ihre Ärztin. Diese Arzneimittel enthalten die Azofarbstoffe Gelborange S (E 110) und Allurarot (E 129), die allergische Reaktionen hervorrufen können.

Diese Arzneimittel enthalten weniger als 1 mmol (23 mg) Natrium pro Hartkapsel, d. h. sie sind nahezu .natriumfrei" Die Drucktinte, die zur Kennzeichnung der Dailiport Hartkapseln verwendet wird, enthält Phospholipide

aus Sojabohnen. Wenn Sie allergisch gegen Erdnuss

oder Soja sind, nehmen Sie diese Arzneimittel nicht Wie ist Dailiport einzunehmen?

Nehmen Sie Dailiport immer genau nach Absprache

mit Ihrem Arzt ein. Fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht sicher sind. Dieses Arzneimittel sollte Ihnen nur von einem Arzt verordnet werden, der Erfahrungen in der Behandlung von trans-

plantierten Patienten hat. Stellen Sie sicher, dass Sie immer dasselbe Tacrolimus Arzneimittel erhalten, wenn Sie Ihr Rezept einlösen, es sei denn, Ihr Facharzt hat ausdrücklich einem Wechsel zu einem anderen Tacrolimus Arzneimittel zugestimmt.

Dieses Arzneimittel soll einmal am Tag eingenommen

werden. Wenn Sie ein Arzneimittel erhalten, dessen Aussehen vom gewohnten abweicht oder dessen Dosierungsanweisungen verändert sind, sprechen Sie bitte so schnell wie möglich mit Ihrem behandelnden Arzt oder Apotheker, damit gewährleistet ist, dass Sie das richtige Arzneimittel bekommen haben. Die Anfangsdosis zur Verhinderung einer Abstoßung Ihres Transplantats wird von Ihrem Arzt unter Berücksichtigung Ihres Körpergewichts berechnet. Die Anfangsdosen unmittelbar nach der Transplantation liegen, je nach dem transplantierten Organ, gewöhnlich

Dosis benutzt werden. Die Dosis von Dailiport hängt von Ihrem Allgemeinzustand und von der Art der gleichzeitig gegebenen anderen Immunsuppressiva ab. Nach Beginn Ihrer Behandlung mit Dailiport wird Ihr

im Bereich von 0,10-0,30 mg/kg Körpergewicht/Tag.

Bei der Behandlung einer Abstoßung kann dieselbe

Arzt häufig Blutkontrollen durchführen, um die korrekte Dosis von Dailiport festlegen zu können. Damit Ihr Arzt die korrekte Dosis ermitteln und von Zeit zu Zeit einstellen kann, muss er anschließend regelmäßig Blutkontrollen durchführen. Sobald sich Ihr Zustand stabilisiert hat, wird Ihr Arzt gewöhnlich die Dosis von Dailiport herabsetzen. Ihr Arzt wird Ihnen

genau sagen, wie viele Kapseln Sie einnehmen müs-Sie müssen Dailiport jeden Tag einnehmen, so lange wie Sie zur Verhinderung einer Abstoßung Ihres Organes eine Immunsuppression benötigen. Bleiben Sie dabei bitte regelmäßig mit Ihrem behandelnden Arzt in

Verbindung. Dailiport wird einmal täglich am Morgen eingenommen. Nehmen Sie Dailiport auf nüchternen Magen oder 2 bis 3 Stunden nach der Mahlzeit ein. Warten Sie mindestens eine Stunde bis zur nächsten Mahlzeit. Nehmen Sie die Kapseln unmittelbar nach der Entnahme aus der Blisterpackung ein. Die Kapseln sind un-

zerkaut mit einem Glas Wasser zu schlucken. Das in

dem Folienbeutel enthaltene Trockenmittel darf nicht

geschluckt werden.

Wenn Sie eine größere Menge von Dailiport eingenommen haben, als Sie sollten

Wenn Sie versehentlich eine größere Menge Dailiport eingenommen haben, kontaktieren Sie sofort Ihren Arzt oder die Notfallabteilung des nächstgelegenen Krankenhauses.

Wenn Sie die Einnahme von Dailiport vergessen haben

Wenn Sie vergessen haben, die Dailiport Kapseln am Morgen einzunehmen, holen Sie dies bitte am gleichen Tag zum frühestmöglichen Zeitpunkt nach. Nehmen Sie am nächsten Morgen nicht die doppelte Menge ein.

Wenn Sie die Einnahme von Dailiport abbrechen

Bei Beendigung der Behandlung mit Dailiport kann sich das Risiko einer Abstoßung Ihres Transplantats erhöhen. Die Behandlung darf nur auf Anweisung Ihres Arztes abgebrochen werden.

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

Welche Nebenwirkungen sind möglich?

Wie alle Arzneimittel kann Dailiport Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen.

Dailiport verringert Ihre körpereigenen Abwehrmechanismen (Immunsystem), wodurch Infektionen nicht mehr so gut wie sonst bekämpft werden können. Daher können Sie, wenn Sie Dailiport einnehmen, anfälliger für Infektionen sein. Schwerwiegende Nebenwirkungen, einschließlich all-

ergischer und anaphylaktischer Reaktionen, können auftreten. Über gutartige und bösartige Tumoren wurde nach Behandlung mit Tacrolimus berichtet. Es wurden Fälle von Pure Red Cell Aplasia (eine sehr schwere Reduktion der Anzahl roter Blutzellen), Agra-

nulozytose (eine schwere Reduktion der Anzahl weißer Blutzellen), hämolytischer Anämie (erniedrigte Anzahl an roten Blutzellen aufgrund anormalen Abbaus) und febriler Neutropenie (erniedrigte Anzahl bestimmter weißer Blutzellen, die Infektionen bekämpfen, begleitet von Fieber) berichtet. Es ist nicht genau bekannt, wie oft diese Nebenwirkungen auftreten. Sehr häufige Nebenwirkungen (kann mehr als 1 von

10 Behandelten betreffen) erhöhte Blutzuckerspiegel, Diabetes mellitus, er-

- höhte Kaliumkonzentrationen im Blut Schlafstörungen
- Zittern, Kopfschmerzen erhöhter Blutdruck
- auffällige Leberfunktionstests Durchfall, Übelkeit
- Nierenbeschwerden
- Häufige Nebenwirkungen (kann bis zu 1 von 10 Be-

handelten betreffen) geringere Anzahl von Blutkörperchen (Blutplättchen, rote und weiße Blutkörperchen), erhöhte Anzahl weißer Blutkörperchen, Veränderungen der Anzahl

- roter Blutkörperchen (in Blutuntersuchungen) verringerte Konzentrationen von Magnesium, Phosphat, Kalium, Calcium oder Natrium im Blut, Flüs-
- sigkeitsüberbelastung, erhöhte Harnsäure- oder Fettspiegel im Blut, verringerter Appetit, erhöhte Säurewerte des Blutes, andere Veränderungen der Blutsalze (in Blutuntersuchungen) Angsterscheinungen, Verwirrtheit und Desorientiertheit, Depression, Stimmungsschwankungen, Alb-
- träume, Halluzinationen, Geisteskrankheiten • Krampfanfälle, Bewusstseinsstörungen, Prickeln und Taubheitsgefühl (manchmal schmerzhaft) in
- Händen und Füßen, Schwindelgefühl, Schreibstörungen, Störungen des Nervensystems verschwommenes Sehen, verstärkte Lichtempfindlichkeit, Augenerkrankungen
- Ohrensausen verringerte Durchblutung der Herzgefäße, beschleu-
- nigte Herztätigkeit
- Blutungen, teilweiser oder vollständiger Verschluss von Blutgefäßen, niedriger Blutdruck Kurzatmigkeit, Veränderungen des Lungengewe-
- bes, Flüssigkeitsansammlung um die Lunge, Rachenentzündungen, Husten, grippeartige Symptome Magenprobleme wie Entzündung oder Geschwüre in Verbindung mit Bauchschmerzen oder Durchfall,
- Magenblutung, Entzündung oder Geschwür im Mund, Flüssigkeitsansammlung im Bauch, Erbrechen, Bauchschmerz, Verdauungsstörungen, Verstopfung, Darmgase, Blähungen, lockere Stühle Erkrankungen der Gallenwege, Gelbfärbung der Haut infolge von Lebererkrankungen, Schädigung des Lebergewebes und Leberentzündungen
- Juckreiz, Ausschlag, Haarausfall, Akne, starkes Schwitzen Gelenkschmerzen, Schmerzen in den Gliedmaßen,
- im Rücken und in den Füßen, Muskelkrämpfe beeinträchtigte Nierenfunktion, verringerte Harnbildung, eingeschränktes oder schmerzhaftes Harnlassen
- allgemeine Schwäche, Fieber, Flüssigkeitsansammlung in Ihrem Körper, Schmerzen und Beschwerden, erhöhte Konzentrationen des Enzyms alkalische
- Phosphatase in Ihrem Blut, Gewichtszunahme, gestörtes Temperaturempfinden unzureichende Funktion Ihres transplantierten Organs Gelegentliche Nebenwirkungen (kann bis zu 1 von
- 100 Behandelten betreffen) Veränderungen der Blutgerinnung, Verringerung der Anzahl aller Blutkörperchen (in Blutuntersuchungen)

Dehydrierung, Unfähigkeit zur Harnausscheidung auffällige Ergebnisse in Blutuntersuchungen: verringerte Eiweiß- oder Zuckerwerte, erhöhte Phosphat-

- spiegel, Erhöhung der Konzentration des Enzyms Lactatdehydrogenase
- Koma, Hirnblutungen, Schlaganfall, Lähmung, Erkrankung des Gehirns, Sprech- und Sprachstörungen, Gedächtnisausfall Linsentrübung, vermindertes Hörvermögen unregelmäßiger Herzschlag, Herzstillstand, vermin-
- derte Herzleistung, Herzmuskelerkrankungen, Herzmuskelvergrößerung, starkes Herzklopfen, anormales EKG, anormale Herz- und Pulsfrequenz Blutgerinnsel in einer Arm- oder Beinvene, Schock Atembeschwerden, Erkrankungen der Atemwege,
- Enzyms Amylase, Rückfluss des Mageninhalts in den Rachen, verlangsamte Magenentleerung Hautentzündungen, brennendes Gefühl unter Son-Gelenkerkrankungen

Darmverschluss, erhöhte Blutkonzentrationen des

Menstruationsschmerz und anormale Regelblutungen Multiorganversagen, grippeartige Erkrankung, er-

höhte Empfindlichkeit gegen Wärme und Kälte,

- Druckgefühl auf Ihrer Brust, Zittern oder Krankheitsgefühl, Gewichtsverlust
- Seltene Nebenwirkungen (kann bis zu 1 von 1.000
- Behandelten betreffen) • kleine Einblutungen in die Haut durch Blutgerinnsel starke Muskelsteifigkeit Blindheit, Taubheit Flüssigkeitsansammlung um das Herz
- akute Atemnot Zystenbildung in Ihrer Bauchspeicheldrüse
- Durchblutungsstörungen in der Leber schwere Erkrankung mit Blasenbildung auf der Haut, im Mund, an den Augen und Geschlechtsorganen, verstärkter Haarwuchs
- · Durst, Stürze, beklemmendes Gefühl im Brustbereich, verringerte Beweglichkeit, Geschwüre Irland:

Sehr seltene Nebenwirkungen (kann bis zu 1 von Litauen: 10.000 Behandelten betreffen)

- Muskelschwäche
- auffällige Herz-Ultraschall-Befunde

schmerzhaftes Harnlassen mit Blut im Urin

Leberversagen

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

Störungen des Sehnervs (Neuropathie des Nervus

Zunahme des Fettgewebes

opticus)

Sonstige Bestandteile: Tartrazin (E 102) kann Überempfindlichkeitsreaktionen

gische Reaktionen hervorrufen.

Gelborange S (E 110) und Allurarot (E 129) können allergische Reaktionen hervorrufen.

Phospholipide aus Sojabohnen kann sehr selten aller-

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 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 Dailiport aufzubewahren? Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzu-

gänglich auf. Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf dem Blis-

terpackungsumkarton und dem -beutel nach "verwendbar bis" angegebenen Verfallsdatum nicht mehr verwenden. Das Verfallsdatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats. Nach Anbruch des Aluminiumbeutels sind alle Kapseln innerhalb von einem Jahr und vor Ablauf des Verfallsdatums aufzubrauchen.

In der Originalverpackung (Aluminiumbeutel) aufbewahren, um den Inhalt vor Licht und Feuchtigkeit zu schützen.

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

Inhalt der Packung und weitere Informationen

Was Dailiport enthält Der Wirkstoff ist Tacrolimus.

Jede Kapsel enthält 0,5 mg, 1 mg, 2 mg, 3 mg oder 5 mg Tacrolimus (als Monohydrat).

Die sonstigen Bestandteile sind: Kapselinhalt:

Ethylcellulose, Hypromellose, Lactose-Monohydrat, Magnesiumstearat (Ph.Eur.) [pflanzlich] Kapselhülle:

Dailiport 0,5 mg / 2 mg
Brillantblau FCF (E 133), Allurarot (E 129), Titandioxid (E 171), Gelborange S (E 110), Gelatine, Tartrazin (E 102)

Dailiport 1 mg / 3 mg Brillantblau FCF (E 133), Allurarot (E 129), Titandioxid (E 171), Gelborange S (E 110), Gelatine

Dailiport 5 mg Brillantblau FCF (E 133), Allurarot (E 129), Titandioxid (E 171), Gelborange S (E 110), Gelatine, Erythrosin

(E 127) <u>Drucktinte:</u> Schellack, verestert, Allurarot-Aluminium-Komplex

(E 129), Brillantblau-FCF-Aluminiumsalz (E 133), Gelborange-S-Aluminiumsalz (E 110), Propylenglycol (E 1520), Phospholipide aus Sojabohnen, Simeticon Dailiport 1 mg / 3 mg / 5 mg Siehe Abschnitt 2 "Dailiport 1 mg, Dailiport 3 mg und

Dailiport 5 mg enthalten Lactose, natriumhaltige Azofarbstoffe und Phospholipide aus Sojabohnen." Dailiport 0,5 mg / 2 mg Siehe Abschnitt 2 "Dailiport 0,5 mg und 2 mg enthal-

ten Lactose, natriumhaltige Azofarbstoffe und Phospholipide aus Sojabohnen."

Wie Dailiport aussieht und Inhalt der Packung Dailiport 0,5 mg Hartkapseln, retardiert Gelatinekapseln der Größe 5, gefüllt mit weißem bis gelblichem Pulver oder verdichtetem Pulver, in einer hellbraunen Kapsel mit hellgelber Kappe, bedruckt mit

"0,5 mg" in schwarz (Länge: 10,7-11,5 mm). Dailiport 1 mg Hartkapseln, retardiert

Gelatinekapseln der Größe 4, gefüllt mit weißem bis gelblichem Pulver oder verdichtetem Pulver, in einer hellbraunen Kapsel mit weißer Kappe, bedruckt mit ,1 mg" in schwarz (Länge: 14,0-14,6 mm).

gelblichem Pulver oder verdichtetem Pulver, in einer hellbraunen Kapsel mit dunkelgrüner Kappe, bedruckt

Dailiport 2 mg Hartkapseln, retardiert

mit "2 mg" in schwarz (Länge: 15,6-16,2 mm). Dailiport 3 mg Hartkapseln, retardiert Gelatinekapseln der Größe 2, gefüllt mit weißem bis gelblichem Pulver oder verdichtetem Pulver, in einer

hellbraunen Kapsel mit hellorangefarbener Kappe, be-

Gelatinekapseln der Größe 3, gefüllt mit weißem bis

druckt mit "3 mg" in schwarz (Länge: 17,7-18,3 mm). Dailiport 5 mg Hartkapseln, retardiert

Gelatinekapseln der Größe 0, gefüllt mit weißem bis gelblichem Pulver oder verdichtetem Pulver, in einer hellbraunen Kapsel mit pinkfarbener Kappe, bedruckt mit "5 mg" in schwarz (Länge: 21,4-22,0 mm).

PVC/PVDC-Aluminium-Blisterpackungen in versiegel-

ten Aluminiumbeuteln mit Trockenmittel. Das Trocken-

mittel sollte nicht geschluckt werden. Packungsgrößen: 30, 50, 60 (2x30) und 100 (2x50) Hartkapseln in Blisterpackungen und 30x1, 50x1, 60x1 (2x30) und 100x1 (2x50) Hartkapseln in perfo-

rierten Blisterpackungen zur Abgabe von Einzeldosen.

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr gebracht. Pharmazeutischer Unternehmer Hexal AG

Telefax: (08024) 908-1290 E-Mail: service@hexal.com

Hersteller Lek Pharmaceuticals d.d. Verovskova ulica 57 1526 Ljubljana Slowenien

Industriestraße 25

83607 Holzkirchen

Telefon: (08024) 908-0

zugelassen Niederlande: Dailiport 0,5 mg, 1 mg, 2 mg, 3 mg, 5 mg, harde capsules met verlengde afgifte Österreich: Dailiport 0,5 mg, 1 mg, 2 mg, 3 mg, 5 mg - Hartkapseln, retardiert

Belgien: Dailiport 0,5 mg, 1 mg, 2 mg, 3 mg, 5 mg harde capsules met verlengde afgifte

Polen, Portugal, Schweden: Dailiport Deutschland: Dailiport 0,5 mg, 1 mg, 2 mg, 3 mg, 5 mg Hartkapseln, retardiert

Tschechische Republik, Dänemark, Estland, Island,

Dieses Arzneimittel ist in den Mitgliedsstaa-

ten des Europäischen Wirtschaftsraumes

(EWR) unter den folgenden Bezeichnungen

Finnland: Dailiport 0,5 mg, 1 mg, 2 mg, 3 mg, 5 mg depotkapseli, kova

Dailiport $0.5 \, \text{mg}$, $1 \, \text{mg}$, $2 \, \text{mg}$, $3 \, \text{mg}$, $5 \, \text{mg}$ prolonged-release capsules, hard

Dailiport 0,5 mg, 1 mg, 2 mg, 3 mg, 5 mg

pailginto atpalaidavimo kietosios kapsulės Dailiport 0,5 mg, 1 mg, 2 mg, 3 mg, 5 mg Lettland: ilgstošās darbības cietās kapsulas

Dailiport 0.5 mg, 1 mg, 2 mg, 3 mg, 5 mgNorwegen: depotkapsler, harde

Dailiport 0,5 mg, 1 mg, 2 mg, 3 mg, 5 mg capsule cu eliberare prelungită

Rumänien:

Slowakei:

Dailiport 0,5 mg, 1 mg, 2 mg, 3 mg, 5 mg Slowenien: trde kapsule s podaljšanim sproščanjem

Dailiport 0,5 mg, 1 mg, 3 mg, 5 mg Vereinigtes Königreich: Dailiport 0,5 mg, 1 mg, 2 mg, 3 mg, 5 mg

prolonged-release hard capsules

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im Juni 2020.