Metamizol HEXAL® 500 mg/ml

Tropfen zum Einnehmen, Lösung

Metamizol-Natrium-Monohydrat

esen 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

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

Was ist Metamizol HEXAL und wofür wird es angewendet?

Metamizol HEXAL enthält den Wirkstoff Metamizol-Natrium-Monohydrat und ist ein schmerzstillendes und fiebersenkendes Arzneimittel aus der Gruppe der Pyrazolone.

Metamizol HEXAL wird angewendet gegen:

akute starke Schmerzen nach Verletzungen oder Ope-

- rationen krampfartige Leibschmerzen (Koliken)
- Schmerzen bei Krebsleiden
- sonstige akute oder chronische starke Schmerzen, soweit eine andere Behandlung nicht infrage kommt hohes Fieber, das auf andere Maßnahmen nicht anspricht

Was sollten Sie vor der Ein-

nahme von Metamizol HEXAL beachten? Metamizol HEXAL darf nicht eingenommen

werden, wenn Sie: allergisch gegen Metamizol oder andere Pyrazolone

- (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. allergisch gegen einen der in Abschnitt 6 genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind
- eine Unverträglichkeit gegenüber Schmerzmitteln ha-
- ben (Analgetika-Asthma-Syndrom oder Analgetika-Intoleranz vom Urtikaria-Angioödemtyp) Dies gilt für Patienten, die mit krampfartiger Veren-
- gung 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. Störungen der Knochenmarkfunktion haben, z. B. nach Behandlung mit bestimmten Arzneimitteln gegen Krebserkrankungen
- Erkrankungen der Blutbildung haben eine Erbkrankheit mit Gefahr der Auflösung der roten
- Blutkörperchen (angeborener Glukose-6-Phosphat-Dehydrogenase-Mangel) haben eine Erbkrankheit mit Bildungsstörung des roten Blut-farbstoffs (akute intermittierende hepatische Porphy-
- in den letzten drei Monaten einer Schwangerschaft sind
- Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, bevor Sie Metamizol HEXAL einnehmen.

Metamizol HEXAL enthält Metamizol und besitzt folgende seltene, aber lebensbedrohliche Risiken:

plötzliches Kreislaufversagen Agranulozytose (schwere Erkrankung aufgrund star-

ker Verminderung der Granulozyten, die zu den weißen Blutkörperchen gehören).

Metamizol HEXAL darf nicht weiter eingenommen wer-

den 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, Schluckbeschwerden) 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, Blutun-

gen und Blässe) oder der Blutplättchen (Thrombozyto-

penie) (wie verstärkte Blutungsneigung, punktförmige Blutungen in die Haut und Schleimhäute) auftreten, müssen Sie Metamizol HEXAL 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 Metamizol HEXAL mit allergieähnlichen Re-

cher Weise auf andere Schmerzmittel zu reagieren. Zeigen Sie auf Metamizol HEXAL allergische oder ande re über Ihr Abwehrsvstem vermittelte Reaktionen (z. B. Agranulozytose), sind Sie besonders gefährdet, in gleicher Weise auf andere Pyrazolone und Pyrazolidine (che-

misch verwandte Stoffe) wie die Schmerzmittel Phen-

aktionen reagieren, sind Sie besonders gefährdet, in glei-

azon, Propyphenazon, Phenylbutazon, Oxyphenbutazon 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 Metamizol HEXAL zu reagieren. Schwere Überempfindlichkeitsreaktionen

Bei Vorliegen einer der folgenden Umstände ist die Ge-

fahr des Auftretens möglicherweise schwerer Überemp-

findlichkeitsreaktionen auf Metamizol HEXAL deutlich

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

erhöht:

In diesem Fall dürfen Sie Metamizol HEXAL nicht einnehmen. Für mehr Informationen siehe Abschnitt 2 "Metamizol HEXAL darf nicht eingenommen werden, wenn Sie". Atemnotanfälle, z. B. bei Asthma, insbesondere wenn Sie gleichzeitig unter Nasenpolypen oder Entzündun-

- gen 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,
- Augentränen und starke Gesichtsrötung auf. Dies kann ein Hinweis auf eine bisher nicht erkannte Unverträglichkeit gegenüber Schmerzmitteln sein (siehe Abschnitt 2 "Metamizol HEXAL darf nicht eingenommen werden, wenn Sie")
- Bei Patienten mit erhöhtem Risiko für Überempfindlichkeitsreaktionen darf Metamizol HEXAL nur nach sorgfältiger Nutzen-Risiko-Abwägung eingesetzt werden (siehe

auch Abschnitt 2 "Metamizol HEXAL darf nicht einge-nommen werden, wenn Sie"). Wird Metamizol HEXAL 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).

Besondere Vorsicht ist geboten bei Patienten mit Asthma oder Veranlagung zu Überempfindlichkeitsreaktionen.

Schwere Hautreaktionen Bei der Anwendung von Metamizol wurden lebensbedrohliche Hautreaktionen (Stevens-Johnson-Syndrom, toxi-

sche epidermale Nekrolyse) berichtet. Bei Auftreten von Hautausschlag, oft mit Blasen oder Schleimhautschäden verbunden, müssen Sie die Behandlung mit Metamizol HEXAL sofort abbrechen. Sie dürfen die Behandlung zu keiner Zeit wieder aufnehmen (siehe Abschnitt 4). Blutdruckabfall

Metamizol HEXAL kann einen Blutdruckabfall auslösen

(siehe Abschnitt 4). 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

wachung sowie gegebenenfalls vorbeugende Maßnahmen (z. B. Kreislaufstabilisierung) sind erforderlich, um das Risiko eines Blutdruckabfalls zu verringern. Metamizol HEXAL darf nur unter sorgfältig überwachter

Eine sorgfältige Abwägung der Anwendung, enge Über-

Kreislauffunktion angewendet werden, wenn eine Blutdrucksenkung auf jeden Fall vermieden werden muss, wie bei: schwerer Erkrankung der Herzkranzgefäße

- den Blutstrom behindernden Verengungen der hirnversorgenden Gefäße
- 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 Metamizol HEXAL ab und wenden Sie sich an einen Arzt, wenn bei Ihnen Sympto-

me von Leberproblemen auftreten wie Unwohlsein (Übelkeit oder Erbrechen), Fieber, Müdigkeit, Appetitlo-sigkeit, dunkler Urin, heller Stuhlgang, Gelbfärbung der Haut oder des weißen Teils der Augen, Juckreiz, Ausschlag oder Schmerzen im Oberbauch. Ihr Arzt wird Ihre Leberfunktion überprüfen. Sie sollten Metamizol HEXAL nicht einnehmen, falls Sie bereits früher ein Metamizol-haltiges Arzneimittel ange-

wendet haben und Leberprobleme aufgetreten sind. Verringerte Nieren- oder Leberfunktion Bei verringerter Nieren- oder Leberfunktion sollten Meta-

mizol HEXAL nur nach strenger Nutzen-Risiko-Abwägung und mit entsprechenden Vor-

sichtsmaßnahmen angewendet werden (siehe Abschnitt 3 "Patienten mit eingeschränkter Nieren- oder Leberfunktion"). Einfluss auf Untersuchungsmethoden Informieren Sie vor der Durchführung von Laborunter-

suchungen Ihren Arzt über die Anwendung von Metamizol HEXAL. Metamizol kann die Ergebnisse einiger Methoden beeinflussen, wie Bestimmung der Blutwerte von Kreatinin, Fetten, HDL-Cholesterol oder Harnsäure. Einnahme von Metamizol HEXAL 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 Metamizol HEXAL beeinflussen oder durch Metamizol HEXAL beeinflusst werden können: Ciclosporin, ein Arzneimittel zur Unterdrückung des körpereigenen Abwehrsystems Bei gleichzeitiger Anwendung wird der Arzt Ihren Cic-

- losporin-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 kann die Wirkung von Acetylsalicylsäure auf die Blutplättchen verringern.
 Bupropion, ein Arzneimittel zur Behandlung von De-
- pressionen und zur Raucherentwöhnung Efavirenz, ein Arzneimittel zur Behandlung von HIV/AIDS Methadon, ein Arzneimittel zur Behandlung der Ab-
- hängigkeit von illegalen Substanzen (sogenannte Opioide) Valproat, ein Arzneimittel zur Behandlung von Epilepsie oder bipolaren Störungen
- Tacrolimus, ein Arzneimittel zur Vorbeugung von Organabstoßungsreaktionen bei transplantierten Patienten Sertralin, ein Arzneimittel zur Behandlung von Depressio-
- 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 Arzneimittel-gruppe, zu der Metamizol HEXAL gehört, kann es zur Wechselwirkung mit bestimmten Arzneimitteln kommen: blutgerinnungshemmende Arzneimittel, die eingenommen werden Captopril, ein Arzneimittel zur Behandlung von Blut-

- hochdruck und bestimmten Herzerkrankungen Lithium, ein Arzneimittel zur Behandlung geistig-seelischer Erkrankungen
- harntreibende Arzneimittel wie Triamteren blutdrucksenkende Arzneimittel Inwieweit auch Metamizol HEXAL zu diesen Wechsel-
- wirkungen führt, ist nicht bekannt. Einnahme von Metamizol HEXAL zusammen

Während der Anwendung von Metamizol HEXAL sollten

Sie möglichst keinen Alkohol trinken.

Schwangerschaft, Stillzeit und Fortpflanzungsfähigkeit Wenn Sie schwanger sind oder stillen oder wenn Sie vermuten, schwanger zu sein, oder beabsichtigen, schwan-

ger zu werden, fragen Sie vor der Einnahme dieses Arz-

neimittels Ihren Arzt oder Apotheker um Rat.

Schwangerschaft Vorliegende Daten zur Anwendung von Metamizol während der ersten drei Monate der Schwangerschaft sind 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

mit Alkohol

Anwendung von Metamizol vorgenommen wurde vertretbar sein. Jedoch wird generell die Anwendung von Metamizol während des ersten und zweiten Trimenons nicht empfohlen. Während der letzten drei Monate der Schwangerschaft dürfen Sie Metamizol HEXAL nicht anwenden, da ein er höhtes 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).

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.

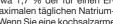
Die Abbauprodukte von Metamizol gehen in beträchtli-

cher Menge in die Muttermilch über und ein Risiko für

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 genom-

Metamizol HEXAL enthält Natrium

Dieses Arzneimittel enthält 34,5 mg Natrium (Hauptbestandteil von Kochsalz/Speisesalz) pro 1 ml Lösung (20 Tropfen). Dies entspricht etwa 1,7 % der für einen Erwachsenen empfohlenen maximalen täglichen Natriumaufnahme mit der Nahrung. Wenn Sie eine kochsalzarme Diät einhalten müssen, sollten Sie dies berücksichtigen. Fortsetzung auf der Rückseite >>



Wie ist Metamizol HEXAL 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 Emp findlichkeit, auf Metamizol HEXAL zu reagieren. Es sollte immer die niedrigste schmerz- und fieberkontrollierende Dosis gewählt werden. Ihr Arzt wird Ihnen sagen, wie Sie Metamizol HEXAL anwenden sollen.

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

Körpergewicht		Einzeldosis		Tagesmaxi- maldosis	
kg	Alter	Trop- fen	mg	Trop- fen	mg
< 9	< 12 Monate	1-5	25- 125	4-20	100- 500
9-15	1-3 Jahre	3-10	75- 250	12-40	300- 1.000
16- 23	4-6 Jahre	5-15	125- 375	20-60	500- 1.500
24- 30	7-9 Jahre	8-20	200- 500	32-80	800- 2.000
31- 45	10-12 Jahre	10-30	250- 750	40- 120	1.000- 3.000
46- 53	13-14 Jahre	15-35	375- 875	60- 140	1.500- 3.500
> 53	≥ 15 Jahre	20-40	500- 1.000	80- 160	2.000- 4.000

Einzeldosen können in Abhängigkeit von der Tagesmaximaldosis bis zu 4-mal täglich gegeben werden. 30 bis 60 Minuten nach der Einnahme kann eine deutli-

che Wirkung erwartet werden.

Anwendung bei Kindern und Jugendlichen

Zur Behandlung von Schmerzen können Kinder und Jugendliche bis 14 Jahre als Einzeldosis 8-16 mg Metamizol-Natrium-Monohydrat pro Kilogramm Körperge-wicht einnehmen (siehe vorherige Tabelle). Bei Fieber ist bei Kindern eine Dosis von 10 mg Metamizol-Natrium-Monohydrat pro Kilogramm Körpergewicht im Allgemeinen ausreichend:

Korperge	wicht	Einzeidosis		
kg	Alter	Tropfen	mg	
< 9	< 12 Monate	1-3	25-75	
9-15	1-3 Jahre	4-6	100-150	
16-23	4-6 Jahre	6-9	150-225	
24-30	7-9 Jahre	10-12	250-300	
31-45	10-12 Jahre	13-18	325-450	
46-53	13-14 Jahre	18-21	450-525	

Ältere Patienten, Patienten mit reduziertem Allgemeinzustand/mit eingeschränkter Nierenfunktior

Bei älteren Patienten, Patienten mit reduziertem Allge-meinzustand und Patienten mit eingeschränkter Nieren-

funktion 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 Leberfunktion die Ausscheidungsgeschwindigkeit vermindert ist, sollten mehrfache hohe Dosen vermieden wer-

den. Bei nur kurzzeitiger Anwendung ist keine

Dosisreduktion notwendig. Zur Langzeitanwendung liegt keine Erfahrung vor.

Art der Anwendung Metamizol HEXAL ist zum Einnehmen bestimmt. Es wird empfohlen, die Tropfen mit etwas Wasser (etwa 1/2 Glas) einzunehmen.

Bitte beachten: Die Flasche hat einen kindergesicherten Zum Öffnen den Verschluss fest nach unten drücken und

gleichzeitig in der angegebenen Pfeilrichtung drehen. Mit der Öffnung senkrecht nach unten halten und mit dem Finger leicht auf den Flaschenboden klopfen. Da-

nach treuen die Tropfen in gleichmäßigen Abständen aus und können leicht gezählt werden. Nach Gebrauch den Verschluss, ohne ihn nach unten zu drücken, fest zudrehen. Der Verschluss ist jetzt wieder

Bitte achten Sie vor dem Verschließen darauf, dass das Gewinde trocken ist - eventuell trocken wischen. Durch auskristallisierten Wirkstoff kann es sonst zu Undichtig-

keit kommen und die Flasche könnte auslaufen. 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 einzunehmen, ohne nochmals ausdrücklich einen Arzt oder Zahnarzt um Rat zu fragen.

kindergesichert.

Wenn Sie eine größere Menge Metamizol

HEXAL eingenommen haben, als Sie sollten Zeichen einer Überdosierung sind:

• Übelkeit, Erbrechen, Bauchschmerzen

sagen Schwindel, Schläfrigkeit, Bewusstlosigkeit Krämpfe

Überdosierung, damit dieser gegebenenfalls Maßnah-

Blutdruckabfall bis hin zu Kreislaufversagen

verringerte Nierenfunktion bis zu akutem Nierenver-

Herzrasen Informieren Sie sofort einen Arzt bei Verdacht auf eine

eine Rotfärbung des Urins verursachen.

men ergreifen kann. Hinweis: Nach sehr hohen Dosen kann die Ausscheidung eines harmlosen Abbauproduktes von Metamizol

vergessen haben Nehmen Sie nicht die doppelte Menge ein, wenn Sie die vorherige Einnahme vergessen haben. Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung dieses Arznei-

Wenn Sie die Einnahme von Metamizol HEXAL

mittels haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.

Welche Nebenwirkungen sind möglich? Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arzneimittel Ne-

benwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten

Folgende Nebenwirkungen können schwerwiegende Folgen haben; nehmen Sie Metamizol HEXAL nicht

weiter ein und suchen Sie möglichst umgehend einen 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. Metamizol HEXAL 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 Abschnitt 2 "Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen" und Abschnitt 4) auftreten, muss die Einnahme von Metamizol HEXAL 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 Metamizol HEXAL ab und wenden Sie sich sofort an einen Arzt, wenn eines der

Unwohlsein (Übelkeit oder Erbrechen), Fieber, Müdigkeit, Appetitlosigkeit, 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'

folgenden Symptome bei Ihnen auftritt:

gleitet wird

Weitere mögliche Nebenwirkungen Gelegentlich (kann bis zu 1 von 100 Behandelten be-

deren Zeichen einer Überempfindlichkeitsreaktion be-

treffen) violetter bis tiefroter, zum Teil blasiger Hautausschlag (fixes Arzneimittelexanthem) Blutdruckabfall, der möglicherweise durch die Arzneimittelwirkung direkt bedingt ist und nicht von anEine 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
 Husten, Nasenlaufen, Niesen

- Engegefühl in der Brust
- Hautrötung, besonders im Bereich des Gesichts und Kopfes Nesselsucht und Schwellungen im Gesichtsbereich
- seltener: Übelkeit und Bauchkrämpfe
 Spezielle Warnsymptome sind Brennen, Jucken und Hitzegefühl auf und unter der Zunge und besonders
- auf Handflächen und Fußsohlen. Solche leichteren Reaktionen können in schwerere Formen übergehen mit:

starker Nesselsucht

- schwerem Angioödem (Schwellungen, auch im Kehlkopfbereich) schwerer krampfartiger Verengung der unteren
- Atemwege Herzrasen, manchmal auch zu langsamem Puls-
- schlag, Herzrhythmusstörungen Blutdruckabfall, manchmal auch mit vorausgehen-
- dem Blutdruckanstieg
- Bewusstlosigkeit, Kreislaufversagen Diese Reaktionen können auch noch nach mehrfacher komplikationsloser Anwendung auftreten und schwer
- wiegend bis lebensbedrohlich, in manchen Fällen sogar tödlich sein. Bei Patienten mit Analgetika-Asthma-Syndrom äu-

Bern sich Überempfindlichkeitsreaktionen typischer-weise in Form von Asthmaanfällen (siehe Abschnitt 2 "Metamizol HEXAL darf nicht eingenommen werden,

wenn Sie") verminderte Anzahl der weißen Blutkörperchen (Leukopenie)

- Hautausschlag (z. B. makulopapulöses Exanthem)
- Sehr selten (kann bis zu 1 von 10.000 Behandelten be-

treffen) starke Verminderung der Granulozyten, die zu den weißen Blutkörperchen gehören (Agranulozytose), einschließlich Fälle mit tödlichem Ausgang, oder ver-

minderte 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 Agranulozytose möglicherweise erhöht sein kann, wenn Metamizol HEXAL länger als eine Woche eingenommen werden.

che enigenorimen werden.
Agranulozytose äußert sich in hohem Fieber, Schüttelfrost, Halsschmerzen, Schluckbeschwerden sowie
Entzündung im Mund-, Nasen-, Rachen-, Genitaloder Analbereich. Bei Patienten, die Antibiotika (Arzneimittel gegen bakteriell bedingte Entzündungen) erhalten, können diese Zeichen nur schwach ausgeprägt sein. Die Blutsenkungsgeschwindigkeit ist stark er höht, während die Lymphknoten typischerweise nur leicht oder überhaupt nicht vergrößert sind. Typische Zeichen einer verminderten Blutplättchen-anzahl sind z. B. eine verstärkte Blutungsneigung und punktförmige Blutungen in die Haut und Schleimhäute.

Asthmaanfall großflächige Blasenbildung der Haut und Hautablösung (Stevens-Johnson-Syndrom oder toxische epi-

- dermale Nekrolyse) akute Verschlechterung der Nierenfunktion, in einigen Fällen mit fehlender oder zu geringer Harnmenge,
- Ausscheidung von Bluteiweißen im Harn, akutes Nierenversagen; Nierenentzündung (akute interstitielle Nephritis) Nicht bekannt (Häufigkeit auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht abschätzbar)

plötzliches Kreislaufversagen aufgrund schwerer allergischer Reaktion (anaphylaktischer Schock)

- Herzinfarkt im Rahmen einer allergischen Reaktion (Kounis-Syndrom)
 - Blutarmut mit gleichzeitiger Störung der Knochen-markfunktion (aplastische Anämie), verminderte An-
- zahl weißer und roter Blutkörperchen und Blutplättchen (Panzytopenie), einschließlich Fälle tödlichem Ausgang Zeichen dieser Blutveränderungen sind allgemeines Unwohlsein, Infektion, anhaltendes Fieber, Blutergüsse, Blutungen und Blässe.
 - Magen-Darm-Blutungen Leberentzündung, Gelbfärbung der Haut oder des weißen Teils der Augen, erhöhter Blutspiegel von Le-

Durch ein harmloses Abbauprodukt von Metamizol kann eine Rotfärbung des Urins verursacht werden.

ben sind. Sie könne

D-53175 Bonn

lich auf.

entsorgung.

Wasser

Packung

Lösung erhältlich.

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 angege-

Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte Abt. Pharmakovigilanz

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

werden.

Kurt-Georg-Kiesinger-Allee 3

Website: www.bfarm.de

Wie ist Metamizol HEXAL aufzubewahren? Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugäng-

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf dem Etikett und dem Umkarton nach "verwendbar bis" oder "verw. angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des

angegebenen Monats. Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lage-

Metamizol HEXAL ist nach Anbruch 6 Monate haltbar.

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/arzneimittel-

Hinweis auf Haltbarkeit nach Anbruch

rungsbedingungen erforderlich.

Inhalt der Packung und weitere Informationen

Der Wirkstoff ist Metamizol-Natrium-Monohydrat. 1 ml Tropfen zum Einnehmen, Lösung (20 Tropfen) enthält 500 mg Metamizol-Natrium-Monohydrat. 1 Tropfen

enthält 25 mg Metamizol-Natrium-Monohydrat.

Natriumdihydrogenphosphat-Dihydrat, Natriummonohydrogenphosphat-Dodecahydrat (Ph.Eur.), Saccharin-Natrium 2 H2O, Halb-und-Halb-Bitteressenz, gereinigtes

Die sonstigen Bestandteile sind:

Was Metamizol HEXAL enthält

Das Aroma Halb-und-Halb-Bitteressenz enthält β-Asaron/ Wie Metamizol HEXAL aussieht und Inhalt der

Metamizol HEXAL ist eine klare, gelbe Lösung. Metamizol HEXAL ist in braunen Glasflaschen mit kindergesichertem Verschluss, in Umkartons mit 20 ml, 50 ml, 100 ml, 10x40 ml und 3x400 ml Tropfen zum Einnehmen,

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in

den Verkehr gebracht. **Pharmazeutischer Unternehmer** Hexal AG Industriestraße 25 83607 Holzkirchen Telefon: (08024) 908-0

E-Mail: service@hexal.com Hersteller Salutas Pharma GmbH

Otto-von-Guericke-Allee 1

39179 Barleben

Telefax: (08024) 908-1290

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im Februar 2021.