

PFLICHTANGABEN NACH §4 HWG - FACHWERBUNG

Azathioprin Juta 50 mg Tabletten

Azathioprin Juta 50 mg Tabletten. Zus.: 1 Tablette enthält: *Wirkstoff:* Azathioprin 50 mg. *Sonst. Bestandt.:* Kartoffelstärke, Lactose-Monohydrat, Povidon K25, Magnesiumstearat (Ph. Eur.), Hochdisperses Siliciumdioxid. **Anwend.:** In Kombi. mit anderen Immunsuppressiva z. Vorbeugung v. Abstoßungsreaktionen nach allogener Transplant. v. Niere, Leber, Herz, Lunge o. Pankreas; in Kombi. mit Glukokortikosteroiden o. alleine bei schw. Formen der aktiven rheumatoiden Arthritis, Autoimmunhepatitis, systemischem Lupus erythematodes, Dermatomyositis, Polyarteriitis nodosa, Pemphigus vulgaris u. bullösem Pemphigoid, Morbus Behçet, refraktärer autoimmuner hämolytischer Anämie hervorgerufen durch IgG-Wärmeantikörper, chronisch refraktärer idiopathischer thrombozytopenischer Purpura; Mittelschw. bis schw. chronisch-entzündl. Darmerkrankungen; schubförmige Multiple Sklerose; generalisierten Myasthenia gravis. **Gegenanz.:** Überempfindlichkeit gg. den Wirkstoff o. Mercaptopurin o. sonst. Bestandt., Impfung mit Lebendimpfstoffen, Stillzeit. **Nebenw.:** *Sehr häufig:* Virale, mykotische u. bakterielle Infektionen bei Transplantatempfängern, Knochenmarkdepression, Leukozytopenie. *Häufig:* Thrombozytopenie, Übelkeit gelegentlich mit Erbrechen. *Gelegentlich:* Virale, mykotische u. bakterielle Infektionen bei anderen Patienten, Anämie, Überempfindlichkeitsreaktionen, allgemeines Unwohlsein, Schwindel, Erbrechen, Diarrhö, Fieber, Schüttelfrost, Hautausschlag, Erythema nodosum, Vaskulitis, Myalgie, Arthralgie, Hypotonie, renale Dysfunktion, Pankreatitis, Cholestase u. Verschlechterung v. Leberfunktionswerten. *Selten:* Neoplasien, einschließlich lymphoproliferativer Erkrankungen, Hautkrebserkrankungen, Sarkome u. In-situ-Karzinom der Cervix uteri, akute myeloische Leukämien u. Myelodysplasien, Agranulozytose, Panzytopenie, aplastische Anämie, megaloblastische Anämie u. erythrozytäre Hypoplasie, lebensbedrohliche Leberschädigungen, Haarausfall. *Sehr selten:* Fälle v. durch den JC-Virus verursachter PML, hepatosplenisches T-Zell-Lymphom bei CED-Patienten, die gleichzeitig andere anti-TNF-Arzneimittel anwenden, hämolytische Anämie, Stevens-Johnson-Syndrom, toxisch epidermale Nekrolyse, Überempfindlichkeitsreaktionen m. letalem Ausgang, reversible Pneumonitis, Kolitis, Divertikulitis u. Darmperforation bei Transplantatempfängern, schw. Diarrhö bei Patienten mit entzündlichen Darmerkrankungen. *Nicht bekannt:* Reversible, dosisabhängige Makrozytose, Erhöhungen d. Hämoglobingehaltes der Erythrozyten, akute febrile neutrophile Dermatose (Sweet-Syndrom). Weitere Informationen s. Fach- u. Gebrauchsinformation. **Warnhinw.:** Enthält Lactose. **Verschreibungspflichtig. Stand:** März 2022. **Zul.-inh.:** Juta Pharma GmbH, Gutenbergstr. 13, 24941 Flensburg.