

Schnelle Suche in der Fachinfo



Für viele Präparate ist in der ABDA-Datenbank bereits eine Fachinformation hinterlegt. Da diese inzwischen oft recht umfangreich sind und mehrere Seiten haben, braucht man teilweise recht lange, um die gewünschte Information zu finden.

Diese Recherche kann beschleunigt werden, indem man auch hier direkt einen Begriff eingibt und danach sucht. So sparen Sie Zeit und kommen schneller zu der gewünschten Information.

Wie Sie dazu vorgehen können, zeigen wir Ihnen in diesem Beitrag.

Wählen Sie zu dem Präparat über **F7** die ABDA-Datenbank an.

Artikelsuche

Artikelbezeichnung: PROTELOS

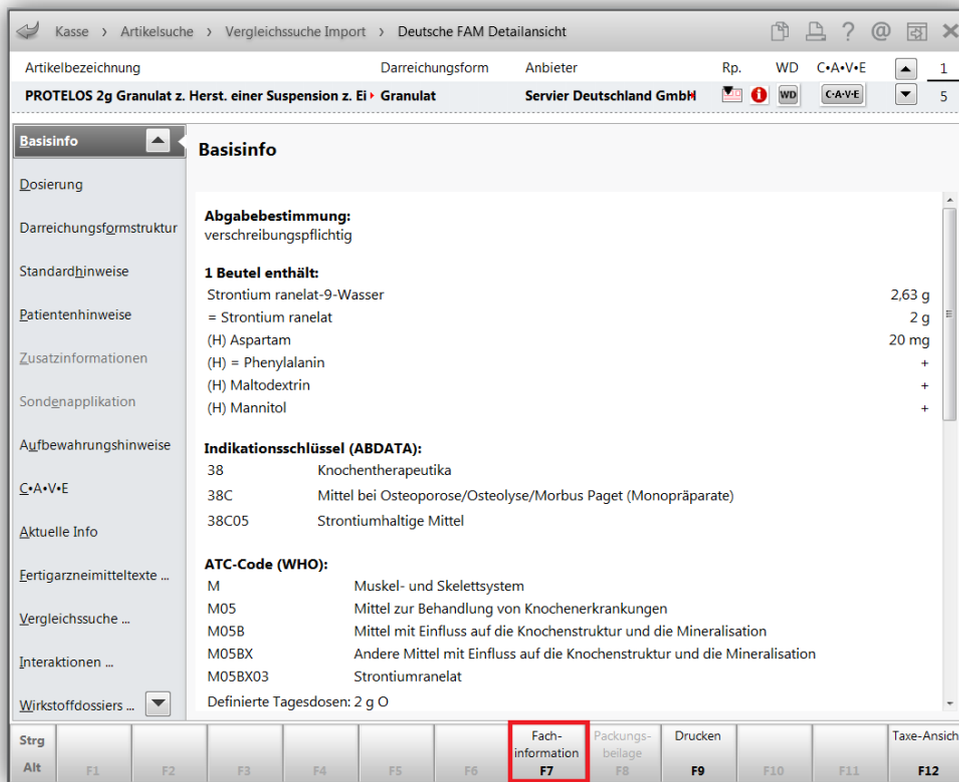
Filterkriterien: Typ: Alle Artikel / Suche: Standard

1 Standard 2 Anbieter 3 Lagerort 4 Langname 5 Frei 6 Frei 7 Frei 8 Jlialen & Partner

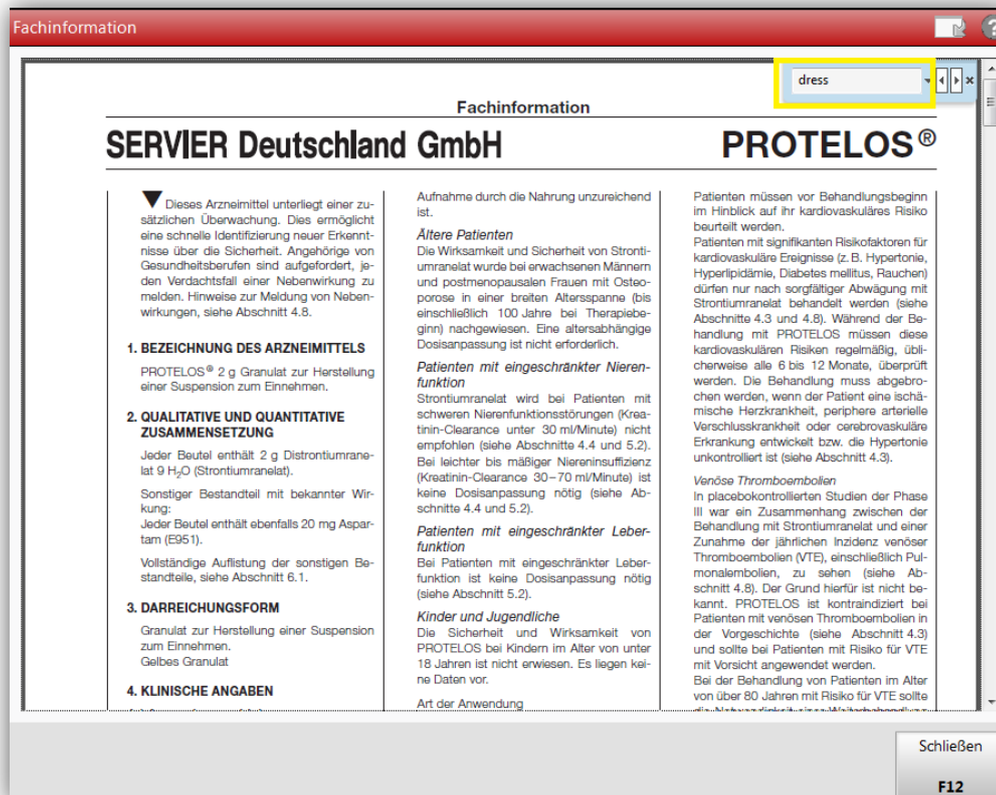
Artikelbezeichnung	DAR	Einheit	NP	Info	EK	VK	Status
PROTELOS 2G	GSE	14St	N1	Info	18,61	32,94	+
PROTELOS 2G	GSE	28St	N2	Info	35,94	54,18	+
PROTELOS 2G	GSE	28St	nb	Info			
PROTELOS 2G	GSE	84St	N3	Info	104,68	138,43	11
PROTELOS 2G	GSE	28St	N2	Info	35,62	53,79	
PROTELOS 2G	GSE	28St	N2	Info	35,46	53,59	
PROTELOS 2G	GSE	84St	N3	Info	102,69	135,99	
PROTELOS 2G	GSE	28St	N2	Info	35,62	53,79	
PROTELOS 2G	GSE	84St	N3	Info	103,23	136,66	
PROTELOS 2G	GSE	28St	N2	Info	35,34	53,44	
PROTELOS 2G	GSE	84St	N3	Info	103,23	136,66	
PROTELOS 2G GRANULAT	GSE	84St	N3	Info	103,23	136,66	

Strg Alt Speicher Suchen Neu Löschen Warenkorb Info **ABDA-DB** Details Drucken Nur Lagerartikel Vergleichsartikel Idem
 F1 F2 F3 F4 F5 F6 **F7** F8 F9 F10 F11 F12

Von dort kommt man wiederum über **F7** in die hinterlegte **Fachinformation**.



Drücken Sie gleichzeitig **Strg F**, so öffnet sich ein kleines Fenster, in das Sie Ihren Suchbegriff eingeben; bestätigen Sie mit **Enter**.



Nun ist die erste Fundstelle des Begriffs hinterlegt; mit den kleinen Pfeilen hinter dem Suchfenster können Sie sich dann jeweils die nächste bzw. vorhergehende Fundstelle anzeigen lassen.

Fachinformation

<p style="writing-mode: vertical-rl; transform: rotate(180deg);">Juni 2014</p> <p style="font-size: small;">008621-4508</p>	<p>verschreiben, sollte das individuelle Patientenrisiko berücksichtigt werden (siehe Abschnitte 4.3 und 4.4).</p> <p>4.2 Dosierung und Art der Anwendung</p> <p>Die Behandlung sollte nur von Ärzten mit Erfahrung in der Osteoporosetherapie begonnen werden.</p> <p><u>Dosierung</u></p> <p>Die empfohlene orale Dosis liegt bei einmal täglich einem Beutel PROTELOS 2 g. Entsprechend der Art der Erkrankung ist Strontiumranelat zur Langzeittherapie bestimmt.</p> <p>Da die Resorption von Strontiumranelat durch Nahrung, Milch und Milchprodukte verringert wird, sollte PROTELOS zwischen den Mahlzeiten eingenommen werden. Bedingt durch die langsame Resorption sollte PROTELOS vor dem Zubettgehen eingenommen werden, vorzugsweise mindestens zwei Stunden nach dem Essen (siehe Abschnitte 4.5 und 5.2).</p> <p>Patienten, die mit Strontiumranelat behandelt werden, sollten Vitamin D und Calcium als Nahrungsergänzung erhalten, wenn die</p>	<ul style="list-style-type: none"> - Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der in Abschnitt 6.1 genannten sonstigen Bestandteile. - Akute venöse Thromboembolien (VTE) oder VTE in der Vorgeschichte, einschließlich tiefer Venenthrombose und Lungenembolie. - Vorübergehende oder dauerhafte Immobilität aufgrund von z. B. postoperativer oder sonstiger längerer Bettruhe. - Klinisch gesicherte, aktuell bestehende oder vorausgegangene ischämische Herzkrankheit, periphere arterielle Verschlusskrankheit und/oder cerebrovasculäre Erkrankung. - Unkontrollierte Hypertonie. <p>4.4 Besondere Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung</p> <p>Kardiale ischämische Ereignisse</p> <p>In gepoolten randomisierten placebokontrollierten Studien an postmenopausalen Patientinnen, wurde bei mit PROTELOS behandelten Patientinnen im Vergleich zu Placebo eine signifikant höhere Anzahl an Myokardinfarkten beobachtet (siehe Abschnitt 4.8).</p>	<p>schränkter Nieren</p> <p>Da für Patienten mit Niereninsuffizienz keine Daten zur Therapieerfahrung am Knochen mit Strontiumranelat vorliegen, wird PROTELOS für Patienten mit einer Kreatinin-Clearance unter 30 ml/Minute nicht empfohlen (siehe Abschnitt 5.2). Entsprechend der klinischen Praxis wird eine Kontrolle der Nierenfunktion in regelmäßigen Abständen bei Patienten mit chronischer Niereninsuffizienz empfohlen.</p> <p>Über eine Fortsetzung der Therapie mit PROTELOS bei Patienten, die eine schwere Niereninsuffizienz entwickeln, sollte individuell entschieden werden.</p> <p>Hautreaktionen</p> <p>Bei der Anwendung von PROTELOS wurden lebensbedrohende Hautreaktionen wie das Stevens-Johnson Syndrom (SJS), toxische epidermale Nekrolyse (TEN) und DRESS (<i>Drug rash with Eosinophilia and Systemic Symptoms</i>) berichtet.</p> <p>Patienten sollten über die Anzeichen und Symptome der Hautreaktionen informiert und diesbezüglich engmaschig überwacht werden. Das Risiko für das Auftreten von SJS oder TEN ist in den ersten Behand-</p>
---	--	---	---

Fachinformation

PROTELOS®

SERVIER Deutschland GmbH

lungswochen am größten, für DRESS üblicherweise nach 3–6 Wochen.	entweder zwei Stunden vor oder gleichzeitig mit der Einnahme von Strontiumranelat einen leichten Resorptionsrückgang von	Die Langzeituntersuchung zur Sicherheit erfolgte bei postmenopausalen Frauen mit Osteoporose über einen Zeitraum bis zu
Bei Symptomen oder Anzeichen von SJS,		

Fachinformation

<p style="writing-mode: vertical-rl; transform: rotate(180deg);">Juni 2014</p> <p style="font-size: small;">008621-4508</p>	<p>verschreiben, sollte das individuelle Patientenrisiko berücksichtigt werden (siehe Abschnitte 4.3 und 4.4).</p> <p>4.2 Dosierung und Art der Anwendung</p> <p>Die Behandlung sollte nur von Ärzten mit Erfahrung in der Osteoporosetherapie begonnen werden.</p> <p><u>Dosierung</u></p> <p>Die empfohlene orale Dosis liegt bei einmal täglich einem Beutel PROTELOS 2 g. Entsprechend der Art der Erkrankung ist Strontiumranelat zur Langzeittherapie bestimmt.</p> <p>Da die Resorption von Strontiumranelat durch Nahrung, Milch und Milchprodukte verringert wird, sollte PROTELOS zwischen den Mahlzeiten eingenommen werden. Bedingt durch die langsame Resorption sollte PROTELOS vor dem Zubettgehen eingenommen werden, vorzugsweise mindestens zwei Stunden nach dem Essen (siehe Abschnitte 4.5 und 5.2).</p> <p>Patienten, die mit Strontiumranelat behandelt werden, sollten Vitamin D und Calcium als Nahrungsergänzung erhalten, wenn die</p>	<ul style="list-style-type: none"> - Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der in Abschnitt 6.1 genannten sonstigen Bestandteile. - Akute venöse Thromboembolien (VTE) oder VTE in der Vorgeschichte, einschließlich tiefer Venenthrombose und Lungenembolie. - Vorübergehende oder dauerhafte Immobilität aufgrund von z. B. postoperativer oder sonstiger längerer Bettruhe. - Klinisch gesicherte, aktuell bestehende oder vorausgegangene ischämische Herzkrankheit, periphere arterielle Verschlusskrankheit und/oder cerebrovasculäre Erkrankung. - Unkontrollierte Hypertonie. <p>4.4 Besondere Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung</p> <p>Kardiale ischämische Ereignisse</p> <p>In gepoolten randomisierten placebokontrollierten Studien an postmenopausalen Patientinnen, wurde bei mit PROTELOS behandelten Patientinnen im Vergleich zu Placebo eine signifikant höhere Anzahl an Myokardinfarkten beobachtet (siehe Abschnitt 4.8).</p>	<p>schränkter Nieren</p> <p>Da für Patienten mit Niereninsuffizienz keine Daten zur Therapieerfahrung am Knochen mit Strontiumranelat vorliegen, wird PROTELOS für Patienten mit einer Kreatinin-Clearance unter 30 ml/Minute nicht empfohlen (siehe Abschnitt 5.2). Entsprechend der klinischen Praxis wird eine Kontrolle der Nierenfunktion in regelmäßigen Abständen bei Patienten mit chronischer Niereninsuffizienz empfohlen.</p> <p>Über eine Fortsetzung der Therapie mit PROTELOS bei Patienten, die eine schwere Niereninsuffizienz entwickeln, sollte individuell entschieden werden.</p> <p>Hautreaktionen</p> <p>Bei der Anwendung von PROTELOS wurden lebensbedrohende Hautreaktionen wie das Stevens-Johnson Syndrom (SJS), toxische epidermale Nekrolyse (TEN) und DRESS (<i>Drug rash with Eosinophilia and Systemic Symptoms</i>) berichtet.</p> <p>Patienten sollten über die Anzeichen und Symptome der Hautreaktionen informiert und diesbezüglich engmaschig überwacht werden. Das Risiko für das Auftreten von SJS oder TEN ist in den ersten Behand-</p>
---	--	---	---

Fachinformation

PROTELOS®

SERVIER Deutschland GmbH

lungswochen am größten, für DRESS üblicherweise nach 3–6 Wochen.	entweder zwei Stunden vor oder gleichzeitig mit der Einnahme von Strontiumranelat einen leichten Resorptionsrückgang von	Die Langzeituntersuchung zur Sicherheit erfolgte bei postmenopausalen Frauen mit Osteoporose über einen Zeitraum bis zu
Bei Symptomen oder Anzeichen von SJS,		

Schließen

F12