

Budesonid Easyhaler 0,1 mg/Dosis Pulver zur Inhalation. **Budesonid Easyhaler 0,2 mg/Dosis** Pulver zur Inhalation. **Budesonid Easyhaler 0,4 mg/Dosis** Pulver zur Inhalation. **Zusammensetzung:** Eine Einzeldosis enthält 0,1 mg/0,2 mg/0,4 mg Budesonid. Sonstiger Bestandteil: Lactose-Monohydrat. **Anwendungsgebiete:** Behandlung von leichtem, mittelschwerem und schwerem persistierendem Asthma. Nicht geeignet zur Behandlung des akuten Asthmaanfalls. **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegenüber Budesonid oder Milchprotein (Lactose). **Warnhinweise:** Enthält Lactose-Monohydrat. Gebrauchsinformation beachten! **Nebenwirkungen:** *Häufig:* oropharyngeale Candidose, Husten, Irritationen im Rachen, Schwierigkeiten beim Schlucken. *Gelegentlich:* Angstzustände, Depressionen, Katarakt, Muskelspasmen, Tremor, verschwommenes Sehen. *Selten:* Heiserkeit, Dysphonie, Überempfindlichkeitsreaktionen (einschließlich Hautausschlag, Kontaktdermatitis, Urtikaria, Angio-ödem und anaphylaktischer Schock), Hypokortizismus, Hyperkortizismus, Anzeichen und Symptome von systemischen glukokortikoidalen Wirkungen, einschließlich Unterdrückung der Nebennierenrinde, Wachstumsverzögerung (pädiatrische Population), Verhaltensänderungen (besonders bei Kindern), Unruhe, Nervosität, Bronchospasmus, Pruritus, Erythem, Blutergüsse. *Sehr selten:* Glaukom, Abnahme der Knochendichte. *Nebenwirkungen mit nicht bekannter Häufigkeit:* Psychomotorische Hyperaktivität, Schlafstörungen, Aggression, Reizbarkeit, Psychose. Bei Patienten mit einer kürzlich diagnostizierten COPD, die eine Behandlung mit inhalativen Glukokortikosteroiden beginnen, besteht ein erhöhtes Risiko einer Pneumonie. Inhalative Glukokortikosteroide können systemische Nebenwirkungen verursachen, insbesondere, wenn hohe Dosen über lange Zeiträume gegeben werden. Mögliche Nebenwirkungen schließen adrenale Suppression, Verminderung der Knochendichte, Wachstumsverzögerungen bei Kindern und Jugendlichen, Katarakt, Glaukom und erhöhte Infektanfälligkeit ein. Die Fähigkeit zur Stressanpassung kann vermindert sein. **Verschreibungspflichtig. Stand der Information:** März 2022.

Zulassungsinhaber: Orion Corporation, Orionintie 1, FI-02200 Espoo. **Mitvertrieb:** Orion Pharma GmbH, Jürgen-Töpfer-Straße 46, 22763 Hamburg.

