

Flusarion Easyhaler 50 Mikrogramm/250 Mikrogramm pro Inhalation Pulver zur Inhalation. **Flusarion Easyhaler 50 Mikrogramm/500 Mikrogramm pro Inhalation** Pulver zur Inhalation. **Wirkstoffe:** Salmeterol/Fluticason-17-propionat. **Zusammensetzung:** Eine abgemessene Einzeldosis enthält Salmeterolxinafoat, entsprechend 50 µg Salmeterol, und 250 µg bzw. 500 µg Fluticason-17-propionat. **Sonstiger Bestandteil:** Lactose-Monohydrat. **Anwendungsgebiete:** *Asthma (bei Erwachsenen und Jugendlichen ab 12 Jahren):* Regelmäßige Behandlung von Asthma, wenn die Anwendung eines lang wirksamen β_2 -Agonisten und eines inhalativen Kortikosteroids in Kombination angezeigt ist: bei Patienten, die mit inhalativen Kortikosteroiden und kurz wirksamen β_2 -Agonisten zur bedarfsweisen Inhalation nicht ausreichend eingestellt sind oder bei Patienten, die bereits mit inhalativen Kortikosteroiden und lang wirksamen β_2 -Agonisten in Kombination ausreichend eingestellt sind. *COPD (bei Erwachsenen):* Symptomatische Behandlung von Patienten mit COPD mit einem $FEV_1 < 60\%$ des Sollwerts (vor Anwendung eines Bronchodilatators) und wiederholten Exazerbationen in der Vorgeschichte, die trotz einer regelmäßigen Therapie mit Bronchodilatoren erhebliche Symptome aufweisen. **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegenüber Salmeterol, Fluticason-17-propionat oder Lactose-Monohydrat (Milchprotein). **Warnhinweise:** Enthält Lactose-Monohydrat. Gebrauchsinformation beachten! **Nebenwirkungen:** *Sehr häufig:* Kopfschmerzen, Nasopharyngitis. *Häufig:* Candidose in Mund und Rachen, Pneumonie (bei COPD-Patienten), Bronchitis, Hypokaliämie, Reizungen im Rachen, Heiserkeit/Dysphonie, Sinusitis, Blaue Flecken, Muskelkrämpfe, Traumatische Frakturen, Arthralgie, Myalgie. *Gelegentlich:* Kutane Überempfindlichkeitsreaktionen, Respiratorische Symptome (Dyspnoe), Hyperglykämie, Angstzustände, Schlafstörungen, Tremor, Katarakt, Palpitationen, Tachykardie, Vorhofflimmern, Angina pectoris. *Selten:* Ösophageale Candidose, Angioödem (hauptsächlich Gesichts- und oropharyngeales Ödem), Respiratorische Symptome (Bronchospasmus), Anaphylaktische Reaktionen einschließlich anaphylaktischer Schock, Cushing-Syndrom, cushingoide Merkmale, Nebennierensuppression, Wachstumsverzögerung bei Kindern und Jugendlichen, Verringerung der Knochendichte, Verhaltensänderungen einschließlich psychomotorischer Hyperaktivität und Reizbarkeit (vorrangig bei Kindern), Grüner Star (Glaukom), Herzrhythmusstörungen (einschließlich supraventrikulärer Tachykardie und Extrasystolen), Paradoxer Bronchospasmus. *Nebenwirkungen mit nicht bekannter Häufigkeit:* Depression, Aggression (vorrangig bei Kindern), Verschwommenes Sehen. **Verschreibungspflichtig. Stand der Information:** Juli 2025.

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

