Gebrauchsinformation: Information für Anwender

Doneurin® 100 mg Filmtabletten

Zur Anwendung bei Erwachsenen und Jugendlichen über 12 Jahren Wirkstoff: Doxepin

Lesen 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 Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Siehe Abschnitt 4.

- Was in dieser Packungsbeilage steht 1. Was ist Doneurin und wofür wird es angewendet?

- 5. Wie ist Doneurin aufzubewahren? 6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

Was ist Doneurin und wofür wird es angewendet? Doneurin ist ein Mittel zur Behandlung depressiver Stö-

rungen (trizyklisches Antidepressivum).

Doneurin wird angewendet bei depressiven Erkrankungen

- krankhaften Angstzuständen (Angstsyndrome)
- leichten Entzugserscheinungen bei Arzneimittel- oder Drogenabhängigkeit Unruhe, Angst oder Schlafstörungen im Zusammen-
- hang mit depressiven Erkrankungen oder leichten Entzugserscheinungen.

Was sollten Sie vor der Einnahme von Doneurin beachten?

Doneurin darf nicht eingenommen werden, wenn Sie allergisch gegen Doxepin, verwandte Wirk-

- stoffe (Dibenzoxepine) oder einen der in Abschnitt 6 genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimitbei Vergiftung mit Arzneimitteln, die das zentrale Ner-
- vensystem dämpfen (z. B. mit Schlafmitteln, Schmerzmitteln oder Psychopharmaka) im Zustand des Delirs (Bewusstseinstrübung verbun-
- den mit Erregung, Sinnestäuschungen und Wahnbei unbehandeltem grünen Star (Engwinkelglaukom)bei akutem Harnverhalt
- bei Vergrößerung der Vorsteherdrüse (Prostatahyper-plasie) mit Restharnbildung bei Darmlähmung (paralytischer Ileus)
- während der Stillzeit.

Kinder unter 12 Jahren dürfen nicht mit Doneurin be-

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, bevor

Sie Doneurin einnehmen. Besondere Vorsicht bei der Einnahme von Doneurin ist

erforderlich, wenn Sie unter einem der folgenden Zu-Vergrößerung der Vorsteherdrüse ohne Restharnbil-

- Leberschäden Störungen der Blutbildung

- seelische und geistige Störungen unterschiedlicher Art, die durch eine Schädigung des Gehirns verursacht werden erhöhte Krampfbereitschaft
- Kaliummangel (vor Behandlungsbeginn ausgleichen) verlangsamter Herzschlag
- bestimmte Herzerkrankungen (angeborenes langes
- QT-Syndrom oder andere klinisch bedeutsame Herzschäden, insbesondere frischer Herzinfarkt, manifeste Herzleistungsschwäche, koronare Herzkrankheit, Erregungsleitungsstörungen, Herzrhythmusstöruneine Erkrankung, bei der eine Senkung des Blutdrucks auf jeden Fall vermieden werden muss. Sorg-
- fältige Blutdruckkontrollen sind notwendig. zeitweises Nebelsehen oder Augenschmerzen. Es ist eine augenärztliche Kontrolle zum Ausschluss eines grünen Stars erforderlich.
- verstärkte Krankheitszeichen einer Psychose oder Anzeichen einer manischen Phase auftreten. Eine
- Verringerung der Dosis kann notwendig werden. Kinder und Jugendliche Doneurin sollte nicht zur Behandlung von Depressionen

bei Jugendlichen zwischen 12 und 18 Jahren angewen-

det werden. In Studien zur Behandlung von Depressionen in dieser Altersgruppe zeigten trizyklische Antidepressiva keinen therapeutischen Nutzen. Studien mit anderen Antidepressiva (SSRI, SNRI) haben ein erhöhtes Risiko für das Auftreten von suizidalem Verhalten, Selbstschädigung und feindseligem Verhalten im Zusammenhang mit der Anwendung dieser Wirkstoffe gezeigt. Diese Risiken können auch für Doneurin nicht ausgeschlossen werden. Außerdem ist Doneurin in allen Altersgruppen mit einem Risiko für Nebenwirkungen am Herzkreislauf-System verbunden.

Darüber hinaus liegen keine Daten zur Sicherheit bei Langzeitanwendung bei Kindern und Jugendlichen bezüglich Wachstum, Reifung sowie zur kognitiven Entwicklung und Verhaltensentwicklung vor (siehe auch

Suizidgedanken und Verschlechterung Ihrer Depression/Angststörung Wenn Sie depressiv sind oder unter Angststörungen lei-

sich selbst zu verletzen oder Suizid zu begehen. Solche Gedanken können bei der erstmaligen Anwendung von Antidepressiva verstärkt sein, denn alle diese Arzneimittel brauchen einige Zeit, bis sie wirken, gewöhnlich

den, können Sie manchmal Gedanken daran haben,

etwa 2 Wochen, manchmal auch länger. Das Auftreten derartiger Gedanken ist wahrscheinlicher, wenn Sie bereits früher einmal Gedanken daran hatten, sich das Leben zu nehmen oder daran gedacht haben, sich selbst zu verletzen wenn Sie ein junger Erwachsener sind. Ergebnisse

aus klinischen Studien haben ein erhöhtes Risiko für

das Auftreten von Suizidverhalten bei jungen Erwachsenen im Alter bis 25 Jahre gezeigt, die unter einer psychiatrischen Erkrankung litten und mit einem Antidepressivum behandelt wurden. Gehen Sie zu Ihrem Arzt oder suchen Sie unverzüg-

lich ein Krankenhaus auf, wenn Sie zu irgendeinem Zeitpunkt Gedanken daran entwickeln, sich selbst zu

verletzen oder sich das Leben zu nehmen.

Es kann hilfreich sein, wenn Sie einem Freund oder Verwandten erzählen, dass Sie depressiv sind oder unter einer Angststörung leiden. Bitten Sie diese Personen, diese Packungsbeilage zu lesen. Fordern Sie sie auf Ihnen mitzuteilen, wenn sie den Eindruck haben, dass sich Ihre Depression oder Angstzustände ver-

schlimmern oder wenn sie sich Sorgen über Verhaltensänderungen bei Ihnen machen.

Einnahme von Doneurin zusammen mit anderen Arzneimitteln Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen/anwenden, kürzlich andere Arzneimittel eingenommen/angewendet haben oder beabsichtigen, andere Arzneimittel einzunehmen/anzuwenden.

Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie bisher zur Behandlung Ihrer Erkrankung an-

- dere Arzneimittel (z. B. Benzodiazepine oder Barbiturate) erhalten haben, denn Doneurin kann die Krampfschwelle senken. wenn Sie gleichzeitig andere medikamentöse Therapien erhalten. Bei Ihnen und bei älteren Patienten mit Doneurin als täglicher Einzeldosis wird Ihr Arzt auf
- besonders sorgfältige Einstellung und Anpassung der Dosierung achten. über die Anwendung sympathomimetischer Amine (Mittel, die eine anregende Wirkung auf das Nervensystem haben). Sie können durch gleichzeitige Ein-
- nahme von Doneurin erheblich verstärkt werden. Hier sei besonders auf Noradrenalin hingewiesen, ein gefäßverengender Zusatz in Mitteln zur örtlichen Betäubung (z. B. beim Zahnarzt). Die Wirkungen bzw. unerwünschten Wirkungen folgender zentral dämpfend wirkender Arzneimittel können bei

- 2. Was sollten Sie vor der Einnahme von Doneurin beachten? 3. Wie ist Doneurin einzunehmen? 4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
 - Schlaf-, Beruhigungs-, Schmerzmittel Mittel zur Behandlung von Psychosen
 - bestimmte Mittel gegen Allergien
 - Mittel zur Behandlung und Vorbeugung epileptischer
 - Verstärkung der erwünschten und unerwünschten Wirkungen von Doneurin (Verstärkung peripherer und zentraler Effekte, insbesondere Delir) bei gleichzeitiger An-

wendung von verwandten Mitteln zur Behandlung von Depressio-

- Mitteln zur Behandlung der Parkinson-Krankheit
- bestimmten Mitteln zur Behandlung von Depressionen, sogenannte MAO-Hemmer. Sie sollen mindes-
- tens 14 Tage vor Beginn der Behandlung mit Doneurin abgesetzt werden. Andernfalls kann ein Serotonin-Syndrom mit schweren Nebenwirkungen wie Erregung, Delir (Bewusstseinstrübung verbunden mit Erregung, Sinnestäuschungen und Wahnideen), Bewusstlosigkeit, hohes Fieber, Krampfanfälle und starke Blutdruckschwankungen auftreten. Cimetidin (Mittel zur Behandlung von Magen-Darm-
- Erkrankungen). Die zentral dämpfende und anticholinerge Wirkung von Doneurin kann verstärkt wer-

Abschwächung der Wirkung von bestimmten Mitteln zur Behandlung des Bluthoch-

drucks (Reserpin, Clonidin). Bei Patienten, die mit Clonidin behandelt werden, kann der Blutdruck dadurch plötzlich stark ansteigen. Verstärkung der blutdrucksenkenden Wirkung von

Mitteln zur Behandlung von Bluthochdruck (z. B. Beta-Rezeptorenblocker) und Mitteln zur Erweiterung der Herzkranzgefäße (Nitrate).

Die gleichzeitige Anwendung folgender Arzneimittel ist zu vermeiden:

die ebenfalls das QT-Intervall im EKG verlängern (z. B.

- Mittel gegen Herzrhythmusstörungen, einige Antibiotika wie z. B. Erythromycin, Malaria-Mittel, Mittel gegen Allergien, Mittel zur Behandlung bestimmter psychischer Erkrankungen) die zu einem Kaliummangel führen (z. B. bestimmte
- harntreibende Mittel) oder
- die den Abbau von Doxepin in der Leber hemmen können (z. B. MAO-Hemmer). Bei Depressionen, die auf bisherige Behandlungsversuche nicht angesprochen haben, ist eine zusätzliche

Gabe von MAO-Hemmern bei bevorstehender Behandlung mit Doxepin im Einzelfall möglich. Der Arzt wird die Behandlung dann besonders überwachen und die Dosis langsam erhöhen. Vor Beginn und während der Behandlung wird Ihr Arzt

in regelmäßigen Abständen Kontrollen von Blutdruck, EKG, Blutbild, Leberfunktion und gegebenenfalls des EEG vornehmen. Bei von der Norm abweichenden Werten darf eine Behandlung mit Doneurin nur unter engmaschigen Kontrollen durchgeführt werden.

Insbesondere selbstmordgefährdete Patienten sollten vor allem bei Behandlungsbeginn engmaschig überwacht werden, da die beruhigende, dämpfende Wirkung von Doneurin meist unmittelbar in den ersten Stunde einsetzt, die stimmungsaufhellende Wirkung in der Regel erst nach 1-3 Wochen zu erwarten ist.

ten Behandlung mit Doneurin sollte vermieden werden, da hier mit Absetzerscheinungen (siehe Abschnitt 4) gerechnet werden muss. Einnahme von Doneurin zusammen mit Nah-

Ein plötzliches Beenden einer längerfristigen hochdosier-

Während der Behandlung mit Doneurin sollten Sie Alkohol meiden, da durch Alkohol die Wirkung von Doneurin in nicht vorhersehbarer Weise verändert und verstärkt

rungsmitteln, Getränken und Alkohol

Schwangerschaft und Stillzeit Wenn Sie schwanger sind oder stillen, oder wenn Sie

vermuten, schwanger zu sein oder beabsichtigen,

schwanger zu werden, fragen Sie vor der Einnahme

dieses Arzneimittels Ihren Arzt oder Apotheker um Rat.

Zur Anwendung von Doxepin während der Schwanger-

schaft liegen bislang keine ausreichenden Erfahrungen

vor. Deshalb darf Doneurin nur bei zwingender Notwendigkeit und nach strenger Abwägung von Risiko und Nutzen verordnet werden. Nach Einnahme von Doneurin oder anderen Antidepressiva vor der Geburt in höheren Dosen oder über einen längeren Zeitraum kann es beim Neugeborenen zu Entzugserscheinungen kommen. Doneurin darf während der Stillzeit nicht eingenommen werden, da der Wirkstoff in die Muttermilch übergeht und beim gestillten Säugling zu unerwünschten Wirkun-

Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen Dieses Arzneimittel kann auch bei bestimmungsgemäßem Gebrauch das Reaktionsvermögen so weit verän-

gen führen kann.

dern, dass die Fähigkeit zur aktiven Teilnahme am Straßenverkehr oder zum Bedienen von Maschinen beeinträchtigt wird. Daher sollten das Führen von Fahrzeugen, die Bedienung von Maschinen oder sonstige

gefahrvolle Tätigkeiten zumindest während der ersten Tage der Behandlung unterbleiben. Die Entscheidung darüber trifft Ihr behandelnder Arzt unter Berücksichtigung der verordneten Dosierung und wie Sie darauf reagieren. Doneurin enthält Lactose Bitte nehmen Sie Doneurin daher erst nach Rücksprache mit Ihrem Arzt ein, wenn Ihnen bekannt ist, dass Sie unter einer Unverträglichkeit gegenüber bestimmten Zuckern leiden.

Wie ist Doneurin einzunehmen? Nehmen Sie dieses Arzneimittel immer genau nach Ab-

sprache mit Ihrem Arzt ein. Fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht sicher sind. Falls vom Arzt nicht anders verordnet, ist die übliche Dosis

Es wird empfohlen, die Behandlung mit ½ Filmtablette (entsprechend 50 mg Doxepin) am Abend zu beginnen.

Bei depressiven Erkrankungen und krankhaften

Wenn erforderlich, kann die Dosis nach 3 - 4 Tagen auf 75 mg Doxepin und nach 7 - 8 Tagen auf 1 - $1\frac{1}{2}$ Filmtabletten (entsprechend 100 - 150 mg Doxepin) pro Tag

gesteigert werden. Bei ambulanter Behandlung sollte eine Tagesdosis von 1½ Filmtabletten (entsprechend 150 mg Doxepin) nicht überschritten werden. Ist eine schlafanstoßende Wirkung besonders er-

wünscht, kann ein größerer Teil der Tagesdosis oder die ganze Tagesdosis zur Nacht gegeben werden. Im Krankenhaus kann die Tagesdosis unter Beachtung der notwendigen Vorsichtsmaßnahmen bis auf 3 Filmtabletten (entsprechend 300 mg Doxepin) gesteigert

Bei leichten Entzugserscheinungen

werden.

Aktualisierungsstand Gebrauchs.info September 2015

Bei der Behandlung von Entzugserscheinungen ist in den ersten 3 Tagen häufig die Gabe von 3-mal ½ Filmtablette (entsprechend 3-mal 50 mg Doxepin) pro Tag notwendig. Danach kann eine langsame Dosisverringerung zur Beendigung der Behandlung vorgenommen werden

Fortsetzung auf der Rückseite >>







gleichzeitiger Anwendung von Doneurin verstärkt werden andere Mittel zur Behandlung von Depressionen

Ältere Patienten

Bei älteren Patienten ist das Risiko von Nebenwirkungen erhöht. Da diese Patienten außerdem oft deutlich niedrigere Dosen benötigen und häufig schon bei der Hälfte der üblichen Tagesdosen einen zufriedenstellenden Behandlungseffekt zeigen, ist die Dosierung sorgfältig anzupassen.

Anwendung bei Kindern und Jugendlichen

Jugendliche über 12 Jahre, die Doneurin nur im Ausnahmefall erhalten sollten, benötigen aufgrund des geringeren Körpergewichts ebenfalls deutlich niedrigere

Kinder unter 12 Jahren dürfen nicht mit Doneurin behandelt werden.

Patienten mit Leberfunktionsstörungen

Bei Patienten mit Leberfunktionsstörungen kann eine Dosisreduktion angezeigt sein.

Für Dosierungen, die mit diesem Arzneimittel nicht praktikabel sind, steht Doneurin in anderen Stärken zur Verfügung.

Die Filmtabletten sind unzerkaut mit etwas Flüssigkeit vor oder nach den Mahlzeiten oder abends vor dem Schlafengehen einzunehmen.

Dauer der Behandlung

Die Dosierung und die Dauer der Behandlung sind abhängig von der persönlichen Reaktionslage, dem Anwendungsgebiet und der Schwere der Erkrankung. Ihr Arzt wird bei einem Ansprechen der Behandlung die Dosis zwar so klein wie möglich halten, anderenfalls aber den gesamten zur Verfügung stehenden Dosierungsbereich ausnutzen.

Die Einleitung der Therapie wird durch schrittweise Dosissteigerung und die Beendigung der Therapie durch langsame Verringerung der Dosis vorgenommen (Verringerung um die Hälfte pro Woche). Bei depressiven Erkrankungen und Angstsyndromen

beträgt die mittlere Dauer einer Behandlungsperiode bis zur Besserung des Krankheitsbildes im Allgemeinen mindestens 4-6 Wochen. Anschließend sollte die Behandlung noch weitere 4-6 Monate fortgeführt werden, um einen Rückfall zu verhindern.

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt, wenn Sie den Eindruck haben, dass die Wirkung von Doneurin zu stark oder zu schwach ist.

Wenn Sie eine größere Menge von Doneurin eingenommen haben, als Sie sollten

Doneurin ist bei Überdosierung verhältnismäßig gefährlich insbesondere für Kinder und Kleinkinder. Informieren Sie bei Verdacht einer Überdosierung sofort einen Arzt (z. B. Vergiftungsnotruf)! Überdosierungen mit Doneurin äußern sich in Abhängigkeit von der aufgenommenen Dosis durch Störungen des Zentralnervensystems (Verwirrung, Erregungszustände bis hin zu Krampfanfällen, Bewusstseinstrübung bis hin zum Koma, Atemstillstand) und des Herz-Kreislauf-Systems.

Wenn Sie die Einnahme von Doneurin vergessen haben Holen Sie die vergessene Dosis bitte nicht nach, son-

dern setzen Sie die Einnahme zum nächsten Zeitpunkt, wie verordnet, fort.

Wenn Sie die Einnahme von Doneurin abbre-Ein plötzliches Beenden einer längerfristigen oder hoch-

dosierten Behandlung mit Doneurin sollte vermieden werden, da hier mit Absetzerscheinungen (siehe Abschnitt 4) gerechnet werden muss.

Wenn Sie weitere Fragen zur Einnahme dieses Arzneimittels haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apo-

Sehr häufig:

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

benwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten Sollten Sie die folgenden Nebenwirkungen bei sich be-

obachten, besprechen Sie das bitte mit Ihrem Arzt, der dann festlegt, wie weiter zu verfahren ist. Bei der Bewertung von Nebenwirkungen werden folgen-

de Häufigkeitsangaben zugrunde gelegt:

kann mehr als 1 Behandelten von 10 betreffen kann bis zu 1 Behandelten von 10 be-Häufig:

treffen Gelegentlich: kann bis zu 1 Behandelten von 100 betreffen

Selten: kann bis zu 1 Behandelten von 1.000 betreffen

ginn der Behandlung zu rechnen:

Sehr selten: kann bis zu 1 Behandelten von 10.000 betreffen Nicht bekannt: Häufigkeit auf Grundlage der verfüg-

baren Daten nicht abschätzbar

Mundtrockenheit, verstopfte oder trockene Nase, Müdigkeit, Benommenheit, Schwitzen, Schwindel, Blut-druckabfall, Kreislaufstörungen beim Wechsel vom Lie-

Mit folgenden Nebenwirkungen ist besonders zu Be-

gen zum Stehen, Beschleunigung des Herzschlags, Herzrhythmusstörungen, Zittern, Sehstörungen, Verstopfung, Gewichtszunahme und meist vorübergehende Anstiege der Leberenzymwerte Häufig kommt es zu Störungen beim Wasserlassen, innerer Unruhe, Durstgefühl, allergischen Hautreaktionen

und Juckreiz, sexuelle Störungen (Abnahme des sexuellen Interesses, Ejakulationsstörungen bzw. Potenzstörungen). Bei älteren Patienten besteht ein erhöhtes Risiko für das Auftreten von Verwirrtheitszuständen Gelegentlich kommt es zu Kollapszuständen, Harnverhalten, Absonderung von Sekret aus der Brust, Störungen der Erregungsleitung am Herzen. Eine bereits be-

stehende Herzleistungsschwäche kann verstärkt

werden. Gelegentlich kommt es außerdem zu Einlagerung von Flüssigkeit ins Gewebe, Missempfindungen wie Kribbeln, Hitze und Kälteempfindungen, Ohrensausen, Kopfschmerzen sowie zu vermehrten Träumen. Sehr selten wurde eine Vergrößerung der Brust bei Männern, bei Frauen eine Vergrößerung der Brust sowie Unregelmäßigkeiten bei der Regelblutung beobachtet, außerdem Störungen der Hormonproduktion der Hirn-

anhangsdrüse, Haarausfall, Änderungen des Blutzuckerspiegels und medikamentenabhängige Leberent-

Sehr selten können Blutbildveränderungen auftreten. Häufigkeit nicht bekannt

Fälle von Suizidgedanken und suizidalem Verhalten

während der Therapie mit Doxepin oder kurze Zeit nach Beendigung der Behandlung sind berichtet worden (siehe Abschnitt 2 "Warnhinweise und Vorsichtsmaßnah-

zündung.

men"), Halluzinationen, Desorientierung, Sehstörungen. Bei Patienten mit Abhängigkeit in der Krankenvorgeschichte ist Missbrauch beobachtet worden.

Ihre Ärztin/Ihr Arzt, Ihre Apotheke und Hexal wünschen gute Besserung!

So genannte "anticholinerge Nebenwirkungen" wie Darmlähmung, Erhöhung des Augeninnendrucks und Harnverhalt sowie Nervenfunktionsstörungen wie z. B. Krampfanfälle sind als Nebenwirkungen von trizyklischen Antidepressiva beschrieben worden und daher auch für Doneurin nicht auszuschließen.

Außerdem wurden berichtet

Bewegungsstörungen, Bluthochdruck, Appetitlosigkeit, Übelkeit, Erbrechen, Durchfall, Verdauungsstörungen, Entzündungen der Mundschleimhaut, Geschmacksstörungen, bestimmte Blutbildungsstörungen, Hautblutungen, Lichtempfindlichkeit, Verschlimmerung einer asthmatischen Erkrankung, sehr hohes Fieber (insbesondere bei gleichzeitiger Verabreichung von matischen Erkrankung, Chlorpromazin, eines Mittels zur Behandlung von Psychosen).

Während der Behandlung mit Doneurin können bestimmte Herzrhythmusstörungen auftreten, die sehr selten unter Umständen auch lebensbedrohlich sein kön-Absetzerscheinungen, wie Unruhe, Schweißausbrüche,

Übelkeit, Erbrechen und Schlafstörungen, Kopfschmerzen, Unwohlsein, sind insbesondere bei einer raschen Beendigung einer länger dauernden Anwendung mög-

Beim Auftreten folgender Nebenwirkungen ist sofort ein Arzt aufzusuchen Bei eitriger Angina oder grippeähnlichen Erscheinun-

- gen, die mit Beschwerden wie hohem Fieber, Schüttelfrost, Halsschmerzen, Schluckbeschwerden, Entzündungen im Mund-, Nasen-, Rachen- sowie Genital- oder Analbereich einhergehen. Es ist eine Untersuchung des Blutbildes vorzunehmen. Führen Sie in diesem Fall keine Selbstbehandlung mit fiebersenkenden Arzneimitteln, Schmerzmitteln oder Antibiotika durch! Bei Patienten mit einer vorbestehenden Gehirner-
- krankung (hirnorganischem Psychosyndrom) kann durch Doneurin möglicherweise ein Verwirrtheitszustand (Delir) hervorgerufen werden. Beim Auftreten einer krankhaften Hochstimmung (ma-
- nische Verstimmung). Die Behandlung mit Doneurin ist sofort abzubrechen. Bei plötzlichem Auftreten von Trugwahrnehmungen,
- Sinnestäuschungen, Wahn oder ähnlicher Erscheinungen bei der Behandlung depressiver Zustände im Verlauf schizophrener Erkrankungen. Doneurin kann die Krampfschwelle des Gehirns ernied-

rigen, daher kann es bei erhöhter Anfallsbereitschaft (z. B. bei Epileptikern oder nach dem plötzlichen Ab-

setzen von Benzodiazepinen oder Barbituraten) ver-

mehrt zu Krampfanfällen kommen. Ein erhöhtes Risiko für das Auftreten von Knochenbrüchen wurde bei Patienten, die mit dieser Gruppe von

Arzneimitteln behandelt wurden, beobachtet. 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 angegeben sind. Sie können Nebenwirkungen auch direkt dem

Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte

Abt. Pharmakovigilanz Kurt-Georg-Kiesinger-Allee 3 D-53175 Bonn Website: www.bfarm.de

Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

anzeigen. Indem Sie Nebenwirkungen melden, können



Wie ist Doneurin aufzubewahren?

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf. Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf dem Um-

karton und der Blisterpackung nach "verwendbar bis" angegebenen Verfallsdatum nicht mehr verwenden. Das Verfallsdatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats. Entsorgen Sie Arzneimittel nicht im Abwasser. Fragen

Sie Ihren Apotheker, wie das Arzneimittel zu entsorgen ist, wenn Sie es nicht mehr verwenden. Sie tragen damit zum Schutz der Umwelt bei.



Informationen

Inhalt der Packung und weitere

Was Doneurin enthält Der Wirkstoff ist Doxepin. 1 Filmtablette zum Einnehmen enthält 100 mg Doxepin

(als Hydrochlorid). Die sonstigen Bestandteile sind:

Carboxymethylstärke-Natrium (Typ A) (Ph.Eur.), mikrokristalline Cellulose, Cellulosepulver, Copovidon, Hy-

promellose, Lactose-Monohydrat, Macrogol 4000, Magnesiumstearat (Ph.Eur.), Titandioxid (E 171) Wie Doneurin aussieht und Inhalt der Pa-

ckung Doneurin sind weiße, runde, bikonvexe Filmtabletten mit einseitiger Kreuzbruchkerbe.

Die Tabletten sind teilbar und viertelbar.

Das Arzneimittel ist in Packungen mit 20, 50 und 100 Filmtabletten erhältlich.

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen

Industriestraße 25 83607 Holzkirchen Telefon: (08024) 908-0

Pharmazeutischer Unternehmer

Telefax: (08024) 908-1290 E-Mail: service@hexal.com Hersteller Salutas Pharma GmbH Otto-von-Guericke-Allee 1

39179 Barleben

in den Verkehr gebracht.

Hexal AG

arbeitet im Dezember 2013.

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt über-

Aktualisierungsstand Gebrauchs.info September 2015