

## Gebrauchsinformation: Information für den Anwender

# Levocomp® 100/25 mg Tabletten

**Wirkstoffe: Levodopa und Carbidopa**

**Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, bevor Sie mit der Einnahme dieses Arzneimittels beginnen.**

- 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 dieselben Symptome haben wie Sie.
- Wenn eine der aufgeführten Nebenwirkungen Sie erheblich beeinträchtigt oder Sie Nebenwirkungen bemerken, die nicht in dieser Gebrauchsinformation angegeben sind, informieren Sie bitte Ihren Arzt oder Apotheker.

**Diese Packungsbeilage beinhaltet:**

1. Was ist Levocomp® 100/25 mg und wofür wird es angewendet?
2. Was müssen Sie vor der Einnahme von Levocomp® 100/25 mg beachten?
3. Wie ist Levocomp® 100/25 mg einzunehmen?
4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
5. Wie ist Levocomp® 100/25 mg aufzubewahren?
6. Weitere Informationen



## 1 Was ist Levocomp® 100/25 mg und wofür wird es angewendet?

Levocomp® 100/25 mg ist ein Arzneimittel gegen die Parkinsonsche Krankheit (Levodopa mit Decarboxylasehemmer).

**Levocomp® 100/25 mg wird angewendet bei**

- Parkinsonscher Krankheit (Schüttellähmung, eine Erkrankung mit grobschlägigem Zittern, Bewegungsverlangsamung und Starre der Muskeln)
- symptomatischen Parkinson-Syndromen (Krankheitserscheinungen, die der Parkinsonschen Krankheit entsprechen, aber infolge von Vergiftungen, Hirnentzündungen und arteriosklerotischen Hirngefäßveränderungen auftreten). Ausgenommen hiervon ist das medikamentös induzierte Parkinson-Syndrom (Parkinson-ähnliche Krankheitserscheinungen, die durch bestimmte Arzneimittel ausgelöst werden).

## 2 Was müssen Sie vor der Einnahme von Levocomp® 100/25 mg beachten?

**Levocomp® 100/25 mg darf nicht eingenommen werden**

- wenn Sie überempfindlich (allergisch) gegen Levodopa, Carbidopa oder einen der sonstigen Bestandteile von Levocomp® 100/25 mg sind
- bei unbehandeltem grünen Star mit engem Augenkammerwinkel (Engwinkelglaukom).

Levocomp® 100/25 mg ist nicht bestimmt für die Anwendung bei Jugendlichen unter 18 Jahren.

**Besondere Vorsicht bei der Einnahme von Levocomp® 100/25 mg ist erforderlich**

Sie dürfen Levocomp® 100/25 mg erst einnehmen nach Rücksprache mit Ihrem Arzt

- bei schwerer Herz-Kreislauf- oder Lungenerkrankung, Bronchialasthma, Nieren-, Leber- oder endokriner Erkrankung (z. B. Schilddrüsenunterfunktion, zu schneller Herzschlag [Tachykardie], Tumor der Nebenniere [Phäochromozytom]) sowie bei einem Magen- oder Zwölffingerdarmgeschwür oder Krampfanfällen in der Vorgeschichte
- bei schweren Störungen des hämatopoetischen (blutbildenden) Systems
- bei allen Krankheitszuständen, bei denen Sympathomimetika nicht gegeben werden dürfen (Arzneimittel, die gegen erniedrigten Blutdruck, bei Kreislaufversagen, bei unregelmäßigem Herzschlag, als Wehenhemmer und bei Krämpfen der unteren Luftwege angewendet werden)
- bei verdächtigen, nicht diagnostizierten Hautveränderungen oder einem anamnestisch bekannten Melanom, da Levodopa ein malignes Melanom aktivieren kann
- bei bestimmten Geisteskrankheiten (Psychosen)
- bei Gabe von MAO-A-Hemmern, mit Ausnahme von selektiven MAO-B-Hemmern in niedrigen Dosen. MAO-Hemmer müssen mindestens 2 Wochen vor Beginn der Therapie mit Levocomp® 100/25 mg abgesetzt werden.
- wenn krankhaftes triebhaftes Spielen (Spielsucht) oder zwanghaft gesteigertes sexuelles Verlangen beobachtet werden. Wenden Sie sich dann an Ihren Arzt.

Es sind in regelmäßigen Abständen Untersuchungen der Leber, der Niere und des Blutbildes notwendig.

Bei Patienten mit Herzinfarkt in der Krankengeschichte, Herzrhythmusstörungen (unregelmäßige Herzschlagfolge) oder koronaren Durchblutungsstörungen (Minderdurchblutung der Herzkranzadern) sollen regelmäßig Kreislauf- und EKG-Kontrollen (Messung der Herzströme) vorgenommen werden.

Patienten mit Neigung zu Krampfanfällen und Magen-Darm-Geschwüren in der Vorgeschichte sollten ebenfalls ärztlich besonders beobachtet werden. Bei Patienten mit Glaukom (grüner Star) sind regelmäßige Kontrollen des Auginnendruckes nötig.

Es ist daher wichtig, dass Sie die Kontrolluntersuchungen, die Ihr Arzt mit Ihnen verabredet, unbedingt einhalten.

### Hinweis für die Angehörigen

Es ist besonders auch auf die seelische Verfassung des Patienten zu achten, um krankhaft traurige Verstimmungen (Depressionen mit und ohne Selbsttötungstendenz) oder andere ernstzunehmende Verhaltensänderungen frühzeitig zu erkennen.

In sehr seltenen Fällen wird bei den Patienten eine eigenmächtige missbräuchliche Steigerung der Einnahmemenge beobachtet.

Wenden Sie sich in diesen Fällen bitte an den behandelnden Arzt.

### Warnhinweis

Nach langjähriger Behandlung mit Präparaten, die die gleichen Wirkstoffe wie Levocomp® 100/25 mg enthalten, kann ein plötzliches Absetzen oder sehr rasche Dosisreduzierung von Levocomp® 100/25 mg zu Entzugserscheinungen führen (so genanntes malignes Levodopa-Entzugssyndrom). Es können auftreten:

- sehr hohes Fieber, Muskelsteife (in deren Folge der Blutwert Serumkreatin-Phosphokinase ansteigen kann) und seelische Auffälligkeiten oder
- eine vollständige Bewegungsstarre

Beide Zustände sind lebensbedrohlich. Verständigen Sie in solch einem Fall sofort den nächst erreichbaren Arzt!

### Worauf müssen Sie noch achten?

Die Ausscheidung der wirksamen Bestandteile von Levocomp® 100/25 mg in Urin, Speichel und Schweiß kann Flecken in der Kleidung verursachen, die nach dem Antrocknen nicht mehr entfernt werden können, weshalb die Flecken in frischem Zustand ausgewaschen werden sollten.

**Bei Einnahme von Levocomp® 100/25 mg mit anderen Arzneimitteln**

Bitte informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel annehmen/anwenden bzw. vor kurzem eingenommen/angewendet haben, auch wenn es sich um nicht verschreibungspflichtige Arzneimittel handelt.

Die Wirkung von Levocomp® 100/25 mg wird eingeschränkt durch Morphin-ähnliche Medikamente (Opiode), bestimmten Arzneimitteln zur Behandlung eines erhöhten Blutdrucks (Reserpin-haltige Antihypertensiva), den Arzneistoff Phenytoin (zur Epilepsie-Behandlung), Papaverin und durch bestimmte Arzneimittel auf seelisch-dämpfender Wirkung (Neuroleptika).

Bei gleichzeitiger Anwendung von Levocomp® 100/25 mg und trizyklischen Antidepressiva wurde selten über Nebenwirkungen, einschließlich Bluthochdruck (Hypertonie) und Bewegungsstörungen (Dyskinesien), berichtet.

Bestimmte Medikamente (nichtselektive MAO-Hemmer, z. B. Tranylcypromin) zur Behandlung einer krankhaft traurigen Verstimmung (Depression) können in Verbindung mit Levocomp® 100/25 mg zu gefährlich erhöhtem Bluthochdruck führen, unter Umständen auch bis zu 2 Wochen nach Absetzen dieser Medikamente. Bei Gabe von Levocomp® 100/25 mg und Selegilin, einem selektiven MAO-B-Hemmer, kann die Wirkung von Levocomp® 100/25 mg verstärkt werden, ohne dass der Blutdruck beeinflusst wird.

Wird Levocomp® 100/25 mg Patienten verabreicht, die Antihypertonika (blutdrucksenkende Mittel) erhalten, so kann ein Blutdruckabfall beim Aufstehen (symptomatische orthostatische Hypotonie) auftreten. Daher kann zu Beginn der Behandlung mit Levocomp® 100/25 mg eine Anpassung der Antihypertonika-Dosis erforderlich werden.

Es ist möglich, Levocomp® 100/25 mg gleichzeitig mit allen bekannten Arzneimitteln gegen die Parkinsonsche Krankheit zu geben, wobei eine eventuell notwendige Verminderung der Anwendungsmenge von Levocomp® 100/25 mg oder des anderen Arzneimittels zu beachten ist.

Die Wirkung von Levocomp® 100/25 mg wird durch Vitamin B<sub>6</sub> in niedrigen Anwendungsmengen nicht beeinträchtigt. Die Wirkung von Levocomp® 100/25 mg wird eingeschränkt durch gleichzeitige Einnahme Eisensulfat-haltiger Arzneimittel.

Die gleichzeitige Einnahme von Levocomp® 100/25 mg und Sympathomimetika kann deren Wirkung verstärken und eine Verminderung der Sympathomimetika erfordern.

### Hinweis

Vor einer Betäubung (Narkose) muss beachtet werden, dass bei Anwendung von Halothan und anderen Substanzen, die das Herz gegenüber sympathomimetischen Aminen sensibilisieren, Levocomp® 100/25 mg wenigstens 8 Stunden vorher abgesetzt werden muss, sofern nicht gleichzeitig Opiode zur Anwendung kommen.

Falls die Behandlung vorübergehend unterbrochen wird, darf anschließend die übliche Dosis verabreicht werden, sobald die perorale Medikation wieder möglich ist.

Es können verschiedene labordiagnostische Messungen gestört sein:

- Bestimmungen von Katecholaminen, Kreatinin, Harnsäure, Glucose, alkalischer Phosphatase, SGOT, SGPT, LDH und Bilirubin
- falsch-positiver Ketonnachweis bei Verwendung von Teststreifen (durch Kochen der Urinprobe wird diese Reaktion nicht verändert)
- falsch-negativer Harnzuckernachweis bei Verwendung der Glucose-Oxidase-Methode
- falsch-positiver Coombs-Test

Gewöhnlich sind unter Levocomp® 100/25 mg die Werte von Harnstoff, Kreatinin und Harnsäure niedriger als unter Levodopa.

**Bei Einnahme von Levocomp® 100/25 mg zusammen mit Nahrungsmitteln und Getränken**

Die gleichzeitige Einnahme einer eiweißreichen Mahlzeit kann zu einer geringeren Aufnahme von Levocomp® 100/25 mg in Magen und Darm führen.

**Schwangerschaft und Stillzeit**

### Schwangerschaft

Levocomp® 100/25 mg darf in der Schwangerschaft nur nach sorgfältiger Abwägung durch Ihren Arzt gegeben werden.

### Stillzeit

Levocomp® 100/25 mg hemmt die Bildung der Muttermilch. Ist eine Behandlung mit Levocomp® 100/25 mg während der Stillzeit erforderlich, muss abgestillt werden.

Fragen Sie vor der Einnahme von allen Arzneimitteln Ihren Arzt oder Apotheker um Rat.

**Verkehrstüchtigkeit und das Bedienen von Maschinen**

Die Einnahme von Levocomp® 100/25 mg kann Sie auch bei bestimmungsgemäßem Gebrauch müde machen und in sehr seltenen Fällen zu übermäßiger Tagesmüdigkeit und zu plötzlich auftretenden Schlafattacken führen. Daher müssen Sie im Straßenverkehr, beim Bedienen von Maschinen sowie bei Arbeiten ohne sicheren Halt besonders vorsichtig sein. Wenn bei Ihnen übermäßige Tagesmüdigkeit und Schlafattacken aufgetreten sind, dürfen Sie kein Fahrzeug führen und keine Maschinen bedienen, durch die Sie selbst oder andere dem Risiko schwerwiegender Verletzung ausgesetzt sein könnten. Darüber hinaus sollten Sie mit Ihrem Arzt sprechen, da in derartigen Fällen eine Dosisreduktion oder eine Beendigung der Therapie erwogen werden kann.

## 3 Wie ist Levocomp® 100/25 mg einzunehmen?

Nehmen Sie Levocomp® 100/25 mg immer genau nach der Anweisung des Arztes ein. Bitte fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht ganz sicher sind.

Die Dosierung richtet sich nach der Schwere Ihrer Erkrankung und wie gut Sie Levocomp® 100/25 mg vertragen. Die Einnahmemenge wird von Ihrem Arzt für jeden Patienten anders festgelegt. Sie dürfen daher keinesfalls die Einnahmemenge eigenmächtig ändern.

Soweit nicht anders verordnet, gelten die folgenden Behandlungsgrundsätze:

Die Behandlung erfolgt langsam einschleichend, um das Ausmaß der Nebenwirkungen gering zu halten und einen möglichen Behandlungserfolg nicht zu gefährden.

Bisher unbehandelte Kranke nehmen zunächst ½ -1 ½ Tabletten Levocomp® 100/25 mg täglich ein.

Jeden 3.-7. Tag kann die tägliche Einnahmemenge um ½ oder 1 Tablette Levocomp® 100/25 mg von Ihrem Arzt gesteigert werden.

Es sollten nicht mehr als 7 Tabletten Levocomp® 100/25 mg täglich eingenommen werden. Bei Erreichen der Höchstmenge wird eventuell ein anderes Präparat verwendet.

Die Tageseinnahme wird auf mindestens 3-4 Einzelnahmen verteilt.

**Fortsetzung auf der Rückseite >>**

Bei Auftreten von Nebenwirkungen wird die Einnahmehöhe eventuell verringert. Eine mögliche spätere Erhöhung wird daraufhin langsamer vorgenommen. Bei Übelkeit und Brechreiz können entsprechende Arzneimittel (Antiemetika, z. B. Domperidon) verabreicht werden.

Durch entsprechende Untersuchungen konnte gezeigt werden, dass die periphere Dopa-Decarboxylase durch 70-100 mg Carbidopa täglich maximal gehemmt wird. Patienten, die eine geringere Carbidopa-Menge erhalten, können mit Übelkeit und Erbrechen reagieren.

Bei der Umstellung von einem reinen Levodopa-Arzneimittel ist zu berücksichtigen, dass zur Erreichung vergleichbarer erwünschter Wirkungen mit Levocomp® 100/25 mg (Kombination aus Levodopa und Carbidopa) nur etwa 20 % der bisherigen Anwendungsmenge von Levodopa benötigt werden. Dabei ist ein Zeitraum von 12 Stunden einzuhalten, in dem weder das alte noch das neue Arzneimittel eingenommen wird.

Wird ein Patient, der bisher Levodopa und einen anderen Decarboxylasehemmer erhalten hat, auf Levocomp® 100/25 mg umgestellt, sollte die Dosierung von Levocomp® 100/25 mg zu Beginn so gewählt werden, dass die Levodopa-Dosis der des bisher eingenommenen Präparates entspricht.

#### Art der Anwendung

Die Einnahme erfolgt am besten 30 Minuten vor oder 90 Minuten nach den Mahlzeiten mit ausreichend Flüssigkeit (z. B. Wasser) und etwas Gebäck.

Wenn Sie die Tabletten während einer Mahlzeit einnehmen, die viel Eiweiß enthält, wird die Aufnahme von Levocomp® 100/25 mg im Magen-Darm-Kanal vermindert.

#### Dauer der Anwendung

Über die Dauer der Behandlung entscheidet Ihr Arzt. Levocomp® 100/25 mg wird in der Regel über einen längeren Zeitraum eingenommen (es wird der körpereigene Wirkstoff Dopamin ersetzt). Die Anwendung ist bei guter Verträglichkeit nicht begrenzt.

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, wenn Sie den Eindruck haben, dass die Wirkung von Levocomp® 100/25 mg zu stark oder zu schwach ist.

#### Wenn Sie eine größere Menge Levocomp® 100/25 mg eingenommen haben als Sie sollten

Wenn Sie eine Einzelgabe von Levocomp® 100/25 mg versehentlich doppelt einnehmen, hat dies keine Auswirkungen auf die weitere Einnahme, d. h. Sie nehmen Levocomp® 100/25 mg danach so ein, wie sonst auch.

Bei Einnahme erheblich zu hoher Arzneimengen kann es zu den unter Abschnitt 4. „Welche Nebenwirkungen sind möglich?“ genannten Krankheitszeichen kommen. Rufen Sie bei Auftreten bedrohlicher Krankheitszeichen den nächst erreichbaren Arzt zu Hilfe!

Die Behandlung orientiert sich an der allgemeinen Vorgehensweise bei Überdosierungen unter besonderer Beachtung der Herz- und Kreislauf-Funktion.

#### Wenn Sie die Einnahme von Levocomp® 100/25 mg vergessen haben

In der Regel führt eine einmalig vergessene Anwendung zu keinen Krankheitsanzeichen. Die Einnahme wird unverändert weitergeführt, d. h. eine am Tag zuvor vergessene Einnahme wird nicht nachgeholt. Beachten Sie aber bitte, dass Levocomp® 100/25 mg nur sicher und ausreichend wirken kann, wenn es regelmäßig eingenommen wird!

#### Wenn Sie die Einnahme von Levocomp® 100/25 mg abbrechen

Bei unangenehmen Nebenwirkungen wird Ihr Arzt mit Ihnen besprechen, welche Gegenmaßnahmen es hierfür gibt und ob andere Arzneimittel für die Behandlung in Frage kommen. Setzen Sie Levocomp® 100/25 mg nicht eigenmächtig ab, da sonst nach kurzer Zeit die Ihnen bekannten Krankheitszeichen wieder auftreten!

Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung des Arzneimittels haben, fragen Sie Ihren Arzt oder Apotheker.

## 4 Welche Nebenwirkungen sind möglich?

Wie alle Arzneimittel kann Levocomp® 100/25 mg Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen.

Zu den häufigsten Nebenwirkungen zählen unwillkürliche Bewegungen (u. a. choreoforme und dystone Dyskinesen) und Übelkeit.

Bei der Bewertung von Nebenwirkungen werden folgende Häufigkeitsangaben zugrunde gelegt:

sehr häufig:	mehr als 1 Behandler von 10 häufig:	1 bis 10 Behandelte von 100
gelegentlich:	1 bis 10 Behandelte von 1.000	
selten:	1 bis 10 Behandelte von 10.000	
sehr selten:	weniger als 1 Behandler von 10.000	
nicht bekannt:	Häufigkeit auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht abschätzbar	

#### Häufige Nebenwirkungen sind:

- Erbrechen und Appetitlosigkeit, besonders zu Beginn der Behandlung
- psychische Störungen wie innere Unruhe und Ängstlichkeit, Schlafstörungen wie auch Schläfrigkeit, insbesondere dann, wenn in der Krankengeschichte bereits Hinweise auf solche Störungen vorliegen

#### Gelegentliche Nebenwirkungen sind:

- Verschwommensehen, Benommenheit, Müdigkeit, metallischer Geschmack
- Schwindel, On-off-Phänomene (Veränderungen der Beweglichkeit)
- Sinnestäuschungen, Wahnvorstellungen und krankhaft traurige Verstimmung bis zu Selbsttötungsgedanken (psychotische Symptome wie Halluzinationen, Wahn und depressive Verstimmungen), gesteigertes sexuelles Verlangen und Demenz, die besonders nach länger dauernder Behandlung bei fortgeschrittener Erkrankung vorkommen können. Es kommt dann auch sehr häufig zu unwillkürlich ablaufenden Bewegungen und Bewegungsmustern, z. B. Muskelzuckungen und Lidkrampf (choreoathetischen und dystonen Hyperkinesen), die sich durch eine Verringerung der Anwendungsmenge zum Teil vermindern lassen.
- zu niedriger Blutdruck mit Kreislaufbeschwerden (hypotone orthostatische Kreislaufdysregulation), Ohnmacht, unregelmäßiger Herzschlag (kardiale Arrhythmien), Herzklopfen

#### Seltene Nebenwirkungen sind:

- Geschwüre des Zwölffingerdarms, Bluthochdruck, Venenentzündung, Schmerzen im Brustkorb, erschwerte Atmung, Hitzegefühl, Parästhesien (Missempfindungen an den Gliedern wie Kribbeln oder taubes Gefühl), Krämpfe sowie flatterige Bewegungen vor allem der Hände und Finger (Flapping-Tremor)

- Leukopenie (Verringerung der weißen Blutkörperchen, Thrombozytopenie (Verringerung der Blutplättchen), Agranulozytose (Fehlen der weißen Blutkörperchen), hämolytische Anämien (Verminderung der roten Blutkörperchen durch verkürzte Lebensdauer) und nichthämolytische Anämie (Verringerung der roten Blutkörperchen), Blutungen des Magen-Darm-Kanals
- Überempfindlichkeitsreaktionen (Hypersensibilität) wie Angioödem, Urtikaria (Nesselsucht), Pruritus (Hautjucken) und Purpura Schoenlein-Henoch (Blutungen in die Haut)

In sehr seltenen Fällen wurden übermäßige Tagesmüdigkeit und Schlafattacken und sklerodermieartige Hautveränderungen beobachtet.

Über Veränderungen von Laborwerten wurde berichtet. Dazu gehören erhöhte Leberwerte wie z. B. alkalische Phosphatase, SGOT, SGPT, LDH und Bilirubin, veränderte Werte bei proteingebundenem Jod, Harnstoff sowie ein positiver Coombs-Test.

Über vermindertes Hämoglobin und Hämatokrit, Anstieg der Serumglucose sowie weiße Blutkörperchen (Leukozyten), Bakterien und Blut im Urin wurde berichtet.

Einzelfälle von Krampfanfällen unter Therapie mit Levocomp® 100/25 mg wurden berichtet, ein Kausalzusammenhang konnte jedoch nicht hergestellt werden.

Andere unter Levodopa berichtete Nebenwirkungen, die auch unter Levocomp® 100/25 mg auftreten können, umfassen:

- Ataxie (gestörte Bewegungskoordination), Taubheitsgefühl, verstärktes Zittern (verstärkter Tremor) der Hände, Muskelzuckung, Muskelkrämpfe, Trismus (Kieferklemme), Aktivierung eines latenten Horner-Syndroms (Augensymptome)
- Verwirrtheit (Konfusion), Schlaflosigkeit, Alpträume, Wahnvorstellungen, Unruhe (Agitiertheit), Angst, Euphorie
- Mundtrockenheit, bitterer Geschmack, Zungenbrennen, Speichelfluss, Dunkelfärbung des Speichels, Schluckstörungen (Dysphagie), Zähneknirschen, Schluckauf (Singultus), Bauchschmerzen und -beschwerden (abdominale Schmerzen und Beschwerden), Verdauungsstörungen, Verstopfung (Obstipation), Durchfall (Diarrhö), Blähsucht (Flatulenz)
- Gewichtszunahme oder -abnahme, Ödeme (Wassersammlung im Gewebe)
- Gesichtsröte, vermehrtes Schwitzen, Dunkelfärbung des Schweißes, Hautausschlag, Haarausfall
- Harnverhalt (Harnretention), unfreiwilliger Harnabgang (Harninkontinenz), Dunkelfärbung des Harns, schmerzhafte Dauererektion des Penis (Priapismus)
- Doppeltsehen (Diplopie), verschwommenes Sehen, Pupillenerweiterung, Blickkrämpfe (okulogyrische Krisen)
- Schwäche, Kollapsneigung, Mattigkeit, Kopfschmerzen, Heiserkeit, Unwohlsein, Hitzewallungen, unregelmäßige Atmung, anregendes Gefühl, malignes Melanom, „malignes neuroleptisches Syndrom“ (L-Dopa-Entzugssyndrom, siehe Abschnitt 2. „Besondere Vorsicht bei der Einnahme von Levocomp® 100/25 mg ist erforderlich“)
- Fallneigung, Gangstörungen

Es wurde berichtet, dass Patienten, die Arzneimittel dieser Wirkstoffgruppe (Dopaminagonisten) zur Behandlung der Parkinson-Erkrankung angewendet haben, krankhaftes triebhaftes Spielen oder zwanghaft gesteigertes sexuelles Verlangen zeigten. Diese Nebenwirkungen gingen allgemein bei Verringerung der Dosis oder mit Beendigung der Behandlung zurück.

#### Gegenmaßnahmen

Sprechen Sie bei unerwünschten Wirkungen bitte mit Ihrem Arzt über mögliche Gegenmaßnahmen.

Die für den Behandlungsbeginn typischen Erscheinungen (Appetitminderung, Übelkeit, Erbrechen, Geschmacksstörungen) sind in der Regel durch Verminderung oder langsamere Steigerung der Anwendungsmenge und gegebenenfalls durch ein Arzneimittel gegen Übelkeit und Erbrechen (Antiemetikum) zu beherrschen.

Informieren Sie bitte Ihren Arzt oder Apotheker, wenn eine der aufgeführten Nebenwirkungen Sie erheblich beeinträchtigt oder Sie Nebenwirkungen bemerken, die nicht in dieser Gebrauchsinformation angegeben sind.

## 5 Wie ist Levocomp® 100/25 mg aufzubewahren?

Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren!

Sie dürfen das Arzneimittel nach dem auf der Faltschachtel und dem Etikett nach „verwendbar bis“ angegebenen Verfallsdatum nicht mehr verwenden. Das Verfallsdatum bezieht sich auf den letzten Tag des Monats.

#### Aufbewahrungsbedingungen

Gut verschlossen aufbewahren!

## 6 Weitere Informationen

#### Was Levocomp® 100/25 mg enthält

Die Wirkstoffe sind Levodopa und Carbidopa.

1 Tablette enthält 100 mg Levodopa und 27 mg Carbidopa-Monohydrat, entsprechend 25 mg Carbidopa.

Die sonstigen Bestandteile sind: mikrokristalline Cellulose, wasserfreie Citronensäure (Ph. Eur.), Magnesiumstearat (Ph.Eur.), vorverkleisterte Stärke (Mais).

#### Hinweis für Diabetiker

1 Tablette enthält weniger als 0,01 BE.

#### Wie Levocomp® 100/25 mg aussieht und Inhalt der Packung

Levocomp® 100/25 mg sind weiße, biconvexe, oblonge Tabletten mit einseitiger Bruchkerbe.

Levocomp® 100/25 mg ist in Packungen mit 30 (N1), 60 (N2), 100 (N3) und 200 (2x100) (N3) Tabletten erhältlich.

#### Pharmazeutischer Unternehmer

HEXAL AG  
Industriestraße 25  
83607 Holzkirchen  
Telefon: (08024) 908-0  
Telefax: (08024) 908-1290  
E-Mail: service@hexal.com



#### Hersteller

Salutas Pharma GmbH,  
ein Unternehmen der HEXAL AG  
Otto-von-Guericke-Allee 1  
39179 Barleben

**Diese Gebrauchsinformation wurde zuletzt überarbeitet im Februar 2008.**

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