Gebrauchsinformation: Information für den Anwender

Levomepromazinneuraxpharm

Lösung zum Einnehmen 40 mg/ml Wirkstoff: Levomepromazinhydrochlorid



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 verschrie-ben. Geben Sie es nicht an Dritte weiter. Es kann anderen Menschen schaden, auch wenn diese dieselben Symp-tome 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:

- Was ist Levomepromazin-neuraxpharm und wofür wird es angewendet?
- 2. Was müssen Sie vor der Einnahme von Levomepromazin-neuraxpharm beachten?
- 3. Wie ist Levomepromazin-neuraxpharm einzunehmen?
- 4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
- 5. Wie ist Levomepromazin-neuraxpharm aufzubewahren?
- 6. Weitere Informationer

1. WAS IST LEVOMEPROMAZIN-NEURAX-PHARM UND WOFÜR WIRD ES ANGE-WENDET?

Levomepromazin-neuraxpharm ist ein Arzneimittel aus der Gruppe der Phenothiazine zur Behandlung von bestimmten Krankheitserscheinungen bei seelischen Erkrankungen (Neuroleptikum).

Anwendungsgebiete:

- Levomepromazin-neuraxpharm wird angewendet zur:

 Dämpfung psychomotorischer Unruhe- und Erregungszustände im Rahmen psychotischer Syndrome.
- Behandlung von leichten akuten psychotischen Syndro-men mit Wahn, Halluzinationen, Denkstörungen und Ich-Störungen.

 Mannen der Mehandlung der Meh
- Hinweis: Im Allgemeinen reicht die antipsychotische Potenz nicht aus, um akute Psychosen alleine mit Levomepromazin zu behandeln, da die Art der Nebenwirkungen eine Dosisbegrenzung bedingt.

 Behandlung von maniformen Syndromen.

2. WAS MÜSSEN SIE VOR DER EINNAHME VON LEVOMEPROMAZIN-NEURAXPHARM **BEACHTEN?**

Levomepromazin-neuraxpharm darf nicht

- eingenommen werden:

 wenn Sie überempfindlich (allergisch) gegen Levomepromazin, andere Neuroleptika, insbesondere vom
 Phenothiazin-Typ, Methyl-4-hydroxybenzoat (Ph. Eur.)
 (Paraben E 218), Propyl-4-hydroxybenzoat (Ph. Eur.)
 (Paraben E 216) oder einen der sonstigen Bestandteile
 von Levomepromazin-neuraxpharm sind,
 bei Bestehen einer schweren Blutzell- oder Knochenmarkschädigung.

Besondere Vorsicht bei der Anwendung von Levomepromazin-neuraxpharm ist erforder-

Levomepromazin-neuraxpharm ist erforderlich:
Im Folgenden wird beschrieben, wann Sie Levomepromazin-neuraxpharm nur unter bestimmten Bedingungen
und nur mit besonderer Vorsicht einnehmen dürfen.
Befragen Sie hierzu bitte Ihren Arzt. Dies gilt auch, wenn
diese Angaben bei Ihnen früher einmal zutrafen.
Nur unter Berücksichtigung besonderer Vorsichtsmaßnahmen dürfen Sie Levomepromazin-neuraxpharm einnehmen, wenn Sie unter folgenden Erkrankungen leiden:

• malignes neuroleptisches Syndrom in der Vorgeschichte (siehe unter 4. "Welche Nebenwirkungen sind
möglich?"),

• akute Vergiftungen durch zentral dämpfende Pharmaka
(z. B. Opiate, Hypnotika, Antidepressiva, Neuroleptika,
Tranquilizer) oder Alkohol,

• Verminderung der weißen Blutkörperchen (Leukopenie) und andere Erkrankungen des blutbildenden Systems,

- rile) und andere Erkfankungen des blutbildenden Systems,
 prolaktinabhängige Tumoren, z. B. Mamma-Tumoren,
 Leber- und Nierenleistungsschwäche,
 Vorschädigung des Herzens,
 erheblich zu niedriger Blutdruck, Regulationsstörungen
 des Blutdrucks bei aufrechter Körperhaltung,
 epileptische Anfälle in der Krankheitsvorgeschichte,
 Parkinson-Syndrome, die nicht durch Arzneimittel ausgelöst wurden,
 Grüner Star (Glaukom),
 Vergrößerung der Prostata (Prostatahypertrophie),
 Störungen beim Harnlassen (Miktionsstörungen),
 Verengung des Magenausgangs (Pylorusstenose),
 bestimmte Herzerkrankungen (angeborenes langes OTSyndrom oder andere klinisch bedeutsame Herzschäden,
 insbesondere Durchblutungsstörungen der Herzkranzgefäße, Erregungsleitungsstörungen, Herzrhythmusstörungen).

* Kalium-Mangel.

 * Kalium-Mangel.

 * Bei gleichzeitiger Behandlung mit Arzneimitteln, die ebenfalls das so genannte QT-Intervall im EKG verlängern oder einen Kaliummangel hervorrufen können (siehe unter "Bei Anwendung von Levomepromazin-neurax-pharm mit anderen Arzneimitteln:"), ist ebenfalls Vorsicht

Erhöhte Mortalität bei älteren Menschen mit Demenz-Erkrankungen: Bei älteren Menschen mit Demenz-Erkrankungen, die

mit Antipsychotika behandelt wurden, wurde ein geringe Anstieg in der Anzahl der Todesfälle im Vergleich mit del jenigen, die keine Antipsychotika einnahmen, berichtet.

- Seien Sie (auch) besonders vorsichtig,

 wenn Sie ein erhöhtes Schlaganfall-Risiko oder eine vorübergehende Verringerung der Blutversorgung des
- Gehirns haben, wenn Sie oder ein Verwandter schon einmal venöse Thrombosen (Blutgerinnsel) hatten, denn derartige Arzneimittel werden mit dem Auftreten von Blutgerinnseln in Verbindung gebracht.

Hinweise:
Vor einer Behandlung mit Levomepromazin-neuraxpharm ist das Blutbild (einschließlich des Differentialblutbildes sowie der Blutplättchenzahl) zu kontrollieren. Bei abweisen darf keine Behandlung mit Levomeist das Blutbild (einschließlich des Differentialblutbildes sowie der Blutplättchenzahl) zu kontrollieren. Bei abweichenden Blutwerten darf keine Behandlung mit Levornepromazin-neuraxpharm erfolgen. Während der Behandlung sollten in den ersten vier Monaten die Kontrollen möglichst wöchentlich erfolgen, bei unauffälligen Befunden erscheint danach eine monatliche Blutbildkontrolle ausreichend. Bei schnellem Absinken der Leukozytenzahl-insbesondere bei Werten unter 3000/mm³- oder anderen Blutbildkontrolle ausreichen Bei Schnellem Absinken der Leukozytenzahl-insbesondere bei Werten unter 3000/mm³- oder anderen Blutbildkontrolle ausreichen Bei Schnellem Absinken geit Leukozytenzahl-insbesondere bei Werten unter 3000/mm² ander anderen Blutbildkontrolle ausreichen Bei Schnellem Behandlung mit Leukompten. Blutbildveränderungen ist die Behandlung mit Levomepromazin-neuraxpharm sofort abzubrechen und durch andere

Theraipfichten and the state of the state of

Zustimmung Ihres Arztes ein.
Besondere Vorsicht und regelmäßige Überwachung sind geboten bei Patienten mit Vorschädigung des Herzens,

Störungen der Leber- und Nierenfunktion, mit organistorungen der Leber- und Nierenfunktion, mit organischen Hirnschäden oder arteriosklerotischen Veränderungen der Gehirngefäße. Bei Auftreten von Fieber über 40 °C ist an ein malignes neuroleptisches Syndrom zu denken (siehe unter 4. "Welche Nebenwirkungen sind möglich?"). Bei Patienten mit Krampfanfällen in der Krankheitsvorgeschichte (Anamnese) ist zu berücksichtien dass unter der Therapie mit Levomerromazing rünße gen, dass unter der Therapie mit Levomepromazin große Anfälle auftreten können. Epileptiker sollten nur unter Beibehaltung der Mittel zur Verhinderung von Krampfanfällen mit Levomepromazin-neuraxpharm behandelt werden.

werden.

Machen Sie Ihren Arzt sofort auf Muskelkrämpfe im Mund- und Gesichtsbereich sowie an Armen und Beinen, auch nach einer beendeten Behandlung mit Levomepromazin-neuraxpharm, aufmerksam.

Bei Kindern und Jugendlichen unter 16 Jahren sollte Levomepromazin-neuraxpharm mit Vorsicht angewen-det werden, da kein ausreichendes klinisches Erkenntnismaterial vorliegt

Ältere Menschen:
Bei älteren Patienten ist eine niedrigere Dosierung ange-zeigt (siehe unter 3. "Wie ist Levomepromazin-neurax-pharm einzunehmen?").

Bei Einnahme von Levomepromazin-neu-

raxpharm mit anderen Arzneimitteln: Bitte informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen/anwenden bzw. vor kurzem eingenommen/angewendet haben, auch wenn es sich um nicht verschreibungspflichtige Arzneimittel handelt.

Bei gleichzeitiger Einnahme von Levomepromazin-neu-raxpharm mit zentral dämpfenden Pharmaka, wie z.B. Schmerzmitteln, Schlafmitteln, anderen Psychophar-

Schmerzmitteln, Schlafmitteln, anderen Psychopharmaka sowie Alkohol, kann es zu verstärkter Müdigkeit und zu einer Verringerung der Atemtätigkeit kommen. Bei gleichzeitiger Einnahme von anticholinerg wirkenden Arzneimitteln (wie z. B. Mittel zur Behandlung der Parkinsonschen Krankheit) ist mit einer Verstärkung der Nebenwirkungen zu rechnen, insbesondere mit dem erhöhten Risiko des Auftretens eines pharmakogenen Delirs. Bei gleichzeitiger Gabe von Adrenalin und Adrenalinabkömmlingen kann es zum weiteren Blutdruckabfall kommen (Adrenalin-Umkehr); Phenylephrin und Noradrenalin hingegen sind eher in der Lage, eine durch Levomepromazin-neuraxpharm hervorgerufene Blutdrucksenkung zu beheben.

promazin-neutraxpnarm nervorgerurene brutarucksenkung zu beheben.
Die Plasmakonzentration von trizyklischen Antidepressiva (Mittel zur Behandlung von Depressionen) wird durch Levomepromazin-neuraxpharm erhöht.
Die Wirkung von Medikamenten, die den Blutdruck senken, kann bei gleichzeitiger Einnahme von Levomepromazin-neurraxpharm verstärkt werden (Ausnahme:

promazin-neuraxpharm verstärkt werden (Ausnahme: Guanethidin).

Guanethidin).

Die kombinierte Anwendung von Levomepromazin-neuraxpharm mit Dopaminagonisten (z. B. Levodopa) führt zur verminderten Wirksamkeit des Dopaminagonisten.

Die gleichzeitige Anwendung von Levomepromazin zusammen mit Phenytoin (Mittel zur Behandlung der Epiepsie) kann zu einer Veränderung des Phenytoin-Abbaus im Körper führen. Dadurch kann es zu sehr hohen Konzentrationen von Phenytoin im Blut kommen.

Levomepromazin-neuraxpharm kann - wie ähnliche Medikamente auch - in Verbindung mit Polypeptid-Antibiotika (z. B. Capreomycin, Colistin, Polymyxin B) eine zentrale Atemdämpfung verstärken.

Die Reaktion auf Anwendung von Gonadorelin kann durch Levomepromazin-neuraxpharm abgeschwächt

Levomepromazin-neuraxpharm abgeschwächt

Werden.

Unter der Behandlung mit Levomepromazin-neuraxpharm kann das Ergebnis eines Phenylketonurietests (Prüfung auf eine seltene Stoffwechselkrankheit) verfälscht sein (falsch positives Ergebnis).

Die gleichzeitige Anwendung von Arzneimitteln, die ebenfalls das sogenannte OT-Intervall im EKG verlängern (z. B. Mittel gegen Herzrhythmusstörungen [Antiarrhythmika Klasse IA oder IIII), einige Antibiotika wie z.B. Erythromycin, Malaria-Mittel, einige Mittel gegen Allergien, Mittel zur Behandlung bestimmter psychischer Erkrankungen [Antidepressiva, andere Neuroleptikal), zu einer Erniedrigung des Kaliumspiegels im Blut führen (z. B. bestimmte harntreibende Mittel) oder den Abbau von Levomepromazin in der Leber hemmen können, sollte vermieden werden.

Bei Einnahme von Levomepromazin-neuraxpharm zusammen mit Nahrungsmitteln und Getränken: Während der Behandlung mit Levomepromazin-neurax-pharm sollten Sie auf Alkoholkonsum verzichten.

Schwangerschaft und Stillzeit:

Schwangerschaft und Stillzeit:
Schwangerschaft.
Schwangerschaft.
Es liegen keine ausreichenden Erfahrungen über die Wirkung von Levomepromazin auf das ungeborene Kind vor. Daher soll Ihnen Levomepromazin-neuraxpharm in den ersten drei Monaten der Schwangerschaft nicht verordnet werden. In den folgenden sechs Monaten der Schwangerschaft soll Ihnen Levomepromazin-neuraxpharm nur verordnet werden, wenn Ihr behandelnder Arzt dies für unbedingt erforderlich hält. Dabei sollte die niedrigste wirksame Dosis eingesetzt werden. In den letzten 10 Tagen der Schwangerschaft sollte Ihnen Levomepromazin-neuraxpharm zur Vermeidung von Nebenwirkungen beim Neugeborenen nicht mehr verordnet werden.

Nebenwirkungen beim Neugeborenen nicht mehr ver-ordnet werden. Bei neugeborenen Babys von Müttern, die Levome-promazin im letzten Trimenon (letzte drei Monate der Schwangerschaft) einnahmen, können folgende Symp-tome auftreten: Zittern, Muskelsteifheit und/oder -schwä-che, Schläfrigkeit, Ruhelosigkeit, Atembeschwerden und Schwierigkeiten beim Stillen. Wenn Ihr Baby eines dieser Symptome entwickelt, sollten Sie Ihren Arzt kontaktie-ren.

Wenn Sie während der Behandlung mit Levomepro-Wenn Sie wahrend der Behandlung mit Levomepro-mazin-neuraxpharm schwanger werden möchten oder vermuten, dass Sie schwanger sind, teilen Sie dies bitte umgehend Ihrem Arzt mit, damit er über die Notwen-digkeit der Umstellung auf ein anderes Arzneimittel ent-arbeiden konn scheiden kann.

Stillzeit:

Da Levomepromazin, der Wirkstoff in Levomepromazin-neuraxpharm, und dessen Abbauprodukte in die Mutter-milch übergehen, kann Ihnen die Einnahme von Levomepromazin-neuraxpharm nicht empfohlen werden. Hält Ihr Arzt eine Anwendung während der Stillzeit für zwingend erforderlich, müssen Sie auf Anweisung Ihres Arztes

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

Verkehrstüchtigkeit und das Bedienen von

Besonders in den ersten Behandlungstagen können wenigen Fällen unter anderem Sehstörungen, Müdigkeit, niedriger Blutdruck und Blutdruckabfall beim Wechsel vom Liegen zum Stehen auftreten. Sie können dann auf unerwartete und plötzliche Ereignisse nicht mehr schnell und gezielt genug reagieren.

Fahren Sie nicht Auto oder andere Fahrzeuge! Bedienen Sie keine elektrischen Werkzeuge und Maschinen! Arbeiten Sie nicht ohne sicheren Halt! Beachten Sie besonders, dass Alkohol Ihre Verkehrstüchtigkeit noch weiter

verschleichteit. Die Entscheidung in jedem Einzelfall trifft der behan-delnde Arzt unter Berücksichtigung der individuellen Reaktion und der jeweiligen Dosierung.



Wichtige Informationen über bestimmte sonstige Bestandteile von Levomeproma-

zin-neuraxpharm: Methyl-4-hydroxybenzoat (Ph. Eur.) (Paraben E 218) und Propyl-4-hydroxybenzoat (Ph. Eur.) (Paraben E 216) können Überempfindlichkeitsreaktionen, auch Spätreak-

können Überempinidikrikeitslegkkonten, dass. 251 tionen, hervorrufen.
Dieses Arzneimittel enthält Sorbitol. Bitte nehmen Sie Levomepromazin-neuraxpharm erst nach Rücksprache mit Ihrem Arzt ein, wenn Ihnen bekannt ist, dass Sie unter einer Unverträglichkeit gegenüber bestimmten Zuckern leiden.

3. WIE IST LEVOMEPROMAZIN-NEURAXPHARM **EINZUNEHMEN?**

Nehmen Sie Levomepromazin-neuraxpharm immer genau nach der Anweisung des Arztes ein. Bitte fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich

Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht ganz sicher sind. Die Dosierung, Darreichungsform und Dauer der Anwendung müssen an die individuelle Reaktionslage, die Art und Schwere der Krankheit und die mögliche sonstige neuroleptische Medikation angepasst werden. Ein Behandlungsbeginn mit langsam ansteigender Dosierung wird für die ambulante Therapie vorgeschlagen, weniger bei einer stationären Behandlung. Abrupte starke Dosisänderungen erhöhen das Nebenwirkungsrisiko.

Falls vom Arzt nicht anders verordnet, ist

die übliche Dosis: Als mittlere Dosis für Erwachsene und Jugendliche über 50 kg Körpergewicht gelten:

Bei psychomotorischen Unruhe- und Erregungszuständen im Rahmen psychotischer Syndrome, leichten akuten psychotischen Syndromen und maniformen Syndromen und Syndrome dromen

werden als Tagesgesamtdosis 75 - 150 Tropfen bzw. ca. 3,5 - 7,5 ml Levomepromazin-neuraxpharm (150 - 300 mg Levomepromazin) bis maximal 250 Tropfen bzw. 12,5 ml (500 mg Levomepromazin) eingenommen. Für den höheren Dosierungsbereich stehen teilbare Tabletten zu 50 und 100 mg Levomepromazin zur Verfügung.

Dosierung bei älteren Patienten:
Zu Beginn der Behandlung 12 - 25 Tropfen Levomepromazin-neuraxpharm (25 - 50 mg Levomepromazin) pro Tag, ggf. schrittweise Erhöhung je nach Art der Erkran-

Die Tagesdosis kann auf 1-3 Einzeldosen verteilt werden. Für den niedrigen Dosierungsbereich stehen auch teilbare Tabletten zu 10 und 25 mg Levomepromazin zur

Art der Anwendung: Die Lösung ist nach den Mahlzeiten mit etwas Flüssigkeit einzunehmen.

Dauer der Anwendung:
Die Behandlungsdauer richtet sich nach dem Krankheitsbild und dem individuellen Verlauf. Über die Dauer der Anwendung entscheidet der behandelnde Arzt.

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, wenn Sie den Eindruck haben, dass die Wirkung von Levome-promazin-neuraxpharm zu stark oder zu schwach ist.

Wenn Sie eine größere Menge Levomepromazin-neuraxpharm eingenommen haben, als Sie sollten:

als Sie solitten:
Bei Überdosierung kann es zu einer ausgeprägten Verstärkung der unter "Nebenwirkungen" aufgeführten
Reaktionen kommen. Sie sollten sich auf jeden Fall bei
einer Überdosierung an Ihren Arzt wenden. Halten Sie
eine Packung dieses Arzneimittels bereit, damit der Arzt
sich über den aufgenommenen Wirkstoff informieren
kann kann.

Wenn Sie die Einnahme von Levomepro-

mazin-neuraxpharm vergessen haben: Sie dürfen nie die Dosis von sich aus erhöhen, um eine eventuell vergessene Einnahme nachzuholen. Nehmen Sie zum nächsten vorgeschriebenen Zeitpunkt die ver-ordnete Dosis ein.

Wenn Sie die Einnahme von Levomepromazinneuraxpharm abbrechen:

Es kann zum vorübergehenden Auftreten möglicher Absetzerscheinungen kommen (siehe unter 4. "Welche Nebenwirkungen sind möglich?"). Eine vorzeitige Beendigung der Therapie ohne Absprache mit Ihrem Arzt kann zu einem erneuten Auftreten Ihrer Beschwerden führen.

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

4. WELCHE NEBENWIRKUNGEN SIND MÖG-

Wie alle Arzneimittel kann Levomepromazin-neurax-pharm Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem Behandelten auftreten müssen. Bei der Bewertung von Nebenwirkungen werden fol-gende Häufigkeitsangaben zugrunde gelegt:

Sehr häufig: mehr als 1 von 10 Behandelten

Häufig: weniger als 1 von 10, aber mehr als 1 von 100 Behandelten

Gelegentlich:

weniger als 1 von 100, aber mehr als 1 von 1.000 Behandelten

weniger als 1 von 1.000, aber mehr als 1 von 10.000 Behandelten

Sehr selten: weniger als 1 von 10.000 Behandelten, oder unbekannt

Mit folgenden Nebenwirkungen ist sehr häufig zu rechnen: starke Beruhigung, niedriger Blutdruck, Beschleunigung des Herzschlags und Blutdruckabfall beim Wechsel vom Liegen zum Stehen. Sehr häufig kann es zu Störun-

gen der Speichelsekretion, Beschwerden beim Harnlassen, zur Stuhlverstopfung, vermindertem Schwitzen, Veränderungen des Augeninnendrucks und Sehstörungen kommen. Sehr häufig kommt es zur Gewichtszunahme. kommen. Senr naung kommt es zur Gewichtszunahme. Bei höherer Dosierung und Vorschädigung des Gehirns ist häufiger mit Verwirrtheitszuständen zu rechnen. Zu Beginn der Behandlung kommt es häufiger zur Einengung der Elebnisfähigkeit, zur Hemmung der Reaktivität auf Umweltreize, Verminderung der Spontanaktivität, Beeinträchtigung der Informationsaufnahme und -veraneitung. Verlängerung der Reaktionszeit sowie Sprech-Verlängerung der Reaktionszeit sowie Sprech-

Beeinträchtigung der Informationsaufnahme und -verarbeitung, Verlängerung der Reaktionszeit sowie Sprechstörungen.
Häufig kann es zur Ausbildung eines Delirs kommen. Sind vorübergehend Leberenzymaktivitäten erhöht, treten Hautausschläge in unterschiedlicher Ausprägung auf und können bei längerfristiger Anwendung höherer Dosen Substanzablagerungen in der Hornhaut, der Linse und der Netzhaut auftreten.
Häufig können Störungen der Erregungsausbreitung und -rückbildung am Herzen auftreten. Insbesondere bei Patienten mit Vorerkrankungen des Herzens können zu Beginn der Therapie und bei höheren Dosen schwere Herz-Kreislauf-Komplikationen auftreten.
Ebenfalls häufig kann es bei der Behandlung mit Levomepromazin zu Frühdyskinesien (krampfartiges Herausstrecken der Zunge, Verkrampfung der Schlundmuskulatur, Verdrehen der Augäpfel lokulogyre Krisen), Schiefhals, Versteifungen der Rückenmuskulatur. Kiefermuskelkrämpfe), einem Parkinson-Syndrom (Zittern, Steifigkeit) und Bewegungsunruhe (Akathisie) kommen.
Gelegentlich können bei Gabe höherer Dosen Krampfanfälle des Gehirns ausgelöst werden. Gelegentlich kommt es zu Regulationsstörungen der Körpertemperatur (Hyperthermie, Hypothermie), gelegentlich können Milchabsonderung aus den Brustdrüsen und/oder Aussetzen der Regelblutung sowie Störungen von Libido und Potenz auftreten. Gelegentlich kommt es zu Lichtempfindlichkeitsreaktionen der Haut (Photosensibilisierung). Selten kann es bei der Behandlung mit Levomepromazin zu einem lebensbedrohlichen Zustand (malignes neuroleptisches Syndrom) mit Fieber über 40°C, Muskelstarre (Anstieg der Kreatinkinase-Aktivität (CK) und von Myoglobin), vegetativer Entgleisung und Bewusstseinstrübung bis zum Koma kommen, der ein sofortiges Absetzen des Medikamentes erfordert.
Ebenfalls selten können nach langfristiger Anwendung, besonders bei älteren Patienten, Spätdyskinesien (z. B. unwillkürliche Bewegungen vor allem im Bereich von Kiefer- und Gesichtsmuskulatur, aber auch unwillkürliche Bewegungen an Armen und Beinen) auftreten, die noch nach

ten.
Blutgerinnsel in den Venen, vor allem in den Beinen (mit Schwellungen, Schmerzen und Rötungen der Beine), die möglicherweise über die Blutbahn in die Lunge gelangen und dort Brustschmerzen sowie Schwierigkeiten beim Atmen verursachen können. Wenn Sie eines dieser Symptome bei sich beobachten, holen Sie bitte unverzüglich ärztlichen Rat ein.

Methyl-4-hydroxybenzoat (Ph. Eur.) (Paraben E 218) und Propyl-4-hydroxybenzoat (Ph. Eur.) (Paraben E 216) können Überempfindlichkeitsreaktionen, auch Spätreak-tionen, hervorrufen.

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. Durch sorgfältige und individuelle Einstellung der Therapie oder Gabe eines Gegenmittels lassen sich Nebenwirkungen meistens vermeiden.

5. WIE IST LEVOMEPROMAZIN-NEURAXPHARM **AUFZUBEWAHREN?**

Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren!

Sie dürfen das Arzneimittel nach dem auf dem Umkarton und dem Flaschenetikett nach "Verwendbar bis:" ange-gebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden. Das Ver-falldatum bezieht sich auf den letzten Tag des Monats.

Aufbewahrungsbedingungen: Bewahren Sie die Flasche im Umkarton auf, um den Inhalt vor Licht zu schützen! Nicht über 25°C lagern!

Hinweis auf Haltbarkeit nach Anbruch: Nach Anbruch der Flasche beträgt die Haltbarkeit 3

6. WEITERE INFORMATIONEN

Was Levomepromazin-neuraxpharm enthält: Der Wirkstoff ist Levomepromazinhydrochlorid. 1 ml (ca. 20 Tropfen) enthält 44,44 mg Levomepromazinhy-

Timi (ca. 20 Tropien) entrait 44,44 mg Levomepromazinny-drochlorid, entsprechend 40 mg Levomepromazin. Die sonstigen Bestandteile sind: Methyl-4-hydroxybenzoat (Ph. Eur.) (Paraben E 218), Propyl-4-hydroxybenzoat (Ph. Eur.) (Paraben E 216), Sorbitol-Lösung (70 %) (nicht kristallisierend) (Ph. Eur.), Ascorbinsäure, Vanillin, Salzsäure 10 %, gereinigtes Wasser, Zuckercouleur (E 150).

Wie Levomepromazin-neuraxpharm aussieht und Inhalt der Packung:

Klare bräunliche Lösung zum Einnehmen. Levomepromazin-neuraxpharm ist in Packungen mit 30 ml (Tropfflasche) und 100 ml (Pipettenflasche) erhältlich.

Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller:

neuraxpharm Arzneimittel GmbH Elisabeth-Selbert-Straße 23 • 40764 Langenfeld Tel. 02173 / 1060 - 0 • Fax 02173 / 1060 - 333

Diese Gebrauchsinformation wurde zuletzt überarbeitet im Oktober 2013.

Weitere Darreichungsformen:

wettere Darreichungstormen: Levomepromazin-neuraxpharm 10 mg, teilbare Tabletten Levomepromazin-neuraxpharm 25 mg, teilbare Tabletten Levomepromazin-neuraxpharm 50 mg, teilbare Tabletten Levomepromazin-neuraxpharm 100 mg, teilbare Tabletten Levomepromazin-neuraxpharm, Injektionslösung



Flasche zum Tropfen mit dem Tropfer nach unten senkrecht halten. Wenn der Tropfvorgang nicht sofort beginnt, bitte leicht auf den Flaschenboden klopfen.

1207