Trimipramin 50 - 1A-Pharma®

stoff: Trimipramin 50 mg pro Tablette

- Lesen Sie die gesamte Packungsbeilige sorgfältig durch, bevor Sie mit der Einnahme dieses Arzneimittels beginnen.

 **Heben Sie die Prakkungsbeilige auf, Vielleicht mitchten Sie diese spälter rochmals issen.

 **Heben Sie der Prakkungsbeiliger auf, Vielleicht mitchten Sie diese spälter rochmals issen.

 **Heben Sie der Prakkungsbeiliger auf, Vielleicht mitchten Sie diese spälter rochmals issen.

 **Dieses Arzneimittel wurde Innen pensönlich verschrieben. Geben Sie es richt an Dritte welter. Es kann anderen Menschen schaden, auch wenn diese dieselben Sier pittighen wie Sie.

 **Wenn eine der aufgeführten Nebenwirkungen Sie erhablich beeinfrüchtigt oder Sie Nebenwirkungen bemerken, die nicht in dieser Gebaruchsinformston angegeben and, rinformieren Sie bilte Brine Artz oder Apomerken, die nicht in dieser Gebaruchsinformston angegeben and, rinformieren Sie bilte Brine Artz oder Apo-

Diese Packungsbeilinge beinhaltet
1. Was eit Timipamin - 1.4-Pharma und wolür wird es angewendet?
2. Was mitssen Sie vor der Einnahme von Timipramin - 1.4-Pharma beach
3. Wie ist Timipramin - 1.4-Pharma einzunehmen?
4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
5. Wie ist Timipramin - 1.4-Pharma aufzubewahren?

Was ist Trimipramin - 1A-Pharma und wofür wird es angewendet?

Besondere Vorsicht bei der Einnahme von Trimi-pramin - 1.4P-Parma ist erforderlich im Folgenden wird beschrieben, wann Sie Timigra-min - 1.4P-pramar unter bestimmte Bedignagnen und um mit besonderer Vorsicht anwenden düffen. Befragen Sie hier-zu bitte Ihren Art. Lie gilt auch, wenn diese Angaben bei Ihren füller einmal zufrafen.

- unter litren Azzt. Dies gill auch, wenn diese Angaben bei beinen führer einmal zutrafen.

 mingnarin 1.4-Pharma darf nur unter besonderer Vorsicht newerder werden bei Vergrößerung der Vorsteherdrüse (Prostatahyperplasie) erhöhter Krampfbereitschaft (z. B. bei Epilepsie) sohweren Leber oder Nierenschäden sohweren Leber oder Nierenschäden bestehender Leistungswerninderung des blutblidenden Systems bez. Binklangsstörungen in der Vorgeschrichte bestehender Leistungswerninderung des blutblidenden Systems bez. Binklangsstörungen des Plustender gungsmittel reagieren und zu Blutdruckstaftal beim Über-gang vom Legen zum Stehen und chronischer Verstop-fung neigen zum Stehen und chronischer Verstop-fung neigen zum Stehen und chronischer Verstop-fung neigen zum Stehen und channen von Trimipa-nan 1.4-Parama mit anderen Azzeimstehn) vorlangsämfert Herzechläg vorlan

arüber hinaus liegen keine Daten zur Sicherheit bei Langzeit wendung bei Kindern und Jugendlichen bezüglich Wachs m. Reifung sowie zur geistigen Entwicklung und Verhaltens twicklung von

Bei älteren Patienten mit erhöhter Empfindlichkeit gege orthostatischer Hypotonie (Störung der Kreislaufregulati Blutdruckabfall) und gegenüber Sedativa bzw. bei Pati Fortsetzung auf der Rückseite >> Aktualizierungzztand Gebrauchz.info September 2015

PHARMA nverschluss) ist nden.

annte "MAO-Hemmer vom irreversiblen Hemmtyp" mindestens 14 Tage vor Beginn der Therapie mit Tri-in abgesetzt werden. Eine zusätzliche Gabe von "re-n MAO-Hemmern" (z. B. Moclobemid) ist im Einzefall sachtung aller notwendigen Vorsichtsmaßnahmen und

Sogenannte "nicht selektive MAO-Hemmer" (wie z.B. Tranyl-cypromin) sollten wegen möglicher Effekte auf den Blutdruck nicht mit trizyklischen Antidepressiva, wie Trimipramin, ein-

Wermieden Ste die gleichzeitige Anwendung von Arzeimittellund eine Anstellung von Arzeimittellund er ebentalis Verlanderungen im EKG (CF-Intervals-Verlängeder ebentalis Verländerungen im EKG (CF-Intervals-Verlängebloötes, Malaris- Mittel, Arzibistaminka, Neurolegotika), zu eine
Verminderung die kanfaungehalter im Bird (Hybotalisming) wir
ren (z. B. bestimmte Diurefika) oder den Abbau von Tirinipamindarch die Laber Ahmeman Können (s. B. sog mannte, MAO'
Tirinipamin - 1-Ar-Pharma konn die Wirksamkeit von Mitteli
gegen Herzhiffwarnsstüngen (Arzibartyminka) besonder
von Tiyp Ia (z. B. Chindrin) und Tiyp III (z. B. Amiodaron) ver
stäfken.

Bei einer Kombinationstherapie mit Neuroleptika (Arzneimitte gegen seelische Erkrankungen mit Bewusstseinsspaltung kann es zur Erhöhung der Plasmakonzentration des trizykli-schen Antideoresekuren bemannt in der Bestellungen und der Beste

ure sind die Patienten klinisch zu orderlich, die Dosierung von Trimi-

or inversions auszuschließen, dass auch der Genuss von Kaffee ir Fruchtsäften zu einer Wirkungsminderung durch Bildung wer löslicher Komplexe mit Trimipramin - 1A-Pharma führt, für andere Antidepressiva nachasular

Schwangerschaft und Stillzeit Fragen Sie vor der Einnahme/Anwend mitteln Ihren Arzt oder Apotheker.

n ei bestimmungsgemäßem Gebrauch k rmögen so weit verändert werden, das zur aktiven Teilnahme am Straßenveri en von Maschinen beeinträchtigt wird. in verstärktem Maße im Zusammenwirk inen dann auf unerwartete und piötzli ehr schnell und gezielt genug reagierer

Wichtige Informationen über bestimmte sonsti Bestandteile von Trimipramin - 1A-Pharma lesse Azzneimittel erthält Lactose. Bitte nehmen Sie Tri ramin - 1A-Pharma daher ert nach Rücksprache mit Ihu vzt ein, wenn Ihnen bekannt ist, dass Sie unter einer Un räglichkeit gegenüber bestimmten Zuckern leiden.



zur Verfügung gestellt von Gebrauchs.info



Wie ist Trimipramin - 1A-Pharma einzunehmen?

men Sie Trimipramin - 1A-Pharma immer genau nach An-ung des Arztes ein. Bitte fragen Sie bei Ihrem Arzt oder theker nach, wenn Sie sich nicht ganz sicher sind.

Falls vom Arzt nicht anders verordnet, ist die übliche Dosis Die wirksame Dosis wird schrittweise erreicht, beginnend mit ½ bis 1 Tablette (entsprechend 25-30 mg Tirnipramin) pro Tosissteige-und, falls erforderlich, anschließender langsamer Dosissteige-

Bei mittelgradigen Depressionen beträgt die tägliche Dosis 2 bis 3 Tabletten (entsprechend 100-150 mg Trimipramini) por Tag, in schweren Fällen 6-8 Tabletten (entsprechend 300-400 mg Trimipramin) pro Tag. Für diesen Dosisbereich stehen auch Tabletten mit einem höheren Wirkstoffgehalt zur Ver-

Die Einnahme kann sowohl über den Tag verteilt (morgens, mittags, abends) als auch als Einmaldosis am Abend erfolgen. Insbesondere bei Vorliegen von Schlafstörungen ist die Ein-nahme am Abend als Filmaldosis vorzunehmen.

ipramin - 1A-Pharmasollte nicht zur Behandlung von De-sionen bei Kindern und Jugendlichen unter 18 Jahren wandt werden (siehe auch Abschnitt 2 "Kinder und Ju-Hilche")

Ältere und gebrechliche Patienten, Hypertoniker, blutdruck-labile Patienten und Arteriosklerotiker sollten nur mäßige ora-

Bei Patienten mit ungenügender Leber- oder Nierenleistur (Insuffizienz) ist die Dosis sorgfältig anzupassen.

rt der Anwendung rimipramin - 1A-Pharma wird unzerkaut mit ausreichend Flüs-igkeit (1 Glas Wasser) während oder nach den Mahizeiten

Douer der Anwendung

Klinischen Erfahrungen entsprechend ist eine Behandlung mit
Timipramin - 1A-Pharma über einen Zeitraum von etwa 4-6

6 Wochen notwendig, um eine wirksame Therapie mit anhal-tender Normalisierung der Stimmungslage zu erzielen.

Zur Verhinderung eines Rückfalls in die depressive Phase wird eine mehrmonatige Erhaltungstherapie mit Timipramin - 4 bis Monate - nach der entra depressive Phase am der Dois empfohlen, die in der Akutphase zur vollständigen bzw. tell-weisen Besserung geführt hat. Bie Plateiten mit mehrene depressiven Phasen in der Krankholtsgeschichte ist unter Lim-ständer eine mehrjänge Welterführung der Thespielen der bzünder ein der jetzigen Phase zu einer Besserung geführ hat, notwendig.

hat, notwordig.

Wenn Sie eine größere Menge Trimipramin 1A-Pharma eingenommen haben als Sie sollten

1A-Pharma eingenommen haben eine haben der

1A-Pharma eingeler werden.

1A-Pharma eingeler werden.

1A-Pharma reagiert werden.

Bei Kindern ist in jedem Fall - auch bei ge ein Arzt hinzuzuziehen.

Bitte beachten Sie, dass auch bei geringer Überdosierung in jedem Fall das Reaktionsvermögen stärker als unter Normal-dosierung beeinträchtigt ist.

Einnahme von weiteren Arzeimitteln, insbesondere vor rchopharmaka, können unter Umständen die zuvor ge-niten Körperfunktionsstörungen bereits bei niedrigeren Do-ungen als angegeben eintreten (siehe auch unter, Bei Ein-me von Trimpramin - 1A-Pharma mit anderen Arzei-eitn").

Hinweise für den therapierenden Azzt Als Antidot Applikation von Physostigminsalicylat 2 mg lang-sam I.v. bei Erwachsenen, bei Kindern 0,5-1 mg I.v. Bei aus-geprägter Hybotension oder Schockzustand entsprechender Volumenersatz. Kein Adrenalin!

Wenn Sie die Einnahme von Trimipramin -1A-Pharma vergessen haben Zum nächsten Einnahmetermin ist Trimipramin - 1A-Pharma in der vorgesehenen Doslis einzunehmen. Eine Erhöhung der Doslis, 2. B. Einnahme der doppelten Menge nach einer ver-gessenen Einzeldosis, ist nicht vorzunehmen.

gessenen Enzeldossi, ist nicht vorzunehmen.

Wenn Sie die Elinnahme von Trimigramin
1A-Pharma abbrechen
In diesem Fall kann es erneut zum Auftreten von Symptome
der depressiven Erkrankung (z. B. Schlafstörungen, Herab
gestremmtet, unsy kommen. Deushab solls der Brenapie
freingramm – IA-Pharma micht vorzeitig beendet werden. Wimaß krattliche Wendrung unter allmällicher Verringerung der
Tagesdossis erfolgen. Bei abzuptem Absetzen, insbesonder
mach längerer Amendung, können in den ersten Tagen Ab
son and hänger Amendung, können in den ersten Tagen Ab
zen, Schafstörungen, Angsit, Unrule, erhöfte Riezbarseis
unterten.

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



4 Welche Nebenwirkungen sind mög-lich?

Vie alle Arzneimittel kann Trimipramin - 1A-Pharma Neben-rirkungen haben, die aber nicht bei jedem Behandelten auf-sten miliseen

Die Häufigkeiten der Nebenwirkungen werden mit "nicht be-kannt" angegeben, da sie auf Grundlage der verfügbaren Da-ten nicht abschätzbar sind.

Störungen des Blutes Restimmte Blutbildverände

courrimte Blutbildveränderungen (z. B. Leukopenie, Agranu-zoytose, Thrombopenie und Eosinophilie). Deshalb sollter nter der Behandlung mit Trimpramin, wie bei anderen trigv-lischen Antidepressiva, regelmässige Laborkontrollen mit Nutbildern durchgeführt werden.

Störungen des Nerversessterns Besonders zu Beginn der Behandlung Zittern (Fremor), Benommenhet, Schwindel, Sprachstörungen, Missempfindunger (meist auf der Haut, z. B. Krübbeit), Erkrankungen der peripheren Nerven (Polyweuropathien), Kranspfanfälle und erbargharmiddes Störungen wie Sitzunruhe, Gangstörungen, motorische Fehlbruktionen

Störungen am Auge Resonders zu Beginn de

Störungen am Ohr Ohrgeräusche (Tinnitus)

Slörungen der Atenwege und des Brustraums
Allergische Residionen der Lunge in Form einer besonderen
Art von Lungenerinfordung (interstillete Phenumonte, z. b.
ecosinophiles Lungeninfflirat) oder Brustfellentzündung

Diese Gebrauchsinformation wurde zuletzt überecosinophiles Lungeninfflirat) oder Brustfellentzündung

arbeitet im Juni 2013.

Störungen des Magen-Darm-Traktes
Besonders zu Beginn der Behandlung: Mundtrockenh

Störungen der Nieren und Harnwege Schwierigkeiten beim Wasserlassen, Harn

törungen der Hau: lautrötung. eie entsprechender Veranlagung: Zeichen eines alle eschehens (insbesondere der Haut). Haarausfall.

Endokrine Störungen

Verwenhrte Wasseurfahme im Körper (Syndrom der inadlaquaten ADH-Seiverteino), Absiriken des Blutzuckers unter Normalwerte (Hypolykämie).

Afralich wie bei verwandten Azzneimitelter: eine Erhöfung des

Prolactin-Blutsgeles sowie der Entwicklung einer Gynäkomaster (Vergutőerung der männlichen Brustäftige) bzw. einer

Storten der Storten der Storten der Storten der Storten der

Storten der Storten der Storten der Storten der Storten der

Storten der Storten der Storten der Storten der Storten der

Storten der Storten

Notanuen des Herz-Keinlauf-Staterns
Beenoden zu Beginn der Behandlung orthostatlische Hyponien Sübrung der Keinslauferguldner in Bilddrucksaftell
urze Bewussfoligieiet (Syrkope, Beschleurigung des Herzchlages, Bürduckserkung, Bestimmer Verlandungen im
KG (Perfingerung des O'F-tervalls), in diesem Fall ist die
Pythrau- und Reidertungstetzungen (intersordense bür Delosierung oder bestehenden Erkrankungen des Herz-Kreisuf-Systeme) Störungen an den Knochen Ein erhöhtes Risiko für das Auftreten von Knochenbrüchen wurde bei Patienten, die mit dieser Arzneimittelgruppe behan-delt wurden, beobachtet.

Allgemeine Störungen Besonders zu Beginn der Behandlung: Müdigkeit. Ge zunahme, Schwifzen

Störungen von Leber und Galle Als Ausdruck einer Überempfind

Welche Gegenmaßnahmen sind bei Nebenwirkungen z ergreifen? Um die möglichen Nebenwirkungen gering zu halten, ist ein einschleichende Dosierung, wie in der Dosierungsanleitun beschrieben, vorzunehmen.

Bei Auftreten schwer wiegender Nebenwirkungen (z. B. Agra-nulozytose, zerebraie Krampfanfäller, Thrombozytopenie) ein die Therapiem für filmpramin 1-t. Partmans dorfu abzubeische und es ist eine entsprechende symptomatische Therapie ein-zuletten. Bei allergischen Reaktorien ist vor wettere Einnahme ein Arzt zu konsultieren, der über das wetren Vorgehen ent-scheider.

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 kön-nen Nebenwirkungen auch direkt dem

Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte Abt. Pharmakovigilanz Kurt-Georg-Kiesinger Allee 3 D-53175 Bonn Website: www.bfarm.de

anzeigen. Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beltragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit rlieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

Wie ist Trimipramin - 1A-Pharma aufzubewahren?

Sie dürfen das Arzneimittel nach dem auf der Blisterpackung und dem Umkarton nach "Verwendbar bis" angegebenen Ver-lalisdatum nicht mehr verwenden. Das Verfallsdatum bezieht sich auf den letzten Tan des Monats

6 Weitere Informationen

Was Trimipramin - 1A-Pharma enthält Der Wirkstoff ist Trimipramin 1 Tablette enthält 69,7 mg Trimipraminh sprechend 50 mg Trimipramin.

Die sonstigen Bestandteile sind: Carboxymethylstärke-Natrium (Typ A)(Ph.Eur.), Mikrokristalline Celluliose, Gilyceroltridocosanoat, Lactose-Monohydrat, (Po-(roxyethylen)-8)(docosanoat, Magnesiumstearat (Ph.Eur.), Po-ridon K 25, hochdisperses Siliciumdioxid

Wie Trimipramin - 1A-Pharma aussieht und Inhalt der Packung Weiße bis cremefarbige, runde Tablette mit einseitiger Kreuz-bruchkerbe und der Prägung "T" auf der anderen Seite.

kungen mit 20, 50 und 100 Tabl

Es werden möglicherweise nicht alle Pac Verkehr gebracht.

Pharmazeutischer U 1 A Pharma GmbH Keltenring 1 + 3 82041 Oberhaching Telefon: (089) 6138825-0

Hersteller Salutas Pharma GmbH Otto-von-Guericke-Allee 1 39179 Barleben

Bitte bewahren Sie das Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf!

46115119