Gebrauchsinformation: Information für Anwender

Trimipraminneuraxpharm® 100 mg

Wirkstoff: Trimipraminmaleat



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

Was in dieser Packungsbeilage steht

- 1. Was ist Trimipramin-neuraxpharm und wofür wird es angewendet?
- Was sollten Sie vor der Einnahme von Trimipramin-neurax-pharm beachten?
- Wie ist Trimipramin-neuraxpharm einzunehmen?
- Welche Nebenwirkungen sind möglich?
- 5. Wie ist Trimipramin-neuraxpharm aufzubewahren?
- 6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

WAS IST TRIMIPRAMIN-NEURAXPHARM UND WOFÜR WIRD ES ANGEWENDET?

Trimipramin-neuraxpharm ist ein Mittel zur Behandlung von krankhafter Verstimmung (Depression).
Trimipramin-neuraxpharm wird angewendet bei: depressiven Erkrankungen mit den Leitsymptomen Schlafstörungen, Angst, innere Unruhe.

2. WAS SOLLTEN SIE VOR DER EINNAHME VON TRIMI-PRAMIN-NEURAXPHARM BEACHTEN?

Trimipramin-neuraxpharm darf nicht eingenommen

- werden,

 wenn Sie allergisch gegen Trimipramin, andere trizyklische Antidepressiva oder einen der in Abschnitt 6. genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind.

 bei akuten Alkohol-, Schlafmittel-, Schmerzmittel- und Psychopharmakavergiftungen.
- bei akuten Verwirrtheitszuständen
- bei unbehandeltem erhöhtem Augeninnendruck (Engwinkelglaukom).
- keiglaukom).
 bei Harnentleerungsstörungen, wie Harnverhalt oder Vergrößerung der Vorsteherdrüse (Prostatahyperplasie) mit Restharnbildung.
 wenn Sie vor Kurzem einen Herzinfarkt erlitten haben.
 bei Einengung des Magenausgangs (Pylorusstenose).
 bei Darmlähmung und Darmverschluss (paralytischer Illeus)
- lleus)
- bei gleichzeitiger Einnahme von sogenannten "MAO-Hemmern vom irreversiblen Hemmtyp".
 in der Schwangerschaft und Stillzeit.

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

Trimipramin-neuraxpharm einnehmen.
Im Folgenden wird beschrieben, wann Sie Trimipraminneuraxpharm nur unter bestimmten Bedingungen und nur mit besonderer Vorsicht anwenden dürfen. Befragen Sie hierzu bitte Ihren Arzt. Dies gilt auch, wenn diese Angaben bei Ihnen früher einmal zutrafen.

- Trimipramin-neuraxpharm darf nur unter besonderer Vorsicht angewendet werden bei:

 Vergrößerung der Vorsteherdrüse (Prostatahyperplasie) ohne Restharnbildung,

 erhöhter Krampfbereitschaft (Epilepsie),

- schweren Leber- oder Nierenschäden,
 bestehender Leistungsverminderung des blu den Systems bzw. Blutbildungsstörungen in der
- den systems bz... Zuschichte, schichte, gleichzeitiger Einnahme von sogenannten "reversiblen MAO-Hemmern" (siehe unter "Einnahme von Trimipramin-neuraxpharm zusammen mit anderen Arzneimit-

- teln"), älteren Patienten, die besonders empfindlich auf Beruhigungsmittel reagieren und zu Blutdruckabfall beim Übergang vom Liegen zum Stehen und chronischer Verstopfung neigen, Kaliummangel, verlangsamtem Herzschlag, bestimmten Herzerkrankungen (angeborenes QT-Syndrom oder andere klinisch bedeutsame Herzschäden, insbesondere Durchblutungsstörungen der Herzkranzgefäße, Erregungsleitungsstörungen, Herzrhythmusstörungen),
- geni, geni, geleichzeitiger Behandlung mit Arzneimitteln, die ebenfalls Veränderungen im EKG (OT-Intervall-Verlängerung) bewir-ken oder eine Verminderung des Kaliumgehaltes im Blut (Hypokaliämie) hervorrufen können (siehe "Einnahme von Trimipramin-neuraxpharm zusammen mit anderen Arznei-

mittein).
Bei herzkranken und älteren Patienten sollte die Herzfunktion regelmäßig kontrolliert werden, da diese Substanzklasse das Risiko für das Auftreten von beschleunigtem Herzschlag, niedrigem Blutdruck und chinidinähnlichen Effekten erhöht.

Beim Auftreten einer manischen Verstimmung muss Trimipramin-neuraxpharm abgesetzt und eine geeignete Behandlung durchgeführt werden. Unter der Behandlung mit Trimipramin-neuraxpharm sollten, wie bei anderen trizyklischen Antidepressiva, regelmäßige Laborkontrollen mit Blutbildern und Leberenzymbestim-

Laborkontrollen mit Blutbildern und Leberenzymbestimmungen durchgeführt werden. Da Trimipramin möglicherweise die Krampfschwelle erniedrigt, wird bei Epileptikern oder Verdacht auf Epilepsie eine EEG-Überwachung (EEG = Elektroenzephalografie, Messung der Aktionsströme des Gehirns) empfohlen (siehe "Einnahme von Trimipramin-neuraxpharm zusammen mit anderen Arzneimitteln"). Wenn Krämpfe auftreten, muss die Behandlung beendet werden. Während die beruhigende, dämpfende Wirkung von Trimipramin meist unmittelbar in den ersten Stunden einsetzt, ist die stimmungsaufhellende, antidepressive Wirkung in der Regel erst nach 1 bis 3 Wochen zu erwarten. Wenn Sie zu Beginn der Behandlung bemerken, dass Sie

Wenn Sie zu Beginn der Behandlung bemerken, dass Sie verstärkt unter Schlaflosigkeit und Nervosität leiden, ist es möglich, dass Ihr Arzt die Dosis von Trimipramin-neuraxpharm reduziert oder vorübergehend eine zusätzliche Behandlung Ihrer Beschwerden notwendig wird.

Senandlung inter Beschwerden notwendig wird.

Suizidgedanken und Verschlechterung Ihrer Depression
Wenn Sie depressiv sind, können Sie manchmal Gedanken
daran haben, 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
etwa zwei 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.

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. delt wurden.

Gehen Sie zu Ihrem Arzt oder suchen Sie unverzüglich ein Krankenhaus auf, wenn Sie zu irgendeinem Zeitpunkt Gedanken daran entwickeln, sich selbst zu verletzen oder sich des Lebes zu sebesses.

sich das Leben zu nehmen Es kann hilfreich sein, wenn Sie einem Freund oder Verwandten erzählen, dass Sie depressiv sind. Bitten Sie diese Personen, diese Packungsbeilage zu lesen. Fordern Sie sie auf Ihnen mitzuteilen, wenn sie den Eindruck haben, dass sich Ihre Depression verschlimmert, oder wenn sie sich Sorgen über Verhaltensänderungen bei Ihnen

Ein plötzliches Beenden einer längerfristigen hoch Ein piotzliches Beenden einer langerfristigen noch dosierten Behandlung mit Trimipramin-neurax-pharm sollte vermieden werden, da hier mit Absetzerscheinungen wie Unruhe, Schweißausbrüchen, Übelkeit, Erbrechen und Schlafstörungen gerechnet werden muss (siehe "Wenn Sie die Einnahme von Trimipramin-neuraxpharm abbrechen").

von Trimipramin-neuraxpharm abbrechen"). Kinder und Jugendliche Trimipramin-neuraxpharm sollte nicht zur Behandlung von Depressionen bei Kindern und Jugendlichen unter 18 Jahren angewandt 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 im Zusammenhang mit der Anwendung dieser Wirkstoffe gezeigt. Diese Risiken können auch für Trimipramin-neuraxpharm nicht ausgeschlossen werden.

werden. Außerdem ist Trimipramin-neuraxpharm in allen Altersgruppen mit einem Risiko für Nebenwirkungen am Herz-Kreislauf-System verbunden. Darüber hinaus liegen keine Daten zur Sicherheit bei Langzeitanwendung bei Kindern und Jugendlichen bezüglich Wachstum, Reifung sowie zur geistigen Entwicklung und Verhaltensentwicklung vor. Äbere Manschen

Altere Menschen
Bei älteren Patienten mit Störungen des Stoffwechsels, der Nieren-, Leber- oder der Herzfunktion sind vor und während der Therapie mit Trimipramin-neuraxpharm entsprechende Kontrolluntersuchungen durchzuführen und die Dosierung ist entsprechend anzupassen.

Insbesondere sollten eine niedrige Anfangsdosierung mit

Insbesondere sollten eine niedrige Anfangsdosierung mit anschließender langsamer Dosissteigerung und eine niedrige Erhaltungsdosis gewählt werden (siehe auch Abschnitt

Bei älteren Patienten mit erhöhter Empfindlichkeit gegen-über orthostatischer Hypotonie (Störung der Kreislaufre-gulation mit Blutdruckabfall) und gegen Sedativa bzw. mit chronischer Verstopfung (Gefahr von Darmverschluss) ist Trimipramin-neuraxpharm mit Vorsicht anzuwenden.

Einnahme von Trimipramin-neuraxpharm zusammen

Binnahme von Irimipramin-neuraxpharm zusammen 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.
Die Wirkung von Alkohol und die gleichzeitige Anwendung von anderen zentral dämpfend wirkenden Arzneimitteln, wie:

wie:

Morphin-Abkömmlinge (Schmerzmittel, Hustenstiller und Mittel zur Drogenersatztherapie), Schlaf- und Beruhigungsmittel (wie z. B. Barbiturate, Ben-

- zodiazepine).
- zodiazepine), sedierende Antihistaminika (Antiallergika, die Müdigkeit auslösen können), Neuroleptika (Arzneimittel zur Behandlung von Schizo-phrenie und Psychosen), zentral wirkende Antihypertensiva (bestimmte Arzneimittel zur Behandlung von Bluthochdruck, z. B. Alphamethyldopa, Clonidin)
- Clonidin)
- Baclofen (Arzneimittel zur Entspannung der Skelettmus-kulatur bei Rückenmarksverletzung oder bei multipler Sklerose), Thalidomid (Arzneimittel zur Behandlung des multiplen
- Myeloms),

können zu einer verstärkten Dämpfung des zentralen Nervensystems führen.
Wegen der beeinträchtigten Aufmerksamkeit kann dies eine Gefahr beim Autofahren oder beim Bedienen von Maschi-

nen sein. nen sein. Bei gleichzeitiger Anwendung von Baclofen kann es zu einem reduzierten Spannungszustand der Muskulatur

einem reduzierten Spannungszustand der Muskulatur kommen. Bei gleichzeitiger Verabreichung anderer Substanzen, die auch die Wirkung von Acetylcholin unterdrücken (anticholiner wirken), ist mit einer Verstärkung peripherer und zenraler Effekte (insbesondere Delir) zu rechnen. Die Wirksamkeit von Substanzen, die direkt oder indirekt zu einer Erregung des Sympathikus führen (sympathomimetische Amine, z. B. Adrenalin, Noradrenalin, Dopamin), kann durch gleichzeitige Gabe von Trimipramin verstärkt werden. Es kann zu anfallsartigem Bluthochdruck und Herzrhythmusstörungen kommen.

durch gleichzeitige Gabe von Trimipramin verstärkt werden. Es kann zu anfallsartigem Bluthochdruck und Herzrhythmusstörungen kommen. Hier sei besonders hingewiesen auf gefäßverengende (vasokonstringierende) Zusätze bei Lokalanästhetika. Unter die Haut oder in das Zahnfleisch gespritztes Adrenalin zur Blutstillung kann zu anfallsartigem Bluthochdruck und Herzrhythmusstörungen führen. Sogenannte "MAO-Hemmer vom irreversiblen Hemmtyp" müssen mindestens 14 Tage vor Beginn der Therapie mit Trimipramin abgesetzt werden. Eine zusätzliche Gabe von reversiblen MAO-Hemmern" (z. B. Moclobemid) ist im Einzelfall unter Beachtung aller notwendigen Vorsichtsmaßnahmen und bei langsamer Dosissteigerung möglich. Sogenannte "nicht selektive MAO-Hemmer" (wie z. B. Tranylcypromin) sollten wegen möglicher Effekte auf den Blutdruck nicht mit trizyklischen Antidepressiva, wie Trimipramin, eingenommen werden. Bei gleichzeitiger oder vorausgegangener Anwendung von Serotonin-Wiederaufnahmehemmern, wie z. B. Čitalopram, Fluoxetin, Fluoxetin, Fluoxetin, Fluoxetin, ann es zu einem Anstieg der Blutspiegel beider Antidepressiva kommen. Eine gleichzeitige Anwendung erfordert eine verstärkte Kontrolle durch Ihren Arzt und gegebenenfalls eine Dosisreduktion von Trimipramin-neuraxpharm bzw. des Serotonin-Wiederaufnahmehemmers. Wenn Sie vorher Fluoxetin eingenommen haben und jetzt mit Trimipramin-neuraxpharm behandelt werden sollen, wird Ihr Arzt eine niedrigere Anfangsdosis als gewöhnlich wählen und die Dosis langsam steigern.

wählen und die Dosis langsam steigern. Trimipramin-neuraxpharm kann die Wirksamkeit von Blut-drucksenkern vom Typ des Guanethidin bzw. Clonidin abschwächen, mit der Gefahr einer überschießenden Blut-

abschwächen, mit der Gefahr einer überschießenden Blutdruckerhöhung (Rebound-Hypertension) bei mit Clonidin behandelten Patienten.
Bei gleichzeitiger Einnahme von blutdrucksenkenden Arzneimitteln (außer Clonidin und verwandte Substanzen) kann deren blutdrucksenkende Wirkung verstärkt werden. Es besteht ein erhöhtes Risiko für einen plötzlichen Blutdruckabfall beim Übergang vom Liegen zum Stehen. Vermeiden Sie die gleichzeitige Anwendung von Arzneimiteln, die ebenfalls Veränderungen im EKG (QT-Intervall-Verlängerung) bewirken (z. B. Antiarrhythmika Klasse IA oder III, Antibiotika, Malariarmittel, Antihistaminika, Neuroleptika), zu einer Verminderung des Kaliumgehaltes im Blut (Hypokaliämie) führen (z. B. bestimmte Diuretika) oder den Abbau von Trimipramin durch die Leber hemmen können (z. B. sogenannte "MAO-Hemmer vom irreversiblen Hemmty", Imidazol-Antimykotika). Imidazol-Antimykotika). Trimipramin-neuraxpharm kann die Wirksamkeit von Mitteln

gegen Herzrhythmusstörungen (Antiarrhythmika) besonders vom Typ Ia (z. B. Chinidin) und Typ III (z. B. Amiodaron) verstärken

Bei einer Kombinationstherapie mit Neuroleptika (Arzneimittel gegen seelische Erkrankungen mit Bewusstseinsspaltung) kann es zur Erhöhung der Plasmakonzentration des trizyklischen Antidepressivums kommen.
Auch bei einer zugleich bestehenden Therapie mit Cimetidin kann die Plasmakonzentration trizyklischer Antidepressiva

erhöht werden. Die Dosierung Die Dosierung von Antiepileptika (Arzneimittel gegen Krampfanfälle bei Epileptikern) ist ggf. anzupassen, da Trimi-pramin die Krampfschwelle erniedrigen kann und mit einer erhöhten Krampfbereitschaft zu rechnen ist. Diese Patienten sind klinisch zu überwachen. Bei Gabe von Valproinsäure sind die Patienten klinisch zu

überwachen und, falls erforderlich, ist die Dosierung von

uperwacnen und, falls erforderlich, ist die Dosierung von Trimipramin-neuraxpharm einzustellen. Bei gleichzeitiger Gabe von Carbamazepin kann es zu generalisierten Krampfanfällen kommen (Erniedrigung der 4. Krampfschwelle durch das Antidepressivum) und zu einer Erniedrigung der Plasmakonzentration des trizyklischen Antidepressivums (aufgrund erhöhten Metabolismus durch die Leher). Die Patienten eind klinisch zu überwachen und die Leber). Die Patienten sind klinisch zu überwachen und die Dosierungen ggf. anzupassen.

die Dosierungen ggf. anzupassen.

Einnahme von Trimipramin-neuraxpharm zusammen mit Nahrungsmitteln und Getränken

Die Einnahme von Trimipramin-neuraxpharm sollte nicht zusammen mit schwarzem Tee erfolgen, da die im Tee enthaltenen Gerbsäuren die Wirkung von Trimipramin herabsetzen können. Dennoch muss auf Schwarztee nicht gänzlich verzichtet werden, wenn er zeitlich versetzt zur Einnahme von Trimipramin-neuraxpharm getrunken wird. Es ist nicht auszuschließen, dass auch der Genuss von Kaffee oder Fruchtsäften zu einer Wirkungsminderung durch Bildung schwerlöslicher Komplexe mit Trimipramin führt, wie für andere Antidepressiva nachgewiesen wurde.

Schwangerschaft und Stillzeit

Trimipramin darf in der Schwangerschaft und Stillzeit nicht angewendet werden, da keine ausreichenden Erfahrungen dafür vorliegen und begrenzte Untersuchungen an Tieren Hinweise auf Schädigungen der Nachkommenschaft gezeigt haben. Es ist nicht bekannt, ob wirksame Mengen der Substanz in die Muttermilch ausgeschieden werden.

die Muttermilch ausgeschieden werden

Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen Maschinen

Maschinen
Auch bei bestimmungsgemäßem Gebrauch kann das Reaktionsvermögen so weit verändert werden, dass z. B. die Fähigkeit zur aktiven Teilnahme am Straßenverkehr oder zum Bedienen von Maschinen beeinträchtigt wird. Dies gilt in verstärktem Maße im Zusammenwirken mit Alkohol. Sie können dann auf unerwartete und plötzliche Ereignisse nicht mahr schall und gezielt genus regeigen. mehr schnell und gezielt genug reagieren.

Trimipramin-neuraxpharm enthält Lactose. Bitte nehmen Sie Trimipramin-neuraxpharm daher erst nach Rücksprache mit Ihrem Arzt ein, wenn Ihnen bekannt ist, dass Sie unter einer Unverträglichkeit gegenüber bestimm-ten Zuckern leiden.

3. WIE IST TRIMIPRAMIN-NEURAXPHARM EINZUNEH-

Nehmen Sie Trimipramin-neuraxpharm immer genau nach Absprache mit Ihrem Arzt ein. Fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht sicher sind.

Dosierung
Falls vom Arzt nicht anders verordnet, ist die übliche Dosis:
Die wirksame Dosis wird schrittweise erreicht. Bei mittelgradigen depressiven Zuständen beträgt die tägliche Dosis 1 - 1½ Tabletten Trimipramin-neuraxpharm 100 mg (entsprechend 100 - 150 mg Trimipramin), in schweren Fällen 3 - 4 Tabletten Trimipramin-neuraxpharm 100 mg (300 - 400 mg Trimipramin).

Trimipramin).
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 Einnahme am Abend als Einmaldosis vorzunehmen. Trimipramin-neuraxpharm sollte nicht zur Behandlung von Depressionen bei Kindern und Jugendlichen unter 18 Jahren angewandt werden (siehe auch Abschnitt 2. "Kinder und Jugendliche").
Altere und gebrechliche Patienten, Hypertoniker, blutdrucklabile Patienten und Arteriosklerotiker sollten nur mäßige orale Dosen in größeren Abständen einnehmen. Bei Patienten mit ungenügender Leber- oder Nierenleistung (Insuffizienz) ist die Dosis sorgfältig anzupassen.

Art der Anwendung
Trimipramin-neuraxpharm 100 mg Tabletten sind viertelbar
und werden unzerkaut mit Flüssigkeit während oder nach
den Mahlzeiten eingenommen.

den Mahlzeiten eingenommen.

Dauer der Anwendung

Klinischen Erfahrungen entsprechend, ist eine Behandlung
mit Trimipramin-neuraxpharm über einen Zeitraum von etwa
4 - 6 Wochen notwendig, um eine wirksame Therapie mit
anhaltender Normalisierung der Stimmungslage zu erzielen.
Zur Verhinderung eines Rückfalls in die depressive Phase
wird eine mehrmonatige Erhaltungstherapie mit Trimipramin – 4 bis 9 Monate – nach der ersten depressiven Phase
mit der Dosis empfohlen, die in der Akutphase zur vollständigen bzw. teilweisen Besserung geführt hat. Bei Patienten
mit mehreren depressiven Phasen in der Krankengeschichte
ist unter Umständen eine mehrjährige Weiterführung der
Therapie mit der Dosis, die in der jetzigen Phase zu einer
Besserung geführt hat, notwendig.

Wenn Sie eine größere Menge Trimipramin-neurax-

Therapie mit der Dosis, die in der jetzigen Phase zu einer Besserung geführt hat, notwendig.

Wenn Sie eine größere Menge Trimipramin-neuraxpharm eingenommen haben, als Sie sollten
Bei der Einnahme von Trimipramin-neuraxpharm in einer höheren als in dieser Gebrauchsinformation angegebenen Höchstdosis kann es zu Körperfunktionsstörungen unterschiedlicher Ausprägung kommen. Je höher die Dosis, desto größer ist die Gefährdung für den Patienten. Deshalb sollte möglichst frühzeitig auf eine erhöhte Einnahme von Trimipramin-neuraxpharm reagiert werden.
Diese Körperfunktionsstörungen zeigen sich zunächst in einem erhöhten Schlafbedürfnis bis hin zu Bewusstseinsstörungen bzw. Koma bei hoher Dosierung, in Herz-Kreislauf-Störungen bis hin zum Herzstillstand sowie in Krampf-anfällen. Dabei können Herz-Kreislauf-Störungen besonders bedrohlich für den Patienten werden, insbesondere wenn eine Vorschädigung des Herzens vorliegt. Bei Kindern können Vergiftungserscheinungen bedeutend früher auftreten, ab ca. 2 mg Trimipramin pro kg Körpergewicht.
Falls Sie versehentlich mehr als die verordnete Dosis eingenommen haben, benachrichtigen Sie bitte einen Arzt. In Abhängigkeit von der eingenommenen Dosis bzw. der auftretenden Beschwerden entscheidet der Arzt über das weitere Vorgehen.
Bei Kindern ist in jedem Fall - auch bei geringer Einnahme - ein Arzt, hinzuzuziehen. Bitte beachten Sie, dass auch bei geringer Überdosierung in jedem Fall das Reaktionsvermögen stärker als unter Normaldosierung beeinträchtigt ist.
Bei Einnahme von weiteren Arzneimitteln, insbesondere von anderen Psychopharmaka, können unter Umständen die zuvor genannten Körperfunktionsstörungen bereits bei niedrigeren Dosierungen als angegeben eintreten (siehe auch unter "Einnahme von Trimipramin-neuraxpharm zusammen mit anderen Arzneimitteln").

zusammen mit anderen Arzneimitteln")

Hinweise für den therapierenden Arzt: Als Antidot Applikation von Physostigminsalicylat 2 mg langsam i.v. bei Erwachsenen, bei Kindern 0,5 - 1 mg i.v. Bei ausgeprägter Hypotension oder Schochender Volumenersatz. Kein Adrenalin! Schockzustand entspre-

Wenn Sie die Einnahme von Trimipramin-neuraxpharm vergessen haben

Zum nächsten Einnahmetermin ist Trimipramin-neurax-pharm in der vorgesehenen Dosis einzunehmen. Eine Erhö-hung der Dosis, z. B. Einnahme der doppelten Menge nach einer vergessenen Einzeldosis, ist nicht vorzunehmen.

Wenn Sie die Einnahme von Trimipramin-neuraxpharm

Wenn Sie die Einnahme von Trimipramin-neuraxpharm abbrechen In diesem Fall kann es erneut zum Auftreten von Symptomen der depressiven Erkrankung (z. B. Schlafstörungen, Herabgestimmtheit usw.) kommen. Deshalb sollte die Therapie mit Trimipramin-neuraxpharm nicht vorzeitig beendet werden. Wie der Therapieeinstieg, sollte auch der Ausstieg schrittweise gemäß ärztlicher Verordnung unter allmählicher Erniedrigung der Tagesdosis erfolgen. Bei abruptem Absetzen, insbesondere nach längerer Anwendung, können in

den ersten Tagen Absetzphänomene, wie z.B. Unwohlsein, Übelkeit, Kopfschmerzen, Schlafstörungen, Angst, Unruhe, erhöhte Reizbarkeit, auftreten.

Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung dieses Arzneimittels haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.

WELCHE NEBENWIRKUNGEN SIND MÖGLICH?

Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arzneimittel Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten

müssen.
Die Häufigkeiten der Nebenwirkungen werden mit "Nicht bekannt" angegeben, da sie auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht abschätzbar sind.

Daten nicht abschatzbal sind.

Erkankungen des Blutes und des Lymphsystems

Bestimmte Blutbildveränderungen (z. B. Leukopenie, Agranulozytose, Thrombopenie und Eosinophilie). Deshalb sollten unter der Behandlung mit Trimipramin, wie bei anderen trizyklischen Antidepressiva, regelmäßige Laborkontrollen mit Blutbildern durchgeführt werden.

werden. Endokrine Erkrankungen
Vermehrte Wasseraufnahme im Körper (Syndrom der inadäquaten ADH-Sekretion), Absinken des Blutzuckers unter Normalwerte (Hypoglykämie). Ahnlich wie bei verwandten Arzneimitteln: eine Erhöhung des Prolaktin-Blutspiegels sowie die Entwicklung einer Gynäkomastie (Vergrößerung der männlichen Brustdrüse) bzw. einer Galaktorrhö (Absonderung aus der Brustdrüse), sexuelle Funktionsstörungen.

Rychiatrische Erkrankungen
Unruhe, Schlafstörungen, Stimmungsschwankun-

Unruhe, Schlafstörungen, Stimmungsschwankungen, Verwirrtheitszustände bei älteren Patienten, Bewusstseinsstörungen (delirante Syndrome). Ein Umschlagen der Depression in Hypomanie oder Manie.

oder manie.
Fälle von Suizidgedanken und suizidalem Verhalten
während der Therapie mit Trimipramin oder kurze
Zeit nach Beendigung der Behandlung sind berichtet worden (siehe Abschnitt "Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen").

Erkankungen des Nervensystems
Besonders zu Beginn der Behandlung: Zittern (Tremor),
Benommenheit, Schwindel.
Sprachstörungen, Missempfindungen (meist auf der Haut,
z. B. Kribbeln), Erkrankungen der peripheren Nerven (Polyneuropathien), Krampfanfälle und extrapyramidale Störungen wie Sitzurungen Genstärungen, motorische Feblingen gen wie Sitzunruhe, Gangstörungen, motorische Fehlfunktionen.

Augenerkrankungen Besonders zu Beginn der Behandlung: verschwommenes Sehen.

Erkrankungen des Ohrs und des Labyrinths

Ohrgeräusche (Tinnitus).

Herzerkrankungen

Besonders zu Beginn der Behandlung: orthostatische Hypotonie (Störung der Kreislaufregulation mit Blutdruckabfall), kurze Bewusstlosigkeit (Synkope), Beschleunigung des

kurze Bewusstlosigkeit (Synkope), Beschleunigung des Herzschlages. Blutdrucksenkung. Bestimmte Veränderungen im EKG (Verlängerung des QT-Intervalls). In diesem Fall ist die Behandlung mit Trimipramin-neuraxpharm abzubrechen. Herzrhythmus- und Reizleitungsstörungen (insbesondere bei Überdosierung oder bestehenden Erkrankungen des Herz-Kreislauf-Systems). Erkrankungen der Atemwege, des Brustraums und Mediastinums Allergische Reaktionen der Lunge in Form einer besonderen Art von Lungenentzündung (interstitielle Pneumonie, z. B. eosinophiles Lungeninfiltrat) oder Brustfellentzündung. Erkrankungen des Gastrointestinaltrakts

Erkrankungen des Gastrointestinaltrakts
Besonders zu Beginn der Behandlung: Mundtrockenheit,
Verstopfung, Verdauungsstörungen und Übelkeit.

Verstopfung, Verdauungsstorungen und Übelkeit. Leber- und Gallenerkrankungen
Als Ausdruck einer Überempfindlichkeit: Reaktionen seitens der Leber- und Gallenwege, die sich meist als vorübergehende Erhöhung der Leberenzyme und des Bilirubins im Serum im Sinne einer zytolytischen oder cholestatischen Hepatitis (Leberentzündung, u. a. bei Gallestauung) zeigten. Es sollten regelmäßige Laborkontrollen mit Leberenzymbestimmungen durchgeführt werden.

Erkrankungen der Haut und des Unterhautzellgewebes
Hautrötung. Bei entsprechender Veranlagung: Zeichen
eines allergischen Geschehens, insbesondere der Haut.
Haarausfall.

Skelettmuskulatur, Bindegewebs- und Knochenerkrankungen
Ein erhöhtes Risiko für das Auftreten von Knochenbrüchen
wurde bei Patienten, die mit dieser Arzneimittelgruppe
behandelt wurden, beobachtet.
Erkrankungen der Nieren und Harnwege

Schwierigkeiten beim Wasserlässen, Harnverhaltung.

Allgemeine Erkrankungen und Beschwerden am Verabreichungsort Besonders zu Beginn der Behandlung: Müdigkeit. Gewichtszunahme, Schwitzen. Welche Gegenmaßnahmen sind bei Nebenwirkungen

Welche Gegenmaßnahmen sind bei Nebenwirkungen zu ergreifen?
Um die möglichen Nebenwirkungen gering zu halten, ist eine einschleichende Dosierung, wie in der Dosierungsanleitung beschrieben, vorzunehmen.
Bei Auftreten schwerwiegender Nebenwirkungen (z. B. Agranulozytose, zerebrale Krampfanfälle, Thrombozytopenie) ist die Therapie mit Trimipramin-neuraxpharm sofort abzubrechen und es ist eine entsprechende symptomatische Therapie einzuleiten.
Bei allergischen Reaktionen ist vor weiterer Einnahme ein

Bei allergischen Reaktionen ist vor weiterer Einnahme ein Arzt zu konsultieren, der über das weitere Vorgehen entscheidet.

Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind.

WIE IST TRIMIPRAMIN-NEURAXPHARM AUFZUBE-WAHREN?

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf!

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf dem Umkarton und den Blisterpackungen nach "Verwendbar bis:" angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats

<u>Aufbewahrungsbedingungen:</u>
Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerungsbedingungen erforderlich.

6. INHALT DER PACKUNG UND WEITERE INFORMATIO-Was Trimipramin-neuraxpharm 100 mg enthält

Der Wirkstoff ist Trimipraminmaleat.

1 Tablette enthält 139,45 mg Trimipraminmaleat, entsprechend 100 mg Trimipramin.

Die sonstigen Bestandteile sind: Lactose-Monohydrat, Maisstärke, Povidon (K 25), Crospovidon, hochdisperses Siliciumdioxid, Magnesiumstearat (Ph. Eur.).

Wie Trimipramin-neuraxpharm 100 mg aussieht und Inhalt der Packung
Längliche, weiße Tabletten mit drei umlaufenden Bruchkerben und Prägung "T100".
Trimipramin-neuraxpharm 100 mg ist in Packungen mit 20,

50 und 100 Tabletten erhältlich.

Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller

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

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im Dezember 2012.

Weitere Darreichungsformen: Trimipramin-neuraxpharm 25 mg, teilbare Tabletten Trimipramin-neuraxpharm 50 mg, viertelbare Tabletten Trimipramin-neuraxpharm 75 mg, drittelbare Tabletten Trimipramin-neuraxpharm, Lösung zum Einnehmen

Sehr geehrte Patientin, sehr geehrter Patient!

Trimipramin-neuraxpharm 100 mg Tabletten sind an den Bruchkerben sehr leicht teilbar. Aus Gründen der Kindersicherung sind sie mit einer sehr stabilen Folie verpackt. Um die Tabletten unbeschädigt entnehmen zu können, ritzen Sie bitte die beschriftete Folie vorsichtig mit einem spitzen Gegenstand (Daumennagel, kleines Messer, etc.) ein.