Gebrauchsinformation: Information für Anwender

Zopiclon - 1 A Pharma® 3,75 mg Filmtabletten

Zur Anwendung bei Erwachsenen

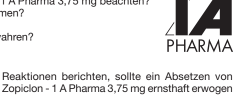
Wirkstoff: Zopiclon

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 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 Zopiclon 1 A Pharma 3,75 mg und wofür wird es angewendet?
 2. Was sollten Sie vor der Einnahme von Zopiclon 1 A Pharma 3,75 mg beachten?
- 3. Wie ist Zopiclon 1 A Pharma 3,75 mg einzunehmen?
- 4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
- 5. Wie ist Zopiclon 1 A Pharma 3,75 mg aufzubewahren? 6. Inhalt der Packung und weitere Informationen
- Was ist Zopiclon 1 A Pharma



3,75 mg und wofür wird es angewendet? Zopiclon - 1 A Pharma 3,75 mg ist ein Schlaf-

Zopiclon - 1 A Pharma 3,75 mg wird angewen-

det zur Kurzzeitbehandlung von Schlafstörungen. Zopiclon - 1 A Pharma 3,75 mg sollte nur bei

Schlafstörungen von klinisch bedeutsamem Schweregrad angewendet werden.

Einnahme von Zopiclon -1 A Pharma 3,75 mg beachten? Zopiclon - 1 A Pharma 3,75 mg darf

Was sollten Sie vor der

nicht eingenommen werden, wenn Sie allergisch gegen Zopiclon oder einen

- der in Abschnitt 6 genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind bei krankhafter Muskelschwäche (Myasthenia
- bei schweren Störungen der Atemfunktion bei häufigem schlafbegleitenden Aussetzen der Atemfunktion (schweres Schlafapnoe-Syndrom)
- bei schweren Leberschäden (aufgrund der Gefahr des Auftretens einer Gehirnerkrankung)
- Kinder und Jugendliche unter 18 Jahren dürfen

nicht mit Zopiclon - 1 A Pharma 3,75 mg behandelt werden. Warnhinweise und Vorsichtsmaßnah-

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, bevor Sie Zopiclon - 1 A Pharma 3,75 mg ein-

nehmen. Im Folgenden wird beschrieben, wann Sie Zopiclon - 1 A Pharma 3,75 mg 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. Toleranzentwicklung

über wenige Wochen kann es zu einem Verlust

an Wirksamkeit (Toleranz) kommen. Bei Zopiclon macht sich jedoch dieser Effekt bei einem Behandlungszeitraum unter 4 Wochen

Nach wiederholter Einnahme von Schlafmitteln

nicht bemerkbar. <u>Abhängigkeitsrisiko</u> Bisherige klinische Erfahrungen mit Zopiclon zei-

gen, dass das Risiko einer Abhängigkeit gering ist, wenn die Behandlungsdauer auf unter 4 Wo-

chen begrenzt wird. Die Anwendung von Schlafmitteln wie Zopiclon (auch in therapeutischen Dosen) kann zur Entwicklung von körperlicher und seelischer Abhängigkeit oder Missbrauch führen. Das Risiko einer Abhängigkeit oder von Missbrauch steigt mit der Dosis und der Dauer der Behandlung sowie bei Anwendung zusammen mit Alkohol oder anderen Substanzen mit Einfluss auf das psychische Befinden. Auch bei Patienten mit Alkohol- oder Drogenabhängigkeit in der Vorgeschichte ist dieses Risiko erhöht und bei Patienten, die ausgeprägte Persönlichkeitsstörungen haben. Die Entscheidung zur Anwendung eines Schlafmittels sollte bei diesen Patienten abgewogen werden. Wenn sich eine körperliche Abhängigkeit entwickelt hat, wird ein plötzlicher Abbruch der Behandlung von Entzugserscheinungen begleitet. Diese können sich in Kopfschmerzen, Herzklop-

fen bzw. Herzrasen, Muskelschmerzen, außergewöhnlicher Angst, Zittern, Schwitzen, Spannungszuständen, innerer Unruhe, gesteigertem Bewegungsdrang, Albträumen, Verwirrtheit und Reizbarkeit äußern. In schweren Fällen können außerdem folgende Symptome auftreten: Realitätsverlust, Persönlichkeitsstörungen, Überempfindlichkeit gegenüber Licht, Geräuschen und körperlichem Kontakt, Taubheit und kribbelndes Gefühl in den Armen und Beinen, beschleunigter Herzschlag (Tachykardie), Delirium, Sinnestäuschungen. In sehr seltenen Fällen können epileptische Anfälle auftreten. Es wurden selten Fälle von Missbrauch berichtet. <u>Absetzerscheinungen</u> Auch beim plötzlichen Beenden einer kürzeren Behandlung kann es vorübergehend zu sogenannten Absetzerscheinungen kommen, wobei

die Symptome, die zu einer Behandlung führten, in verstärkter Form wieder auftreten können. Als Begleitreaktionen sind Stimmungswechsel,

Angstzustände und Unruhe möglich.

<u>Gedächtnisstörungen</u>

später nicht erinnern kann.

Da das Risiko von Entzugs- bzw. Absetzphänomenen nach plötzlichem Beenden der Therapie, insbesondere nach einer längeren Behandlung, höher ist, wird empfohlen, die Behandlung durch schrittweise Verringerung der Dosis zu beenden. Im Verlauf der Behandlung sollte die niedrigste wirksame Dosis für den kürzesten Anwendungszeitraum angewendet werden, die für eine wirk-

Schlafmittel können zeitlich begrenzte Gedächt-

lungen ausgeführt werden, an die sich der Patient

nislücken (anterograde Amnesien) verursachen. Das bedeutet, dass (meist einige Stunden) nach Medikamenteneinnahme unter Umständen Hand-

same Behandlung notwendig ist.

Dieses Risiko steigt mit der Höhe der Dosierung oder wenn der Patient nicht unmittelbar nach Einnahme der Filmtablette zu Bett geht oder wenn der Schlaf unterbrochen wird. Das Risiko kann verringert werden, wenn die Tablette unmittelbar vor dem Schlafengehen eingenommen wird und durch eine ausreichend lange, ununterbrochene

Schlafdauer (7 bis 8 Stunden). Sinnestäuschungen und "paradoxe" Reaktionen Bei der Anwendung von Zopiclon - 1 A Pharma 3,75 mg kann es in Einzelfällen, meist bei älteren Patienten, zu Sinnestäuschungen sowie sogenannten "paradoxen Reaktionen", wie Unruhe, gesteigertem Bewegungsdrang, Verwirrtheit, Reizbarkeit, Aggressivität, Wut, Albträumen, Sinnestäuschungen, Psychosen (z. B. Wahnvorstel-

lungen), unangemessenem Verhalten und anderen Verhaltensstörungen, kommen. In solchen Fällen sollte der Arzt die Behandlung mit diesem Präparat beenden.

Schlafwandeln und damit verbundene Verhaltensweisen Schlafwandeln und damit verbundene Verhaltensweisen wurden von Patienten berichtet, die Zopiclon eingenommen hatten und nicht vollständig wach waren. Dazu zählten u.a. Auto fahren im Schlaf, Zubereiten und Verzehren von Mahlzeiten, Telefonieren, ohne dass sich die Betroffenen später daran erinnern konnten (Amnesie). Alkohol und andere zentraldämpfende Arzneimit-

Zusammenwirken mit Zopiclon zu erhöhen. Glei-

ches gilt für die Anwendung von Zopiclon in Dosierungen, die über der empfohlenen Maximal-

dosis liegen. Bei Patienten, die die beschriebenen

werden. Informieren Sie daher Ihren Arzt, wenn Sie solche Reaktionen beobachten (siehe auch "Einnahme von Zopiclon - 1 A Pharma 3,75 mg zusammen mit Nahrungsmitteln, Getränken und Alkohol" und Abschnitt 4. "Welche Nebenwirkungen sind möglich?"). Besondere Patientengruppen Zopiclon - 1 A Pharma 3,75 mg wird zur primären

Behandlung von bestimmten seelischen Erkran-

kungen (Psychosen) nicht empfohlen. Zopiclon - 1 A Pharma 3,75 mg sollte nicht zur Behandlung von Depressionen oder Angstzuständen, die von Depressionen begleitet sind,

angewandt werden. Unter Umständen kann die depressive Symptomatik verstärkt werden, wenn keine geeignete Behandlung der Grunderkrankung mit entsprechenden Arzneimitteln (Antidepressiva) erfolgt (Suizidgefahr). Eine bereits vorhandene Depression kann während der Anwendung von Zopiclon - 1 A Pharma 3,75 mg verdeckt werden.

Bei Patienten mit Alkohol- und Drogenmissbrauch in der Vorgeschichte sollte Zopiclon 1 A Pharma 3,75 mg nur mit äußerster Vorsicht

Bei Patienten mit chronischen Atemstörungen bzw. mit Störungen der Leber- oder Nierenfunktion ist – wie allgemein üblich – Vorsicht geboten und gegebenenfalls die Dosierung zu verringern (siehe Abschnitt 3 "Wie ist Zopiclon - 1 A Pharma 3,75 mg einzunehmen?").

Die Dauer der Behandlung sollte so kurz wie mög-

lich sein. Sie sollte, einschließlich der schrittweisen Absetzphase, 4 Wochen nicht übersteigen. Eine Verlängerung der Behandlung über diesen Zeitraum hinaus sollte nicht ohne erneute Beurteilung des Zustandsbildes durch Ihren Arzt erfolgen. Kinder und Jugendliche

nicht mit Zopiclon - 1 A Pharma 3,75 mg behan-

angewendet werden.

delt werden (siehe Abschnitt 3 "Wie ist Zopiclon -1 A Pharma 3,75 mg einzunehmen?"). Altere Menschen

Bei älteren Patienten ist Vorsicht geboten und

Kinder und Jugendliche unter 18 Jahren dürfen

gegebenenfalls niedriger zu dosieren (siehe Abschnitt 3 "Wie ist Zopiclon - 1 A Pharma 3,75 mg einzunehmen?"). Einnahme von Zopiclon - 1 A Pharma

Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen/anwenden,

3,75 mg zusammen mit anderen Arznei-

kürzlich andere Arzneimittel eingenommen/angewendet haben oder beabsichtigen, andere Arzneimittel einzunehmen/anzuwenden.

gleichzeitiger Anwendung von Zopiclon

1 A Pharma 3,75 mg mit folgenden Arzneimitteln kann es zu gegenseitiger Verstärkung der zentral-

dämpfenden Wirkung kommen: Schlaf-, Beruhigungs-, z Schmerz- und Narkosemittel zentralwirksame Arzneimittel zur Behandlung seelischer und

- geistiger Erkrankungen (Neuroleptika, Antidepressiva, Lithium-Präparate)
- Mittel zur Behandlung von Anfallsleiden (Antiepileptika) müde machende Arzneimittel gegen Allergien (Antihistaminika)

Der Nutzen bei gleichzeitiger Anwendung sollte

sorgfältig abgewogen werden.

wicklung führen.

angstlösende Mittel (Anxiolytika).

Die Kombination mit Narkoanalgetika kann zu einer Verstärkung der euphorisierenden Wirkung und damit zu beschleunigter Abhängigkeitsent-

Bei gleichzeitiger Einnahme von muskelerschlaffenden Mitteln (Muskelrelaxanzien) wird deren Wirkung verstärkt. Arzneimittel, die bestimmte Leberenzyme (Cytochrom P 450) hemmen, können die Wirkung von

Zopiclon - 1 A Pharma 3,75 mg verstärken (z. B. Cimetidin, Erythromycin, Clarithromycin, Keto-

conazol, Itraconazol, Ritonavir). Gegebenenfalls muss die Dosis von Zopiclon - 1 A Pharma verringert werden. Umgekehrt können Arzneimittel, die bestimmte Leberenzyme (Cytochrom P 450) aktivieren, die Wirkung von Zopiclon - 1 A Pharma 3,75 mg abschwächen (z. B. Rifampicin, Carbamazepin, Phenobarbital, Phenytoin, Johanniskraut). Gegebenenfalls muss die Dosis von Zopiclon - 1 A Pharma erhöht werden. Beachten Sie bitte, dass diese Angaben auch für vor Kurzem angewandte Arzneimittel gelten kön-Einnahme von Zopiclon - 1 A Pharma 3,75 mg zusammen mit Nahrungsmitteln, Getränken und Alkohol

Während der Behandlung mit Zopiclon - 1 A Pharma 3,75 mg sollte kein Alkohol getrunken werden, da durch Alkohol die Wirkung von Zopiclon in nicht vorhersehbarer Weise verändert und verstärkt werden kann. Auch die Fahrtüchtigkeit

und die Fähigkeit, Maschinen zu bedienen, wird

dadurch weiter beeinträchtigt.

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, damit er über die Weiterführung bzw. Umstellung der Behandlung entscheiden kann.

Zur Einschätzung der Sicherheit von Zopiclon während der Schwangerschaft und Stillzeit liegen unzureichende Daten vor. Deshalb wird die Einnahme von Zopiclon - 1 A Pharma 3,75 mg während der Schwangerschaft nicht empfohlen.

Bei längerer Einnahme von Zopiclon - 1 A Pharma 3,75 mg im späteren Stadium der Schwanger-schaft kann beim Neugeborenen eine körperliche Abhängigkeit entstehen und damit verbunden das Risiko von Entzugserscheinungen nach der Geburt. Eine Anwendung in den drei letzten Monaten

der Schwangerschaft, vor oder während der Geburt kann beim Neugeborenen zu erniedrigter Körpertemperatur, Blutdruckabfall und Atemdämpfung, herabgesetzter Muskelspannung und Trinkschwäche (sogenanntes "Floppy-infant-Svndrom") führen. Zopiclon wird in die Muttermilch ausgeschie-

den. Obwohl die Konzentration von Zopiclon in der Muttermilch sehr niedrig ist, sollte Zopiclon - 1 A Pharma 3,75 mg in der Stillzeit nicht angewendet werden. Fragen Sie vor der Einnahme/Anwendung von allen Arzneimitteln Ihren Arzt oder Apotheker um

Rat.

Aktualisierungsstand Gebrauchs.info September 2015





Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

Wegen seiner pharmakologischen Eigenschaften (Schläfrigkeit) und seiner Wirkung auf das zentrale Nervensystem, mit dem Risiko von Gedächtnisstörungen, verminderter Konzentrationsfähigkeit und beeinträchtigte Muskelfunktion kann sich Zopiclon nachteilig auf die Fahrtüchtigkeit oder die Fähigkeit zum Arbeiten mit Maschinen auswirken. Dies gilt in besonderem Maße nach unzureichender Schlafdauer (siehe Abschnitt 2 unter "Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen") bzw. im Zusammenwirken mit Alkohol (siehe Abschnitt 2 unter "Einnahme von Zopiclon - 1 A Pharma 3,75 mg zusammen mit Nahrungsmitteln, Getränken und Alkohol"). Sie sollten daher am Tag nach der Einnahme von Zopiclon - 1 A Pharma 3,75 mg keine Fahrzeuge führen oder Maschinen bedienen, solange Ihre Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen beeinträchtigt ist.

Zopiclon - 1 A Pharma 3,75 mg enthält Dieses Arzneimittel enthält Lactose. Bitte nehmen

Sie Zopiclon - 1 A Pharma 3,75 mg daher erst nach Rücksprache mit Ihrem Arzt ein, wenn Ihnen bekannt ist, dass Sie unter einer Unverträglichkeit gegenüber bestimmten Zuckern leiden.

Wie ist Zopiclon - 1 A Pharma 3,75 mg einzunehmen? Nehmen Sie dieses Arzneimittel immer genau

nach der Absprache mit Ihrem Arzt ein. Fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht sicher sind.

Die folgenden Angaben gelten, soweit Ihnen Ihr

Arzt Zopiclon - 1 A Pharma 3,75 mg nicht an-

ders verordnet hat. Bitte halten Sie sich an die Anwendungsvorschriften, da Zopiclon - 1 A Pharma 3,75 mg sonst nicht richtig wirken kann! Die empfohlene Tagesdosis für Erwachsene beträgt 2 Filmtabletten Zopiclon - 1 A Phar-

ma 3,75 mg (entsprechend 7,5 mg Zopiclon).

Diese Dosis sollte nicht überschritten werden.

<u> Altere Patienten</u>

Bei älteren oder geschwächten Patienten sollte die Behandlung mit 1 Filmtablette Zopiclon 1 A Pharma 3,75 mg (entsprechend 3,75 mg Zopiclon) als Tagesdosis begonnen werden.

<u>Leberfunktionsstörungen</u>

Bei Patienten mit beeinträchtigter Leberfunktion sollte die Behandlung mit 1 Filmtablette Zopiclon 1 A Pharma 3,75 mg (entsprechend 3,75 mg Zopiclon) als Tagesdosis begonnen werden. <u>Nierenfunktionsstörungen</u>

Obwohl bei Nierenkranken bisher keine Anreiche-

rung des Wirkstoffs im Körper beobachtet wurde, wird auch hier empfohlen, die Behandlung mit 1 Filmtablette Zopiclon - 1 A Pharma 3,75 mg (entsprechend 3,75 mg Zopiclon) als Tagesdosis zu beginnen. Chronische Atemschwäche

Bei Patienten mit chronischer Atemschwäche

sollte die Behandlung mit 1 Filmtablette Zopiclon 1 A Pharma 3,75 mg (entsprechend 3,75 mg Zopiclon) als Tagesdosis begonnen werden. Kinder und Jugendliche

Kinder und Jugendliche unter 18 Jahren dürfen

ma 3,75 mg einnehmen?

nicht mit Zopiclon - 1 A Pharma 3,75 mg behandelt werden, da die Sicherheit und Wirksamkeit von Zopiclon - 1 A Pharma 3,75 mg für diese Altersgruppe nicht festgestellt wurde.

Wie und wann sollten Sie Zopiclon - 1 A Phar-

Nehmen Sie die Filmtablette abends direkt vor dem Schlafengehen unzerkaut mit etwas Flüssig-

keit ein. Es ist darauf zu achten, dass nach der Einnahme eine ausreichende Schlafdauer (7-8 Stunden) gewährleistet ist, um das Risiko von Beeinträchtigungen des Reaktionsvermögens (Verkehrstüchtigkeit) am folgenden Morgen zu mindern. Wie lange sollten Sie Zopiclon - 1 A Pharma mg einnenmen:

lich sein und, einschließlich der schrittweisen Absetzphase, 4 Wochen nicht übersteigen. Eine Verlängerung der Behandlung über diesen

Die Dauer der Behandlung sollte so kurz wie mög-

Zeitraum hinaus sollte nicht ohne erneute Beurteilung des Zustandsbildes durch Ihren Arzt er-

Wenn Sie eine größere Menge Zopiclon -1 A Pharma 3,75 mg eingenommen haben, als Sie sollten

Im Falle einer Überdosierung oder Vergiftung mit Zopiclon - 1 A Pharma 3,75 mg können Schläfrigkeit, geistige Verwirrung, Benommenheit, Sehstörungen, undeutliches Sprechen, Blutdruckabfall, Gang- und Bewegungsunsicherheit, Muskel-

schwäche und verminderte Muskelspannung auf-In Fällen hochgradiger Vergiftung kann es zu Tiefschlaf bis Bewusstlosigkeit, Störung der Atemfunktion und Kreislaufkollaps kommen.

Zusätzliche Risikofaktoren, wie schwerwiegende

Begleiterkrankungen (z.B. chronische Lungener-

krankungen, Herzmuskelschwäche, Krebserkran-

kungen) und sehr schlechter Allgemeinzustand (z.B. sehr alte und stark geschwächte Patienten), können die beschriebenen Symptome jedoch verstärken. Dies kann in sehr seltenen Fällen zu lebensbedrohlichen Zuständen, auch mit Todesfolge, führen. Die Beurteilung des Schweregrades der Vergiftung und die Festlegung der erforderlichen Maßnahmen erfolgt durch den Arzt.

Patienten mit leichteren Vergiftungserscheinungen sollten unter medizinischer Kontrolle ausschlafen. In schwereren Fällen können weitere Maßnahmen (Magenspülung, Kreislaufstabilisierung, Intensivüberwachung) erforderlich werden.

Bei erhaltenem Bewusstsein ist es sinnvoll, vorher frühzeitig Erbrechen auszulösen. Auf Grund des großen Verteilungsvolumens dürften forcierte Dialyse oder Hämodialyse als Entgiftungsmaßnahmen bei reinen Zopiclon-Vergiftungen nur von geringem Nutzen sein. Zur Aufhebung der zentraldämpfenden Wirkung

von Benzodiazepinen und ähnlichen Stoffen steht der spezifische Benzodiazepin-Antagonist Flumazenil zur Verfügung. Wenn Sie die Einnahme von Zopiclon -

1 A Pharma 3,75 mg vergessen haben Bitte holen Sie die versäumte Dosis nicht nach, sondern setzen Sie die Einnahme von Zopiclon 1 A Pharma 3,75 mg, wie von Ihrem Arzt verordnet, fort

Wenn Sie die Einnahme von Zopiclon -1 A Pharma 3,75 mg abbrechen Bitte unterbrechen oder beenden Sie die Einnah-

me von Zopiclon - 1 A Pharma 3,75 mg nicht, ohne mit Ihrem Arzt zuvor darüber zu sprechen. Wenn Sie weitere Fragen zur Einnahme dieses

Arzneimittels haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Welche Nebenwirkungen

Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arzneimittel Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei je-

sind möglich?

legt:

dem auftreten müssen. Bei den Häufigkeitsangaben von Nebenwirkungen werden folgende Kategorien zugrunde geSehr häufig: mehr als 1 Behandelter von 10 Häufig: 1 bis 10 Behandelte von 100 Gelegentlich: 1 bis 10 Behandelte von 1.000 1 bis 10 Behandelte von 10.000 Selten: Sehr selten: weniger als 1 Behandelter von 10.000 Nicht bekannt: Häufigkeit auf Grundlage der ver-

fügbaren Daten nicht abschätz-

Geschmacksstörung (bitterer Geschmack), Benommenheit am folgenden Tage, Mundtrocken-

Folgende Nebenwirkung wurde gelegentlich be-

Schwindelgefühl, Kopfschmerzen, Übelkeit, Er-

Folgende Nebenwirkung wurde häufig beobachtet:

Über folgende Nebenwirkungen wurde **selten** berichtet:

brechen, Müdigkeit, Albträume, gesteigerter Bewegungsdrang

Gedächtnisstörungen (anterograde Amnesien), Verdauungsstörungen (Diarrhö, Magendrücken), Hautreaktionen wie Urtikaria, Ausschlag, Juckreiz, schwerwiegende allergische Sofortreaktionen, Schwellung von Haut oder Schleimhaut, Störung des Sexualtriebs, Hinfallen (vorwiegend bei älteren Patienten), Unruhe, Verwirrtheit, Reizbarkeit, Aggressivität, Wut, Sinnestäuschungen, Psychosen (z. B. Wahnvorstellungen), unnormales Verhalten (möglicherweise begleitet von einer Gedächtnisstörung), andere Verhaltensstörungen und Schlafwandeln (siehe auch Abschnitt 2. "Was sollten Sie vor der Einnahme von Zopiclon -1 A Pharma 3,75 mg beachten?").

Über folgende Nebenwirkungen wurde sehr selten berichtet: Leicht bis moderat erhöhte Werte einiger Leberenzyme im Blut (Transaminase und/oder alkali-

sche Phosphatase), epileptische Anfälle. In Abhängigkeit von der persönlichen Empfind-

lichkeit des Patienten und der eingenommenen Dosis können insbesondere zu Beginn der Behandlung folgende Nebenwirkungen auftreten (Häufigkeit: nicht bekannt): emotionale Dämpfung vermindertes Reaktionsvermögen

Muskelschwäche, Störungen der Bewegungs-

- abläufe (Ataxie), Bewegungsunsicherheit Sehstörungen (Doppeltsehen)
- In der Regel verringern sich diese Erscheinungen bei wiederholter Anwendung.

Weiterhin wurde über folgende Nebenwirkungen berichtet (Häufigkeit: nicht bekannt):

Abhängigkeit, Absetzerscheinungen (siehe auch Abschnitt 2. "Was sollten Sie vor der Einnahme von Zopiclon - 1 A Pharma 3,75 mg beachten?")

Absetzsymptome variieren und können Rebound-

Benommenheit

Schlafstörung, Muskelschmerzen, Angst, Zittern (Tremor), Schwitzen, gesteigerter Bewegungsdrang (Agitiertheit), Verwirrtheit, Kopfschmerzen, Herzklopfen (Palpitation), beschleunigter Herzschlag, Delirium, Albträume, Sinnestäuschungen, Panikattacken, Muskelschmerzen/-krämpfe, gastrointestinale Störungen und Reizbarkeit einschließen. In schweren Fällen können die folgenden Symp-

störungen, Geräuschüberempfindlichkeit, Taubheit und kribbelndes Gefühl in den Armen und Beinen, Überempfindlichkeit gegenüber Licht, Geräuschen und körperlichem Kontakt, Sinnestäuschungen. In sehr seltenen Fällen können Krampfanfälle auftreten. Meldung von Nebenwirkungen

tome auftreten: Realitätsverlust, Persönlichkeits-

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

Georg-Kiesinger Allee 3 Kurt. D-53175 Bonn

Website: www.bfarm.de anzeigen. Indem Sie Nebenwirkungen melden,

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

Abt. Pharmakovigilanz

Wie ist Zopiclon - 1 A Pharma 3,75 mg aufzubewahren?

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf dem Umkarton sowie auf den Blistern nach "Verwendbar bis" angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den

letzten Tag des angegebenen Monats. Nicht über 25 °C lagern. Entsorgen Sie Arzneimittel nicht im Abwasser oder Haushaltsabfall. Fragen Sie Ihren Apothe-

ker, wie das Arzneimittel zu entsorgen ist, wenn

Sie es nicht mehr verwenden. Sie tragen damit zum Schutz der Umwelt bei.

Inhalt der Packung und weitere Informationen

Was Zopiclon - 1 A Pharma 3,75 mg ent-

1 Filmtablette enthält 3,75 mg Zopiclon. Die sonstigen Bestandteile sind:

Calciumhydrogenphosphat, Carmellose-Natrium (Ph. Eur.), Hypromellose, Lactose-Monohy-

Der Wirkstoff ist Zopiclon.

drat, Magnesiumstearat (Ph.Eur.), Maisstärke, Eisen(III)-hydroxid-oxid (E172), Eisen(III)-oxid (E 172), Titandioxid (E 171)

Wie Zopiclon - 1 A Pharma 3,75 mg aussieht und Inhalt der Packung Zopiclon - 1 A Pharma 3,75 mg Filmtabletten sind runde, orangefarbene, bikonvexe Filmtabletten. Auf einer Seite befindet sich die Prägung "ZOC 3,75".

Zopiclon - 1 A Pharma 3,75 mg ist in Originalpackungen mit 10 und 20 Filmtabletten erhältlich.

größen in den Verkehr gebracht. Pharmazeutischer Unternehmer

Es werden möglicherweise nicht alle Packungs-

1 A Pharma GmbH Keltenring 1+3 82041 Oberhaching Telefon: 089/6138825-0

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

39179 Barleben

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im Februar 2014.

Bitte bewahren Sie das Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf!

Aktualisierungsstand Gebrauchs.info September 2015