ratiopharm

Gebrauchsinformation: Information für den Anwender

Amantadinratiopharm® 100 mg Filmtabletten

Wirkstoff: Amantadinhydrochlorid

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
- bitte 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 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.
- Amantadin-ratiopharm® 100 mg beachten?
- Wie ist Amantadin-ratiopharm® 100 mg einzunehmen?
- 4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
- 5. Wie ist Amantadin-ratiopharm® 100 mg aufzubewahren?
- 6. Weitere Informationen

Was ist Amantadin-ratiopharm® 100 mg und wofür wird es angewendet?



Amantadin-ratiopharm® 100 mg ist ein Arzneimittel, das die Virusvermehrung hemmt und die Krankheitszeichen einer Parkinson-Erkrankung verringert.

Amantadin-ratiopharm® 100 mg wird angewendet bei Parkinson-Syndromen

zur Behandlung von Anzeichen der Parkinson 'schen

- Krankheit, wie z. B. Steifheit, Zittern und Bewegungsarmut bzw. Unbeweglichkeit zur Behandlung der durch bestimmte Arzneimittel
- (Neuroleptika [Arzneimittel zur Behandlung von geistig-seelischen Erkrankungen] und ähnlich wirkende Arzneimittel) bedingten parkinsonähnlichen Bewegungsstörungen (extrapyramidale Symptome wie Frühdyskinesie, Akathisie, Parkinsonoid) bei Virusgrippe Typ A

- zur vorbeugenden Behandlung bei Einzelpersonen und Gruppen, wenn und solange Infektionsgefahr besteht. zur Behandlung der Virusgrippe Typ A:
- Die Behandlung mit Amantadin-ratiopharm® 100 mg ist so rasch wie möglich nach Ausbruch der Erkrankung zu beginnen und sollte 1 – 2 Tage über das Abklingen der Krankheitserscheinungen hinaus fortgeführt werden.

Hinweis: Voraussetzung der Anwendung von Amantadin-

ratiopharm® 100 mg in der Vorbeugung und Behandlung der Virusgrippe A ist eine ärztliche Kontrolle der Behandlung sowohl von Einzelpersonen, als auch von Gruppen während des gesamten Behandlungszeitraumes.

Was müssen Sie vor der Einnahme

00 mg beachten? Amantadin-ratiopharm® 100 mg darf nicht eingenommen werden wenn Sie überempfindlich (allergisch) gegen

von Amantadin-ratiopharm®



- Amantadin-Verbindungen oder einen der sonstigen Bestandteile von Amantadin-ratiopharm® 100 mg wenn Sie an einer schweren, nicht kompensierten Herzmuskelschwäche (Stadium NYHA IV) leiden
- wenn bei Ihnen bestimmte Erkrankungen des Herzmuskels (Kardiomyopathien, Myokarditiden)
- wenn Sie an Überleitungsstörungen des Herzens (AV-Block Grad II und III) leiden wenn Sie einen langsamen Herzschlag (unter
- 55 Schläge pro Minute) haben wenn bei Ihnen bestimmte, im EKG erkennbare
- Besonderheiten (bekanntes langes QT-Intervall oder erkennbare U-Wellen) vorliegen wenn bei einem Ihrer leiblichen Verwandten Fälle von
- angeborenem QT-Syndrom bekannt sind wenn Sie eine Vorgeschichte von schwerwiegenden Herzrhythmusstörungen (ventrikulären Arrhythmien
- einschließlich Torsade de pointes) haben wenn der Kalium- oder Magnesium-Gehalt in Ihrem
- Blut vermindert ist in Kombination mit Budipin oder anderen Arzneimitteln, welche die Reizleitung des Herzens (QT-Strecke verlängern) beeinflussen (siehe "Bei

Einnahme von Amantadin-ratiopharm® 100 mg mit anderen Arzneimitteln") Besondere Vorsicht bei der Einnahme von Amantadin-ratiopharm® 100 mg ist erforderlich

wenn Ihre Vorsteherdrüse (Prostata) vergrößert ist

- wenn Sie an einem erhöhten Augeninnendruck leiden, wie z.B. bei Grünem Star wenn Ihre Nierenfunktion eingeschränkt ist (siehe 3.
- "Wie ist Amantadin-ratiopharm® 100 mg einzunehmen" wenn bei Ihnen vorbestehende oder bestehende
- Erregungs- und Verwirrtheitszustände bekannt sind wenn bei Ihnen delirante Syndrome sowie schwerwiegende psychische Störungen vorliegen
- wenn Sie mit Memantin behandelt werden (siehe "Bei Einnahme von Amantadin-ratiopharm® 100 mg mit anderen Arzneimitteln")

Vor Therapiebeginn und zu den Zeitpunkten 1 und

3 Wochen danach ist ein EKG (50 mm/s) zu schreiben

und die frequenzkorrigierte QT-Zeit nach Bazett (QTc) manuell zu bestimmen. Bei Dosiserhöhungen zu einem späteren Zeitpunkt muss ein solches EKG vorher und 2 Wochen nach Dosiserhöhung geschrieben werden.

Danach haben EKG-Kontrollen zumindest jährlich zu erfolgen. Sobald Herzklopfen, Schwindelgefühl oder kurz dauernde Bewusstlosigkeit auftreten, beenden Sie bitte

sofort die Einnahme von Amantadin-ratiopharm® 100 mg und kontaktieren Sie Ihren Arzt bzw. einen Notarzt, damit er Ihren Herzrhythmus untersuchen Bei Herzschrittmacherpatienten ist die exakte

Bestimmung der QT-Zeiten nicht möglich. Daher muss

die Entscheidung über eine Therapie mit Amantadinratiopharm® 100 mg in Abstimmung mit dem behandelnden Kardiologen getroffen werden. Bei eingeschränkter Nierenfunktion besteht die Gefahr der Wirkstoffanhäufung durch eine Verschlechterung der Ausscheidungsleistung der Nieren. Es kann zum

Auftreten von Überdosierungserscheinungen kommen. Deshalb sind eine sorgfältige ärztliche Einstellung der Dosierung, die Überwachung und Messung der Ausscheidungsleistung der Niere während der Behandlung mit Amantadin-ratiopharm® 100 mg erforderlich (siehe 3. "Wie ist Amantadin-ratiopharm®

100 mg einzunehmen?"). Bei Patienten mit Hirnleistungsstörungen

vorbestehendem Krampfleiden erfordert die

(hirnorganischem Psychosyndrom) und

Anwendung von Amantadin-ratiopharm® 100 mg besondere Vorsicht, da sich einzelne Krankheitssymptome verschlechtern und Krampfanfälle auftreten können (siehe 4. "Welche Nebenwirkungen sind möglich?" und 3. "Wie ist Amantadin-ratiopharm® 100 mg einzunehmen?").

Patienten mit bekannter Anfallsneigung, auch in der Vorgeschichte, oder Herz-Kreislauf-Erkrankungen müssen während der gleichzeitigen Behandlung mit Amantadin-ratiopharm® 100 mg unter regelmäßiger ärztlicher Kontrolle stehen. Ein plötzliches Absetzen von Amantadin-ratiopharm®

100 mg ist zu vermeiden, da es bei Parkinson-Patienten zu starker Verschlechterung der Bewegungsabläufe bis hin zur Bewegungsunfähigkeit kommen kann. Bei gleichzeitiger Behandlung mit Neuroleptika

von Amantadin-ratiopharm® 100 mg die Gefahr des Auftretens eines lebensbedrohlichen Zustandes gegeben (malignes neuroleptisches Syndrom). Dieser Zustand geht mit plötzlich hoher Körpertemperatur, Muskelstarre und Störungen des vegetativen Nervensystems einher. Oft werden bei Parkinson-Patienten Krankheitszeichen

wie niedriger Blutdruck, Speichelfluss, Schweißausbrüche, erhöhte Körpertemperatur, Hitzestauungen, Wasseransammlungen und depressive Verstimmungen beobachtet. Sie sind unter Beachtung der Neben- und Wechselwirkungen von Amantadin-ratiopharm® 100 mg zu behandeln.

der behandelnde Arzt aufzusuchen.

ist bei Kindern ab 5 Jahren nur zur Vorbeugung und Behandlung der Virusgrippe Typ A vorgesehen. Ältere Menschen Bei <u>älteren Patienten</u>, insbesondere bei solchen mit Erregungs- und Verwirrtheitszuständen sowie mit

deliranten Syndromen, sollte mit Vorsicht dosiert

werden (siehe 3. "Wie ist Amantadin-ratiopharm® 100 mg einzunehmen?"). Bei Einnahme von Amantadin-ratiopharm® 100 mg mit anderen Arzneimitteln

Sie andere Arzneimittel einnehmen/anwenden bzw. vor kurzem eingenommen/angewendet haben, auch wenn es sich um nicht verschreibungspflichtige Arzneimittel

mit anderen Arzneimitteln angewendet werden, für die eine Verlängerung des QT-Intervalls bekannt ist. Beispiele sind: bestimmte Arzneimittel gegen Herzrhythmus-

- Chinidin, Disopyramid, Procainamid und der Klasse III wie Amiodaron, Sotalol) bestimmte Arzneimittel gegen Wahnvorstellungen (Antipsychotika wie z. B. Thioridazin, Chlorpromazin,
- Haloperidol, Pimozid) bestimmte Arzneimittel gegen Depressionen (tri- und
- (Antihistaminika wie z. B. Astemizol, Terfenadin)
- infektionen (Makrolid-Antibiotika wie z. B. Erythromycin, Clarithromycin) bestimmte Arzneimittel gegen Bakterieninfektionen
- Antimykotika)

Diese Aufzählung kann nicht vollständig sein. Vor der gleichzeitigen Anwendung von Amantadin-ratiopharm® 100 mg mit einem anderen Arzneimittel wird Ihr Arzt (anhand dessen Fachinformation) prüfen, ob eine Wechselwirkung durch QT-Verlängerung zwischen

diesem Arzneimittel und Amantadin-ratiopharm® 100 mg möglich ist.

geistig-seelischen Reaktionen) kann eine Dosisverringerung der anderen Arzneimittel bzw. der Kombination notwendig werden. Es liegen keine gezielten Untersuchungen über das Auftreten von Wechselwirkungen nach Verabreichung von Amantadin-ratiopharm® 100 mg mit anderen

Memantin, Trihexyphenidyl etc.) (siehe 4. "Welche Nebenwirkungen sind möglich?"). Bei gleichzeitiger Therapie mit Amantadin-ratiopharm® 100 mg und den im Folgenden aufgeführten Arzneimittelgruppen bzw. Wirkstoffen kann es zu den im

Folgenden beschriebenen Wechselwirkungen kommen: <u>Anticholinergika</u> Verstärkung von Nebenwirkungen der Anticholinergika (Verwirrtheitszustände und Halluzinationen) bei

Verstärkung der zentralen Wirkung von Amantadin. Alkohol

Parkinson 'schen Krankheit) Gegenseitige Verstärkung der therapeutischen

ratiopharm® 100 mg kombiniert werden.

Levodopa (Arzneimittel zur Behandlung der

Sonstige Arzneimittel zur Behandlung der Parkinson 'schen Krankheit Memantin kann die Wirkung und die Nebenwirkungen von Amantadin-ratiopharm® 100 mg verstärken (siehe "Amantadin-ratiopharm® 100 mg darf nicht ein-

genommen werden").

Die gleichzeitige Gabe bestimmter harntreibender Arzneimittel vom Typ der Kombination Triamteren/ Hydrochlorothiazid kann die Ausscheidung von Amantadin verringern und zu toxischen Plasmakonzentrationen mit Störung des Bewegungsablaufes,

Schüttelkrampf und Verwirrtheit führen. Deshalb sollte

ratiopharm® 100 mg mit solchen Arzneimitteln Bei Einnahme von Amantadin-ratiopharm® 100 mg zusammen mit Nahrungsmitteln und Getränken Vermeiden Sie die Einnahme alkoholhaltiger Getränke, da Amantadin-ratiopharm® 100 mg deren Verträglichkeit mindert. Schwangerschaft und Stillzeit

die Sicherheit einer Anwendung bei Schwangeren

vorliegen. Amantadin geht in die Muttermilch über. Ist eine Anwendung während der Stillzeit erforderlich, sollte der Säugling auf mögliche Arzneimittelwirkungen beobachtet und wenn notwendig abgestillt werden.

Amantadin-ratiopharm® 100 mg darf in der Schwanger-

schaft nur eingesetzt werden, wenn dies dringend

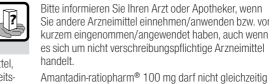
erforderlich ist, da unzureichende Erfahrungen über

Verkehrstüchtigkeit und das Bedienen von

Behandlung kann es – über die krankheitsbedingten Einschränkungen hinaus – zu einer Verminderung der Fahrtüchtigkeit und der Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen kommen.

Ereignisse nicht mehr schnell und gezielt reagieren. Arzt Auto oder andere Fahrzeuge bzw. bedienen Sie







- tetracyclische Antidepressiva wie z. B. Amitriptylin) bestimmte Arzneimittel gegen Heuschnupfen
- bestimmte Arzneimittel gegen Pilz- und Bakterien-
- (Gyrasehemmer wie z. B. Sparfloxacin) bestimmte Arzneimittel gegen Pilzinfektionen (Azol-
- sowie weitere Arzneimittel wie Budipin, Halofantrin, Cotrimoxazol, Pentamidin, Cisaprid oder Bepridil

Wirkung. Deshalb kann Levodopa mit Amantadin-

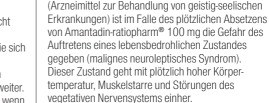
Andere Arzneimittel

eine gleichzeitige Verabreichung von Amantadin-

Maschinen Auswirkungen auf die Aufmerksamkeit und Wachheit sowie Anpassung des Auges in Bezug auf das Sehvermögen sind - auch im Zusammenwirken mit anderen Arzneimitteln zur Behandlung der Parkinson-Syndrome - nicht auszuschließen. Zu Beginn der

Sie können dann auf unerwartete und plötzliche Fahren Sie deshalb nicht ohne Rücksprache mit Ihrem keine elektrischen Werkzeuge oder Maschinen

Aktualisierungsstand Gebrauchs.info September 2015



Wie ist Amantadin-ratiopharm® 100 mg . einzunehmen?

Nehmen Sie Amantadin-ratiopharm® 100 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

Falls vom Arzt nicht anders verordnet, ist die übliche Dosis

Parkinson-Syndrome

Die Behandlung der Parkinson-Syndrome und medikamentös bedingten Bewegungsstörungen erfolgt in der Regel einschleichend.

Die jeweils erforderliche Dosis sowie die Dauer der Behandlung richten sich nach Art und Schwere des Krankheitsbildes und werden vom behandelnden Arzt

Zur Einstellung nehmen Sie in den ersten 4 – 7 Tagen 1-mal täglich 1 Filmtablette (entsprechend 100 mg Amantadinhydrochlorid pro Tag) ein und steigern dann wöchentlich nach Anweisung des Arztes um die gleiche Dosis bis eine Erhaltungsdosis von 2-mal täglich 1 - 2 Filmtabletten (entsprechend 200 - 400 mg

Amantadinhydrochlorid pro Tag) erreicht wird. Bei <u>älteren Patienten</u>, insbesondere bei solchen mit Erregungs- und Verwirrtheitszuständen sowie mit deliranten Syndromen, sollte mit einer geringeren Dosis begonnen werden.

Bei einer gleichzeitigen Behandlung mit anderen Arzneimitteln zur Behandlung der Parkinson-Erkrankung ist die Dosierung individuell vom Arzt zu bestimmen.

vorbehandelt wurde, kann vom Arzt die Anfangsdosis höher gewählt werden. Bei akuter Verschlechterung der Parkinson-

Falls bereits mit einer Amantadin-Infusionslösung

Symptomatik im Sinne einer akinetischen Krise wird eine Amantadin-Infusionslösung angewendet. Vorbeugende Behandlung und Behandlung der

Virusgrippe Typ A

Soweit nicht anders verordnet, erhalten

Kinder ab 5 Jahren: 1-mal täglich 1 Filmtablette (entsprechend 100 mg Amantadinhydrochlorid pro Tag)

Kinder ab 10 Jahren oder ab 45 kg Körpergewicht:

- 2-mal täglich 1 Filmtablette (entsprechend 2-mal 100 mg Amantadinhydrochlorid pro Tag) Erwachsene bis 64 Jahre: 2-mal täglich 1 Filmtablette oder 1-mal täglich 2 Filmtabletten (entsprechend insgesamt 200 mg
- Amantadinhydrochlorid pro Tag) Erwachsene ab 65 Jahren: Diese sollten sowohl vorbeugend als auch zur Behandlung 1-mal täglich 1 Filmtablette (entsprechend 100 mg Amantadinhydrochlorid pro Tag) erhalten, da bei mindestens 50 % dieser Personengruppe mit einer eingeschränkten Nierenleistung zu

Dosierung bei eingeschränkter Nierenfunktion Grundsätzlich ist bei Patienten mit eingeschränkter

rechnen ist (siehe Berechnungsschema unten).

Nierenfunktion die Höhe der Dosis an das Ausmaß der verringerten Ausscheidungsleistung der Niere (gemessen an der glomerulären Filtrationsrate = GFR) wie folgt anzupassen:

GFR (ml/min)	Dosierung (mg Amantadin- hydrochlorid)	Dosierungs- intervall
80 - 60	100	alle 12 Stunden
60 - 50	200 und 100*	jeden 2. Tag abwechselnd*
50 - 30	100	1-mal täglich
30 - 20	200	2-mal wöchentlich
20 - 10	100	3-mal wöchentlich
< 10 und Hämodialyse- Patienten	200 und 100	wöchentlich oder jede 2. Woche
0FD: -1		

GFR: glomeruläre Filtrationsrate * Zu erreichen durch abwechselnde Gaben von jeweils

1-mal 1 Filmtablette zu 100 mg und 1-mal 2 Filmtabletten zu 100 mg Amantadinhydrochlorid. Amantadin ist nur bedingt dialysierfähig (ca. 5 %).

Art der Anwendung

7um Finnehmen

Nehmen Sie die Filmtabletten mit ausreichend Flüssig-

keit (z. B. 1 Glas Wasser) - vorzugsweise morgens und nachmittags - ein. Die letzte Tagesdosis soll nicht nach 16 Uhr eingenommen werden. Dauer der Anwendung

Das Arzneimittel darf nicht eigenmächtig abgesetzt werden.

Die Dauer der Behandlung wird von Ihrem Arzt bestimmt. Sie richtet sich nach Ihrer Erkrankung und

Ihrer individuellen Reaktion. Zur vorbeugenden Behandlung der Virusgrippe Typ A sollte Amantadin-ratiopharm® 100 mg möglichst vor Ansteckung oder sobald wie möglich nach dem ersten

Kontakt verabreicht und danach für 10 Tage weitergegeben werden. Bei wiederholter Ansteckungsgefahr wird eine vorbeugende Verabreichung über 3 Monate empfohlen, da sich der Ansteckungszeitraum der Virusgrippe Typ A auf die Zeit vor bis ca. 1 Woche nach Ausbruch der typischen Krankheitszeichen erstreckt. Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, wenn Sie den Eindruck haben, dass die Wirkung von Amantadin-ratiopharm® 100 mg zu stark oder zu

schwach ist. Wenn Sie eine größere Menge von Amantadinratiopharm® 100 mg eingenommen haben, als Sie

Informieren Sie bzw. Ihre Angehörigen einen Arzt und

lassen Sie sich ins Krankenhaus einweisen, wenn der

akute Vergiftungszustand gekennzeichnet ist durch: Übelkeit, Erbrechen, Übererregbarkeit, Zittern, Gangunsicherheit, Verschwommensehen, Schläfrigkeit, Depression, Sprechstörungen und cerebrale Krampfanfälle; in einem Fall wurde über eine maligne kardiale

Arrhythmie berichtet. Verwirrtheitszustände mit Trugbildern bis hin zum Koma sowie Muskelzuckungen wurden bei gleichzeitiger Einnahme von Amantadin-ratiopharm® 100 mg mit anderen Arzneimitteln zur Behandlung der Parkinson-Erkrankung beobachtet.

Da keine spezifische medikamentöse Therapie und kein Antidot bekannt ist, sollte <u>durch den Arzt</u> bei Überdosen der eingenommenen Filmtabletten Erbrechen ausgelöst oder eine Magenspülung vorgenommen werden. Aufgrund der geringen Dialysierbarkeit von Amantadin (ca. 5 %) ist eine Hämodialyse nicht sinnvoll.

Bei lebensbedrohlichen Vergiftungen sind darüber hinaus intensive Überwachungsmaßnahmen erforderlich. Ferner kommen Flüssigkeitszufuhr, Ansäuerung des Urins zur schnelleren Ausscheidung der Substanz, ggf. Sedierung, antikonvulsive Maßnahmen und Antiarrhythmika (Lidocain i.v.) zur Behandlung in Frage.

Zur Behandlung neurotoxischer Symptome (wie oben beschrieben) kann bei Erwachsenen die intravenöse Gabe von 1 - 2 mg Physostigmin alle 2 Stunden, bei Kindern 0,5 mg 2-mal in Abständen von 5 – 10 Minuten

(bis zu einer Maximaldosis von 2 mg) versucht werden. Der Arzt wird gegebenenfalls eine EKG-Überwachung durchführen und Umstände, die das Auftreten von Herzrhythmusstörungen begünstigen, z. B. Elektrolytstörungen (Kalium- oder Magnesiummangel im Blut) oder verlangsamten Herzschlag, sorgfältig

Wenn Sie die Einnahme von Amantadinratiopharm® 100 mg vergessen haben Nehmen Sie bitte auf keinen Fall die doppelte Dosis,

wenn Sie die vorherige Einnahme vergessen haben,

sondern Ihre vom Arzt verordnete Einzeldosis normal

Wenn Sie die Einnahme von Amantadinratiopharm® 100 mg abbrechen

Sie dürfen das Arzneimittel auf keinen Fall

eigenmächtig absetzen.

Bitte informieren Sie Ihren behandelnden Arzt, wenn Sie die Einnahme z. B. wegen Unverträglichkeiten oder bei Besserung Ihres Krankheitsbildes beenden wollen. Die Einnahme sollte nicht plötzlich beendet werden, da es sonst zu einer Verschlimmerung des Krankheitsbildes und zu Absetzerscheinungen kommen kann.

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

Welche Nebenwirkungen sind möglich?



Wie alle Arzneimittel kann Amantadin-ratiopharm® 100 mg Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen.

Bei der Bewertung von Nebenwirkungen werden folgende Häufigkeitsangaben zugrunde gelegt:

mehr als 1 Behandelter von 10	
1 bis 10 Behandelte von 100	
1 bis 10 Behandelte von 1.000	
1 bis 10 Behandelte von 10.000	
weniger als 1 Behandelter von 10.000	
Häufigkeit auf Grundlage der ver- fügbaren Daten nicht abschätzbar	

Häufig können Schlafstörungen, motorische und psychische Unruhe, Harnverhaltung bei Vergrößerung der Vorsteherdrüse (Prostata) auftreten. Besonders bei dazu veranlagten älteren Patienten können wahnhafte, mit optischen Halluzinationen einhergehende Störungen der Wahrnehmung und des Verhaltens ausgelöst werden.

Diese unerwünschten Wirkungen können besonders bei der Kombination von

Amantadin-ratiopharm® 100 mg mit anderen Arznei-

Levodopa, Bromocriptin, Memantin) häufiger auftreten. Häufig ist auch die Ausbildung einer für Amantadin charakteristischen Hautreaktion (Livedo reticularis, Bild einer "marmorierten Haut"), zuweilen verbunden mit Wasseransammlungen im Fußknöchel- und Unter-

mitteln zur Behandlung der Parkinson-Erkrankung (z. B.

schenkelbereich, zu beobachten. Gelegentlich bis häufig kommt es zu Übelkeit, Schwindel, Mundtrockenheit, Regulationsstörungen des Kreislaufes beim Stehen oder Aufstehen und selten bis

gelegentlich zu Verschwommensehen. Sehr selten wurde über Herzrhythmusstörungen wie ventrikulärer Tachykardie, Kammerflimmern, Torsade de pointes und QT-Verlängerungen berichtet. In den meisten dieser Fälle lagen Überdosierungen, bestimmte Begleitmedikationen oder Risikofaktoren für Herzrhythmusstörungen vor (siehe 2. unter "Amantadinratiopharm® 100 mg darf nicht eingenommen werden" sowie "Bei Einnahme von Amantadin-ratiopharm® 100 mg mit anderen Arzneimitteln").

Als sehr selten sind vorübergehender Sehverlust, gesteigerte Lichtempfindlichkeit und Herzrhythmusstörungen mit gesteigerter Herzschlagfolge berichtet

Sehr selten wurden Muskelzuckungen und Gefühlsstörungen der Gliedmaßen berichtet.

Weiterhin wurde vereinzelt die Auslösung epileptischer Anfälle, meist im Zusammenhang mit höheren als den empfohlenen Dosen, beobachtet. Außerdem liegen Berichte von Brechreiz, Übelkeit,

Durchfall, Magenschmerzen, Appetitlosigkeit und Kopfschmerzen nach Einnahme von Amantadinhydrochlorid vor. Nicht bekannt (Häufigkeit auf Grundlage der verfüg-

baren Daten nicht abschätzbar): Hornhautödem. Bei Anwendung von Amantadin-ratiopharm® 100 mg

zur Grippeprophylaxe treten häufig Schwindel, Nervosität, Gedächtnis-, Konzentrations- und Schlafstörungen sowie häufig Stimmungsveränderungen, Alpträume und Wahnwahrnehmungen leichteren Grades auf. Ein Abbruch der Behandlung ist in der Regel nicht erforderlich.

Gegenmaßnahmen Diese sind vom behandelnden Arzt zu bestimmen.

Bitte wenden Sie sich daher beim Auftreten von Unverträglichkeitserscheinungen an Ihren behandelnden Arzt. Meldung von Nebenwirkungen

Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Neben-

wirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Sie können 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 beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

5. 100 mg aufzubewahren? Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren.

Wie ist Amantadin-ratiopharm®



Sie dürfen das Arzneimittel nach dem auf dem Umkarton und den Blisterpackungen angegebenen Verfallsdatum nicht mehr verwenden. Das Verfallsdatum bezieht sich auf den letzten Tag des Monats. Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerungsbedingungen erforderlich.

Weitere Informationen

Was Amantadin-ratiopharm® 100 mg enthält Der Wirkstoff ist Amantadinhydrochlorid. Jede Filmtablette enthält 100 mg

Amantadinhydrochlorid.



Die sonstigen Bestandteile sind: Maisstärke, Mikrokristalline Cellulose, Copovidon,

Talkum, Macrogol 6000, Hochdisperses Siliciumdioxid, Magnesiumstearat (Ph.Eur.), Poly[butylmethacrylat-co-(2-dimethyl-aminoethyl)methacrylat-co-methyl-

Eisenoxidhydrat. Wie Amantadin-ratiopharm® 100 mg aussieht und Inhalt der Packung Blassorange, runde, gewölbte Filmtablette mit ein-

methacrylat] (1:2:1), Titandioxid, Eisen(III)-oxid,

seitiger, geschwungener Bruchkerbe. Amantadin-ratiopharm® 100 mg ist in Packungen mit 20 und 100 Filmtabletten erhältlich. Pharmazeutischer Unternehmer

Graf-Arco-Str. 3 89079 Ulm

Hersteller Merckle GmbH Ludwig-Merckle-Str. 3 89143 Blaubeuren

ratiopharm GmbH

Diese Gebrauchsinformation wurde zuletzt überarbeitet im

Versionscode: Z07

März 2014