

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

4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?



Wie alle Arzneimittel kann Zolmitriptan-ratiopharm® 5 mg Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen.

Die folgenden Nebenwirkungen wurden in den angegebenen ungefähren Häufigkeitsangaben berichtet.

Häufig (betrifft weniger als 1 von 10, aber mehr als 1 von 100 Behandelten)

- Missempfindungen, wie z. B. Kribbeln oder Prickeln der Haut, Hitzegefühl, Überempfindlichkeit gegenüber Berührung und Geräuschen
- Schwindel oder Kopfschmerzen
- Schläfrigkeit
- Palpitation (bewusstes Wahrnehmen des Herzschlages)
- Bauchschmerzen, Übelkeit, Erbrechen oder Mundtrockenheit
- Muskelschwäche oder Muskelschmerzen
- Schwäche
- Schweregefühl, Spannungsgefühl, Schmerzen oder Druckgefühl im Rachen, im Nacken, in Armen und Beinen oder der Brust.

Gelegentlich (betrifft weniger als 1 von 100, aber mehr als 1 von 1.000 Behandelten):

- Schneller Herzschlag
- Erhöhter Blutdruck
- Häufigerer Harndrang oder Anstieg der ausgeschiedenen Urinmenge.

Selten (betrifft weniger als 1 von 1.000, aber mehr als 1 von 10.000 Behandelten):

- Allergische Reaktionen einschließlich Nesselsucht, Anschwellen von Gesicht, Lippen, Mund, Zunge oder Rachen oder Atemprobleme. Beenden Sie die Einnahme von Zolmitriptan-ratiopharm® 5 mg und benachrichtigen Sie umgehend Ihren Arzt, wenn diese Symptome bei Ihnen auftreten.

Sehr selten (betrifft weniger als 1 von 10.000 Behandelten):

- Herzinfarkt oder Brustschmerzen
- Darm- oder Milzinfarkt, der Magenschmerzen oder blutigen Durchfall auslösen kann
- verstärkter Harndrang

Unbekannt (Häufigkeit auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht abschätzbar):

- Unregelmäßiger Herzschlag
- Ventrikuläre Tachykardie (schneller Herzschlag).

Ein Teil der oben beschriebenen Beschwerden kann auch durch den Migräneanfall selbst und nicht durch das Arzneimittel hervorgerufen werden.

Informieren Sie bitte Ihren Arzt oder Apotheker, wenn eine der aufgeführten Nebenwirkungen Sie erheblich beeinträchtigt oder Sie Nebenwirkungen bemerken, die nicht in dieser Gebrauchsinformation angegeben sind.

5. Wie ist Zolmitriptan-ratiopharm® 5 mg aufzubewahren?



Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren.

Sie dürfen Zolmitriptan-ratiopharm® 5 mg nach dem auf dem Umkarton angegebenen Verfalldatum nicht mehr anwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des Monats.

Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerungsbedingungen erforderlich.

Das Arzneimittel darf nicht im Abwasser oder Haushaltsabfall entsorgt werden. Fragen Sie Ihren Apotheker, wie das Arzneimittel zu entsorgen ist, wenn Sie es nicht mehr benötigen. Diese Maßnahme hilft, die Umwelt zu schützen.

6. Weitere Informationen



Was Zolmitriptan-ratiopharm® 5 mg enthält

Der Wirkstoff ist Zolmitriptan.

Jede Tablette enthält 5 mg Zolmitriptan.

Die sonstigen Bestandteile im Tablettenkern sind

Lactose-Monohydrat, Mikrokristalline Cellulose, Carboxymethylstärke-Natrium (Typ A) (Ph.Eur), Magnesiumstearat (Ph.Eur) [pflanzlich]

Die sonstigen Bestandteile im Filmüberzug sind Titandioxid (E 171), Hypromellose, Macrogol 400, Polysorbat 80 [pflanzlich], Allurarot (E 129), Gelborange S (E 110)

Wie Zolmitriptan-ratiopharm® 5 mg aussieht und Inhalt der Packung

Zolmitriptan-ratiopharm® 5 mg Filmtabletten sind pinkfarbene, runde, bikonvexe Tabletten mit Prägung "93" auf der einen und "8146" auf der anderen Seite.

Die Tabletten sind in Blisterpackungen zu 3, 6 und 12 Tabletten erhältlich.

Pharmazeutischer Unternehmer

ratiopharm GmbH
Graf-Arco-Str. 3
89079 Ulm

Hersteller

Merckle GmbH
Ludwig-Merckle-Str. 3
89143 Blaubeuren

Teva Pharmaceutical Works Private Limited Company
Pallagi út 13
4042 Debrecen
Ungarn

TEVA UK Ltd
Brampton Road, Hampden Park
Eastbourne, East Sussex, BN22 9AG
Vereinigtes Königreich

Pharmachemie B.V.
Swensweg 5, Postbus 552
2003 RN Haarlem
Niederlande

TEVA Santé SA
Rue Bellocier
89107 Sens
Frankreich

Teva Operations Poland Sp. Z.o.o.
ul. Mogilska 80
31-546 Kraków
Polen

Dieses Arzneimittel ist in den Mitgliedstaaten des Europäischen Wirtschaftsraumes (EWR) unter den folgenden Bezeichnungen zugelassen

Österreich:	Zolmitriptan Teva 5 mg Filmtabletten
Dänemark:	Zolmitriptan Teva
Finnland:	Zolmitriptan Teva 5 mg kalvopäällysteinen tabletti
Griechenland:	Zolmitriptan Teva 5 mg Επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία
Malta:	Zolmitriptan Teva 5 mg Film-coated tablets
Norwegen:	Zolmitriptan Teva 5 tablett, filmdrasjert
Polen:	Zolmi Teva
Schweden:	Zolmitriptan Teva 5 mg filmdragerade tabletter
Vereinigtes Königreich:	Zolmitriptan 5 mg Film-coated tablets

Diese Gebrauchsinformation wurde zuletzt überarbeitet im November 2011

Versionscode: Z03