# Pramipexol STADA® 0,7 mg Tabletten

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 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 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. Siehe Abschnitt 4.
- Was in dieser Packungsbeilage steht 1. Was ist Pramipexol STADA® und wofür wird es angewendet?
- 2. Was sollten Sie vor der Einnahme von Pramipexol STADA® beachten?
- 3. Wie ist Pramipexol STADA® einzunehmen?
- 4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
- 5. Wie ist Pramipexol STADA® aufzubewahren?
- 6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

# 1. Was ist Pramipexol STADA® und wofür wird es angewendet?

Pramipexol STADA® enthält den Wirkstoff Pramipexol und gehört zur Gruppe der Dopaminagonisten, die die Dopaminrezeptoren des Gehirns stimulieren. Die Stimulation der Dopaminrezeptoren löst Nervenimpulse im Gehirn aus, die dabei helfen, Körperbewegungen zu kontrollieren.

#### Pramipexol STADA® wird angewendet zur · Behandlung der Symptome bei idiopathischer Parkinson-

- Krankheit bei Erwachsenen. Es kann entweder allein oder in Kombination mit Levodopa (einem anderen Antiparkinsonmittel) angewendet werden.
- Behandlung der Symptome des mittelgradigen bis schweren idiopathischen Restless-Legs-Syndroms (RLS) bei Erwachsenen.

# 2. Was sollten Sie vor der Einnahme von Pramipexol STADA® beachten? Pramipexol STADA® darf NICHT eingenommen werden

#### · wenn Sie allergisch gegen Pramipexol oder einen der in Abschnitt 6. genannten sonstigen Bestandteile dieses

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

Bitte informieren Sie Ihren Arzt, wenn Sie Beschwerden oder Symptome haben (hatten) oder entwickeln, insbesondere in den nachfolgend angeführten Fällen:

Nierenerkrankung,

Arzneimittels sind.

Pramipexol STADA® einnehmen.

- · Halluzinationen (Dinge sehen, hören oder fühlen, die gar nicht da sind). Die meisten Halluzinationen sind visueller Art. • Motorische Fehlfunktionen (Dyskinesien; z.B. abnorme,
- unkontrollierte Bewegungen der Gliedmaßen). Wenn Sie an fortgeschrittener Parkinson-Krankheit leiden und auch Levodopa einnehmen, könnten Sie während der schrittweisen Erhöhung der Dosierung von Pramipexol STADA® motorische Fehlfunktionen (Dyskinesien) entwickeln. • Dystonie (Unvermögen, den Körper und Hals in einer geraden
- und aufrechten Position zu halten (axiale Dystonie)). Insbesondere können bei Ihnen eine Vorwärtsbeugung des Halses und des Kopfes (auch Antecollis genannt), eine Vorwärtsbeugung des Rumpfes (auch Kamptokormie genannt) oder eine seitwärts geneigte Beugung des Rumpfes (auch Pleurothotonus oder Pisa-Syndrom genannt) auftreten. · Schläfrigkeit und plötzliche Einschlafattacken,
- Psychose (z.B. vergleichbar mit Symptomen wie bei Schizophrenie),
- Sehstörungen. Lassen Sie während der Behandlung mit
- Pramipexol STADA® Ihre Augen in regelmäßigen Abständen untersuchen. • Schwere Herz- oder Blutgefäßerkrankung. Ihr Blutdruck
- sollte regelmäßig überprüft werden, besonders zu Beginn der Behandlung. Damit soll ein Abfall des Blutdrucks beim Aufstehen (orthostatische Hypotonie) vermieden werden. · Augmentation bei Restless-Legs-Syndrom. Wenn Sie feststellen, dass die Beschwerden abends früher eintreten
- als üblicherweise (oder sogar schon am Nachmittag), intensiver sind oder sich auf größere Bereiche der betroffenen Gliedmaßen ausbreiten oder andere Gliedmaßen betreffen. Möglicherweise wird Ihr Arzt Ihre Dosis verringern oder die Behandlung beenden. Informieren Sie Ihren Arzt, wenn Sie oder Ihre Familie bzw. Betreuer

bemerken, dass Sie einen Drang oder ein Verlangen entwickeln, sich in einer für Sie ungewöhnlichen Weise zu verhalten, und Sie

dem Impuls, dem Trieb oder der Versuchung nicht widerstehen können, bestimmte Dinge zu tun, die Ihnen selbst oder anderen schaden können. Dies nennt man Impulskontrollstörungen und dazu gehören Verhaltensweisen wie zum Beispiel Spielsucht, übermäßiges Essen oder Geldausgeben, ein abnorm starker Sexualtrieb oder eine Zunahme sexueller Gedanken oder Gefühle. Ihr Arzt muss möglicherweise Ihre Dosis anpassen oder das Arzneimittel absetzen. Informieren Sie Ihren Arzt, wenn Sie oder Ihre Familie/Ihr Betreuer bemerken, dass Sie manisches Verhalten (Unruhe, euphorische Stimmung oder Übererregtheit) oder Delir (verminderte

anpassen oder die Behandlung abbrechen. Informieren Sie Ihren Arzt, wenn Sie nach dem Absetzen Ihrer Pramipexol-Behandlung oder einer Dosisreduktion Symptome wie Depression, Apathie, Angst, Müdigkeit, Schwitzen oder Schmerzen verspüren. Wenn diese Probleme länger als wenige Wochen anhalten, muss Ihr Arzt Ihre Behandlung eventuell anpassen.

Informieren Sie Ihren Arzt, wenn es bei Ihnen zu einem Unvermögen, den Körper und Hals in einer geraden und aufrechten Position zu halten (axiale Dystonie), kommt. Falls

Aufmerksamkeit, Verwirrtheit oder Realitätsverlust)

entwickeln. Möglicherweise muss Ihr Arzt dann die Dosis

dies der Fall ist, kann Ihr Arzt gegebenenfalls entscheiden, Ihre Medikation anzupassen oder zu ändern. Kinder und Jugendliche Pramipexol STADA® wird für die Anwendung bei Kindern oder Jugendlichen unter 18 Jahren nicht empfohlen.

#### Einnahme von Pramipexol STADA® zusammen mit anderen Arzneimitteln

Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel anwenden, kürzlich andere Arzneimittel angewendet haben oder beabsichtigen, andere Arzneimittel anzuwenden.

oder Nahrungsergänzungsmittel, die nicht verschreibungspflichtig sind. Sie sollten die Einnahme von Pramipexol STADA® zusammen mit antipsychotischen Arzneimitteln vermeiden. Seien Sie vorsichtig, wenn Sie folgende Arzneimittel einnehmen:

Dies umfasst auch Arzneimittel, pflanzliche Mittel, Reformkost

• Cimetidin (zur Behandlung bei erhöhter Magensäure und bei Magengeschwüren); · Amantadin (kann zur Behandlung der Parkinson-Krankheit angewendet werden);

- Mexiletin (zur Behandlung des unregelmäßigen Herzschlags, der sogenannten ventrikulären Arrhythmie); · Zidovudine (kann zur Behandlung des erworbenen Immundefektsyndroms [AIDS] angewendet werden, einer
- Erkrankung des menschlichen Immunsystems); Cisplatin (zur Behandlung verschiedener Krebserkrankungen);
- · Chinin (kann zur Vorbeugung schmerzhafter nächtlicher Beinkrämpfe und zur Behandlung eines Typs von Malaria
- bekannt als Malaria falciparum [maligne Malaria] angewendet werden):
- Procainamid (zur Behandlung des unregelmäßigen Herzschlags). Wenn Sie Levodopa einnehmen, wird eine Verringerung der

Dosis von Levodopa zu Beginn der Behandlung mit Pramipexol STADA® empfohlen. Seien Sie vorsichtig, wenn Sie Arzneimittel mit beruhigender (sedierender) Wirkung einnehmen oder wenn Sie Alkohol trinken.

In diesen Fällen könnte Pramipexol STADA® Ihre Fähigkeit, ein

# Fahrzeug zu führen oder eine Maschine zu bedienen, beeinträchtigen. Einnahme von Pramipexol STADA® zusammen mit

Nahrungsmitteln, Getränken und Alkohol Seien Sie vorsichtig, wenn Sie während der Behandlung mit Pramipexol STADA® Alkohol trinken. Pramipexol STADA® kann zu oder unabhängig von den Mahlzeiten eingenommen werden.

### 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 Anwendung dieses Arzneimittels Ihren Arzt oder Apotheker um Rat. Ihr Arzt wird dann mit Ihnen besprechen, ob Sie die Einnahme von Pramipexol STADA® fortsetzen sollen.

Kind ist nicht bekannt. Nehmen Sie daher Pramipexol STADA® nicht ein, wenn Sie schwanger sind, es sei denn, Ihr Arzt gibt Ihnen entsprechende Anweisung. Pramipexol STADA® sollte während der Stillzeit nicht eingenommen

werden. Pramipexol STADA® kann die Milchbildung hemmen.

Darüber hinaus kann es in die Muttermilch übertreten und zum

Säugling gelangen. Wenn eine Behandlung mit Pramipexol STADA®

Die Auswirkung von Pramipexol STADA® auf das ungeborene

für notwendig erachtet wird, sollte abgestillt werden.

Fragen Sie vor der Einnahme von allen Arzneimitteln Ihren Arzt oder Apotheker um Rat.

#### Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen Pramipexol STADA® kann Halluzinationen (Dinge sehen, hören

oder fühlen, die gar nicht da sind) hervorrufen. Wenn Sie davon betroffen sind, dürfen Sie weder ein Fahrzeug führen noch Maschinen bedienen.

Einschlafattacken in Verbindung gebracht, insbesondere bei Patienten mit einer Parkinson-Krankheit. Wenn derartige Nebenwirkungen bei Ihnen auftreten sollten, dürfen Sie weder ein Fahrzeug führen noch Maschinen bedienen. Bitte informieren Sie Ihren Arzt, wenn diese Nebenwirkungen auftreten.

Pramipexol STADA® wird mit Schläfrigkeit und plötzlichen

# 3. Wie ist Pramipexol STADA® einzunehmen? Nehmen Sie dieses Arzneimittel immer genau nach Absprache

mit Ihrem Arzt oder Apotheker ein. Fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht sicher sind. Ihr Arzt wird Sie bezüglich der richtigen Dosierung beraten. Pramipexol STADA® kann zu oder unabhängig von den Mahlzeiten

eingenommen werden. Nehmen Sie die Tabletten mit Wasser ein.

Die Tablette kann in gleiche Dosen geteilt werden. Parkinson-Krankheit

## Die Tagesgesamtdosis wird in drei gleiche Dosen aufgeteilt

eingenommen.

1 Tablette Pramipexol STADA® 0,088 mg (entsprechend einer Tagesdosis von 0,264 mg): **Erste Woche** 

Während der ersten Woche beträgt die übliche Dosis 3 x täglich

Anzahl der Tabletten	3 x täglich 1 Tablette		
	Pramipexol STADA® 0,088 mg		
Tagesgesamtdosis (mg)	0,264		
Die Tagesdosis wird alle 5-7 Tage nach Anweisung Ihres			

Arztes erhöht, bis Ihre Symptome unter Kontrolle sind (Erhaltungsdosis). **Zweite Woche Dritte Woche** 

Anzahl der	3 x täglich	3 x täglich		
Tabletten	1 Tablette	1 Tablette		
	Pramipexol	Pramipexol		
	STADA® 0,18 mg	STADA® 0,35 mg		
	ODER	ODER		
	3 x täglich	3 x täglich		
	2 Tabletten	2 Tabletten		
	Pramipexol	Pramipexol		
	STADA® 0,088 mg	STADA® 0,18 mg		
Tagesgesamtdosis (mg)	0,54	1,1		
Die übliche Erhaltungsdosis beträgt 1,1 mg pro Tag. Es kann				

jedoch sein, dass Ihre Dosis noch weiter erhöht werden muss. Ihr Arzt kann die Dosis gegebenenfalls auf maximal 3,3 mg Pramipexol pro Tag erhöhen. Eine niedrigere Erhaltungsdosis von 3 Tabletten Pramipexol STADA® 0,088 mg pro Tag ist ebenso möglich. **Niedriaste** Höchste Erhaltungsdosis **Erhaltungsdosis** 

Anzahl der	3 x täglich	3 x täglich		
Tabletten	1 Tablette	1 Tablette		
	Pramipexol	Pramipexol		
	STADA® 0,088 mg	STADA® 1,1 mg		
Tagesgesamtdosis (mg)	0,264	3,3		
Patienten mit Nierenerkrankung Wenn Sie eine mittelgradige oder schwere Nierenerkrankung				

haben, wird Ihr Arzt Ihnen eine niedrigere Dosis verschreiben. In diesem Fall müssen Sie die Tabletten nur 1 oder 2 x täglich

2-3 Stunden vor dem Zubettgehen.

einnehmen. Bei mittelgradiger Nierenerkrankung beträgt die übliche Anfangsdosis 2 x täglich 1 Tablette Pramipexol STADA® 0.088 mg. Bei schwerer Nierenerkrankung beträgt die übliche Anfangsdosis 1 x täglich 1 Tablette Pramipexol STADA® 0,088 mg. Restless-Legs-Syndrom Die Einnahme erfolgt üblicherweise 1 x täglich am Abend

Tagesdosis von 0,088 mg): **Erste Woche** Anzahl der Tabletten 1 Tablette Pramipexol STADA® 0,088 mg

Während der ersten Woche beträgt die übliche Dosis 1 x täglich

1 Tablette Pramipexol STADA® 0,088 mg (entsprechend einer

	Zweite		Dritte	Vierte
Die Tagesdosis wird alle 4-7 Tage nach Anweisung Ihres Arztes erhöht, bis Ihre Symptome unter Kontrolle sind (Erhaltungsdosis)				
Tagesgesamtd	osis (mg)	0,088		

1 Tablette Anzahl der 1 Tablette 1 Tablette **Tabletten** Pramipexol Pramipexol Pramipexol

Woche

Woche

Woche

		STADA®	STADA®	STADA®
		0,18 mg	0,35 mg	0,35 mg und
		ODER	ODER	1 Tablette
		2 Tabletten	2 Tabletten	Pramipexol
		Pramipexol	Pramipexol	STADA®
		STADA®	STADA®	0,18 mg
		0,088 mg	0,18 mg	ODER
			ODER	3 Tabletten
			4 Tabletten	Pramipexol
			Pramipexol	STADA®
			STADA®	0,18 mg
			0,088 mg	ODER
				6 Tabletten
				Pramipexol
				STADA®
				0,088 mg
Tagesge dosis (n		0,18	0,35	0,54
Die tägliche Dosis sollte 6 Tabletten Pramipexol STADA® 0,088 mg oder eine Dosis von 0,54 mg (0,75 mg Pramipexol-Salz) nicht überschreiten.				
Wenn Sie die Tabletten länger als ein paar Tage absetzen und erneut mit der Behandlung beginnen möchten, müssen Sie				

wieder mit der niedrigsten Dosis anfangen. Sie können dann die Dosis wieder erhöhen, wie Sie es beim ersten Mal gemacht haben. Fragen Sie Ihren Arzt um Rat.

Ihr Arzt wird die Behandlung nach drei Monaten beurteilen, um

zu entscheiden, ob die Behandlung fortgesetzt wird oder nicht. Patienten mit Nierenerkrankung Wenn Sie eine schwere Nierenerkrankung haben, ist die Behandlung mit Pramipexol STADA® möglicherweise für Sie

Wenn Sie eine größere Menge von Pramipexol STADA® eingenommen haben, als Sie sollten Sollten Sie versehentlich zu viele Tabletten eingenommen haben,

nicht geeignet.

haben

- wenden Sie sich umgehend an Ihren Arzt oder an die Notfallabteilung des nächstgelegenen Krankenhauses; • können Sie Erbrechen, Ruhelosigkeit oder andere der in
- Abschnitt 4 beschriebenen Nebenwirkungen entwickeln. Wenn Sie die Einnahme von Pramipexol STADA® vergessen

#### Setzen Sie die Behandlung zum nächsten Zeitpunkt fort. Nehmen Sie nicht die doppelte Dosis ein, wenn Sie die vorherige Einnahme vergessen haben.

Wenn Sie die Einnahme von Pramipexol STADA® abbrechen Brechen Sie die Einnahme von Pramipexol STADA® nicht ab,

ohne zuerst mit Ihrem Arzt gesprochen zu haben. Wenn Sie die Einnahme dieses Arzneimittels abbrechen müssen, wird Ihr Arzt die Dosis schrittweise verringern. Auf diese Weise wird das Risiko hinsichtlich einer Verschlechterung der Symptome herabgesetzt.

Wenn Sie an der Parkinson-Krankheit leiden, sollten Sie die Behandlung mit Pramipexol STADA® nicht plötzlich abbrechen. Der plötzliche Abbruch kann bei Ihnen einen Krankheitszustand hervorrufen, der malignes neuroleptisches Syndrom genannt



wird und ein erhebliches Gesundheitsrisiko darstellen kann. Zu den Symptomen zählen:

- herabgesetzte oder fehlende Muskelbewegungen (Akinesie),
- · Muskelsteifheit,
- Fieber,
- instabiler Blutdruck,
- erhöhte Herzfrequenz (Tachykardie),
- · Verwirrtheit.
- eingeschränktes Bewusstsein (z. B. Koma).

Wenn Sie die Einnahme von Pramipexol STADA® abbrechen oder reduzieren, könnte dies bei Ihnen auch einen Krankheitszustand hervorrufen, der

Dopaminagonistenentzugssyndrom genannt wird. Zu den Symptomen zählen Depression, Teilnahmslosigkeit (Apathie), Angst, Müdigkeit, Schwitzen oder Schmerzen. Wenn Sie diese Symptome bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt.

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

# 4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?

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

Wenn Sie unter der Parkinson-Krankheit leiden, können die folgenden Nebenwirkungen bei Ihnen auftreten:

#### Sehr häufig (kann mehr als 1 von 10 Behandelten betreffen): • motorische Fehlfunktionen (Dyskinesie; z.B. abnorme,

- unkontrollierte Bewegungen der Gliedmaßen),
- · Schläfrigkeit,
- · Schwindel.
- · Übelkeit.
- Häufig (kann bis zu 1 von 10 Behandelten betreffen):

### • Drang, sich ungewöhnlich zu verhalten,

- Halluzinationen (Dinge sehen, hören oder fühlen, die gar
- nicht da sind), · Verwirrtheit,
- · Müdigkeit,
- · Schlaflosigkeit (Insomnie),
- Flüssigkeitseinlagerung im Gewebe, üblicherweise in den Beinen (peripheres Ödem),
- Kopfschmerzen,
- niedriger Blutdruck (Hypotonie), • abnorme Träume,
- · Verstopfung,
- · Sehstörungen,
- · Erbrechen,
- · Gewichtsabnahme einschließlich reduziertem Appetit.

#### Gelegentlich (kann bis zu 1 von 100 Behandelten betreffen): Paranoia (z. B. übertriebene Angst um das eigene Wohlbefinden),

- · Wahnvorstellungen, • übermäßige Schläfrigkeit während des Tages und plötzliches
- Finschlafen. Gedächtnisstörung (Amnesie),
- erhöhter Bewegungsdrang und Unfähigkeit, sich ruhig zu verhalten (Hyperkinesie),
- · Gewichtszunahme,
- allergische Reaktionen (z. B. Hautausschlag, Juckreiz, Überempfindlichkeit), ohnmächtig werden,

· Lungenentzündung (Pneumonie),

- · Herzversagen (Herzerkrankung, die Kurzatmigkeit und Schwellungen an den Knöcheln verursachen kann)\*, • unzureichende Ausschüttung des antidiuretischen Hormons\*,
- · Ruhelosigkeit,
- · Atemnot (Dyspnoe), · Schluckauf,
- Delir (verminderte Aufmerksamkeit, Verwirrtheit, Realitätsverlust). Selten (kann bis zu 1 von 1.000 Behandelten betreffen):
- manisches Verhalten (Unruhe, euphorische Stimmung oder Übererregtheit). Es könnte sein, dass Sie folgende Nebenwirkungen bemerken:

Die Unfähigkeit, dem Impuls, dem Trieb oder der Versuchung zu widerstehen, bestimmte Dinge zu tun, die Ihnen selbst oder anderen schaden können; dazu gehören: · Spielsucht ohne Rücksicht auf ernste persönliche oder familiäre

- Konsequenzen. · verändertes oder vermehrtes sexuelles Interesse und Verhalten, das Sie oder andere stark beunruhigt, z.B. ein verstärkter
- Sexualtrieb. unkontrolliertes maßloses Einkaufen oder Geldausgeben,
- · Essattacken (Verzehr großer Nahrungsmittelmengen innerhalb kurzer Zeit) oder zwanghaftes Essen (Verzehr größerer
- Nahrungsmengen als normal und über das Sättigungsgefühl Informieren Sie Ihren Arzt, wenn eine dieser Verhaltensweisen

bei Ihnen auftritt; er wird mit Ihnen Maßnahmen zur

Für die mit \* gekennzeichneten Nebenwirkungen ist eine genaue Häufigkeitsschätzung nicht möglich, da diese Nebenwirkungen nicht in klinischen Studien mit 2.762 Patienten, die mit Pramipexol

behandelt wurden, beobachtet wurden. Die Häufigkeitskategorie

Verhinderung oder Behebung der Symptome besprechen.

ist wahrscheinlich nicht höher als "gelegentlich". Nicht bekannt (Häufigkeit auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht abschätzbar): · Nach dem Absetzen Ihrer Pramipexol-Behandlung oder einer Dosisreduktion können Depression, Apathie, Angst, Müdigkeit,

Dopaminagonistenentzugssyndrom, DAWS).

Schwitzen oder Schmerzen auftreten (das sogenannte

### Wenn Sie unter dem Restless-Legs-Syndrom leiden, können die folgenden Nebenwirkungen bei Ihnen auftreten:

Sehr häufig (kann mehr als 1 von 10 Behandelten betreffen):

• die Beschwerden beim Restless-Legs-Syndrom treten früher

ein als sonst, sind intensiver oder betreffen andere Gliedmaßen (Augmentation bei Restless-Legs-Syndrom).

Übelkeit.

Häufig (kann bis zu 1 von 10 Behandelten betreffen): • Veränderungen des Schlafverhaltens, wie z.B. Schlaflosigkeit (Insomnie) und Schläfrigkeit, • Müdigkeit,

#### · Kopfschmerzen, • abnorme Träume,

· Verstopfung, · Schwindel, · Erbrechen.

Gelegentlich (kann bis zu 1 von 100 Behandelten betreffen):

- · Drang, sich ungewöhnlich zu verhalten\*, · Herzversagen (Herzerkrankung, die Kurzatmigkeit und Schwellungen an den Knöcheln verursachen kann)\*,
- unzureichende Ausschüttung des antidiuretischen Hormons (inadäquate ADH-Sekretion)\* • motorische Fehlfunktionen (Dyskinesie; z.B. abnorme,

• Paranoia (z.B. übertriebene Angst um das eigene Wohlbefinden)\*,

- unkontrollierte Bewegungen der Gliedmaßen), • erhöhter Bewegungsdrang und Unfähigkeit, sich ruhig zu verhalten (Hyperkinesie)\*,
- · Wahnvorstellungen\*, · Gedächtnisstörung (Amnesie)\*, · Halluzinationen (Dinge sehen, hören oder fühlen, die gar
- · Verwirrtheit, • übermäßige Schläfrigkeit während des Tages und plötzliches

nicht da sind),

- Einschlafen, · Gewichtszunahme, • niedriger Blutdruck (Hypotonie),
- Flüssigkeitseinlagerung im Gewebe, üblicherweise in den Beinen (peripheres Ödem),

Übererregtheit)\*,

Realitätsverlust)\*.

Konsequenzen\*,

- allergische Reaktionen (z. B. Hautausschlag, Juckreiz, Überempfindlichkeit), · ohnmächtig werden,
- · Ruhelosigkeit, · Sehstörungen,
- · Gewichtsabnahme einschließlich vermindertem Appetit, · Atemnot (Dyspnoe),
- · Schluckauf, · Lungenentzündung (Pneumonie)\*, · Manisches Verhalten (Unruhe, euphorische Stimmung oder
- Es könnte sein, dass Sie folgende Nebenwirkungen bemerken: Die Unfähigkeit, dem Impuls, dem Trieb oder der Versuchung

· Delir (verminderte Aufmerksamkeit, Verwirrtheit,

- zu widerstehen, bestimmte Dinge zu tun, die Ihnen selbst oder anderen schaden können; dazu gehören: • Spielsucht ohne Rücksicht auf ernste persönliche oder familiäre
- Verändertes oder vermehrtes sexuelles Interesse und Verhalten. das Sie oder andere stark beunruhigt, z.B. ein verstärkter Sexualtrieb\*
- unkontrolliertes maßloses Einkaufen oder Geldausgeben\*, Essattacken (Verzehr großer Nahrungsmittelmengen innerhalb kurzer Zeit) oder zwanghaftes Essen (Verzehr größerer Nahrungsmengen als normal und über das Sättigungsgefühl hinaus)\*.

#### Informieren Sie Ihren Arzt, wenn eine dieser Verhaltensweisen bei Ihnen auftritt; er wird mit Ihnen Maßnahmen zur Verhinderung oder Behebung der Symptome besprechen.

Für die mit \* gekennzeichneten Nebenwirkungen ist eine genaue Häufigkeitsschätzung nicht möglich, da diese Nebenwirkungen nicht in klinischen Studien mit 1.395 Patienten, die mit Pramipexol behandelt wurden, beobachtet wurden. Die Häufigkeitskategorie ist wahrscheinlich nicht höher als "gelegentlich".

#### Nicht bekannt (Häufigkeit auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht abschätzbar): Nach dem Absetzen Ihrer Pramipexol-Behandlung oder einer

Dosisreduktion können Depression, Apathie, Angst, Müdigkeit, Schwitzen oder Schmerzen auftreten (das sogenannte Dopaminagonistenentzugssyndrom, DAWS).

# 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 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. Wie ist Pramipexol STADA® aufzubewahren?

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf dem Umkarton und der Blisterpackung nach "verwendbar bis" oder "verw. bis" angegebenen Verfallsdatum nicht mehr verwenden. Das Verfallsdatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen

In der Originalverpackung aufbewahren, um den Inhalt vor Licht zu schützen.

Entsorgen Sie Arzneimittel niemals über das Abwasser (z.B. nicht über die Toilette oder das Waschbecken). Fragen Sie in Ihrer Apotheke, wie das Arzneimittel zu entsorgen ist, wenn Sie es nicht mehr verwenden. Sie tragen damit zum Schutz der Umwelt bei. Weitere Informationen finden Sie unter www.bfarm.de/arzneimittelentsorgung.

# 6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

Was Pramipexol STADA® 0,7 mg Tabletten enthält Der Wirkstoff ist: Pramipexol. 1 Tablette enthält 0,7 mg Pramipexol als Pramipexoldihydrochlorid

Die sonstigen Bestandteile sind Betadex, Maisstärke, Povidon K 30, Mikrokristalline Cellulose,

## Hochdisperses Siliciumdioxid, Magnesiumstearat (Ph. Eur.) [pflanzlich].

Wie Pramipexol STADA® 0,7 mg Tabletten aussieht und Inhalt der Packung

Weiße bis fast weiße, runde Tablette mit beidseitiger Bruchkerbe.

Pramipexol STADA® 0,7 mg Tabletten ist in Packungen mit 10, 30, 60, 100 und 200 (2x100) Tabletten erhältlich.

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr gebracht.

## Pharmazeutischer Unternehmer STADAPHARM GmbH, Stadastraße 2-18, 61118 Bad Vilbel

Telefon: 06101 603-0, Telefax: 06101 603-3888 Internet: www.stadapharm.de Hersteller

STADA Arzneimittel AG, Stadastraße 2-18, 61118 Bad Vilbel

Finnland:

Frankreich: Irland:

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

zugelassen: Dänemark: Pramipexol STADA 0,7 mg tabletter Deutschland: Pramipexol STADA 0,7 mg Tabletten

Pramipexol STADA 0,7 mg tabletti PRAMIPEXOLE EG 0,7 mg comprimé

Pramipexolo EG 0,7 mg compresse Italien: Pramipexole EG 0,7 mg comprimés Luxemburg: Rumänien: Pramipexol STADA 0,7 mg comprimate Praminexol STADA 0.7 mg tabletter Schweden: Slowakei: Pramipexol STADA 0,7 mg tablety Spanien: Pramipexol STADA 0,7 mg comprimidos EFG Pramipexol STADA 0,7 mg tabletta Ungarn: Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im Januar 2024.

Miramel 0.7 mg tablets

