Gebrauchsinformation: Information für **Patienten**

Promethazinneuraxpharm® 100 mg

Promethazinhydrochlorid



Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, bevor Sie mit der Ein-nahme 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 die gleichen Beschwerden haben wie Sie.
- 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 Promethazin-neuraxpharm und wofür wird es angewendet?
- 2. Was sollten Sie vor der Einnahme von Promethazinneuraxpharm beachten?
- 3. Wie ist Promethazin-neuraxpharm einzunehmen?
- 4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
- 5. Wie ist Promethazin-neuraxpharm aufzubewahren?
- 6. Inhalt der Packung und weitere Informationen ist Promethazin-neuraxpharm

wofür wird es angewendet? Promethazin-neuraxpharm ist ein Mittel zur

Behandlung von Unruhe- und Erregungszuständen bei psychiatrischen Erkrankungen. 2. Was sollten Sie vor der Einnahme von Pro-

methazin-neuraxpharm beachten? Promethazin-neuraxpharm darf nicht eingenommen werden,

wenn Sie allergisch gegen Promethazinhyd-rochlorid, ähnliche Wirkstoffe (Phenothiazine)

- oder einen der in Abschnitt 6. genannten sons tigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind.
- wenn eine Vergiftung mit zentral dämpfenden Arzneimitteln (z. B. Opiaten, Schlaf- oder Beruhigungsmitteln, Arzneimitteln gegen Depressionen, Neuroleptika) oder Alkohol vorliegt.
 wenn eine schwere Blutzell- oder Knochenmerksenbädigung besteht.
- marksschädigung besteht.
- wenn Sie einen Kreislaufschock haben oder
- ein Koma vorliegt.

 wenn bei Ihnen schwere Unverträglichkeits-erscheinungen nach Promethazin ("malignes Neuroleptika-Syndrom") in der Vorgeschichte
- von Kindern und Jugendlichen unter 18 Jahren aufgrund des hohen Wirkstoffgehalts.

Warnhinweise und VorsichtsmaßnahmenBitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt, bevor Sie Promethazin-neuraxpharm einnehmen.
Besondere Vorsicht bei der Einnahme von Promethazin-neuraxpharm ist erforderlich,

- wenn Sie unter Verminderung der weißen Blutzellen (Leukopenie) und anderen Erkrankungen des blutbildenden Systems leiden.

 • wenn bei Ihnen Leber- oder Nierenerkrankungen
- vorliegen. wenn Sie erniedrigten oder erhöhten Blut-
- druck haben.
- wenn Ihnen vor den Augen schwarz wird, z. B. beim plötzlichen Aufstehen, verlangsamtem Herrschlag.
 wenn bei Ihnen Kaliummangel besteht.
 wenn Sie an schweren Herzproblemen leiden.
 wenn Sie eine persönliche oder familiäre Vor-
- geschichte von Herzerkrankungen haben wenn Sie einen unregelmäßigen Herzschlag
- haben.
 wenn Sie unter bestimmten Herzerkrankun-
- gen (angeborenes langes QT-Syndrom oder andere klinisch bedeutsame Herzschäden, insbesondere Durchblutungsstörungen Erregungsleitungsstörun-Herzkranzgefäße, gen, Herzrhythmusstörungen) leiden.

 • wenn Sie gleichzeitig mit Arzneimitteln, die ebenfalls das so genannte QT-Intervall im EKG verlängern oder einen Kaliummangel
- hervorrufen können, behandelt werden (siehe Abschnitt 2 "Einnahme von Promethazin-neuraxpharm zusammen mit anderen Arzneimitteln") wenn bei Ihnen hirnorganische Erkrankungen oder epileptische Anfälle in der Vorgeschichte
- wenn Sie unter Parkinson-Krankheit leiden.
- wenn bei Ihnen neurologisch erkennbare sub-kortikale Hirnschäden vorliegen oder Verdacht
- darauf besteht. wenn Sie unter chronischen Atembeschwerden oder Asthma bronchiale leiden
- wenn bei Ihnen Grüner Star (Engwinkel- und Winkelblockglaukom) oder entsprechende
- Veranlagung dazu vorliegt.

 wenn Sie unter Verengung des Magenausgangs (Pylorusstenose) leiden.
- wenn Sie unter Vergrößerung der Vorsteherdrüse (Prostatahyperplasie), Störungen beim Wasserlassen (Harnretention) leiden.
 wenn bei Ihnen besondere Lichtüberempfind-
- lichkeit in der Vorgeschichte auftrat.
- <u>Hinweis</u>

Bei Behandlung über einen längeren Zeitraum sollten Herzfunktion und Blutbild sorgfältig über-

wacht werden. Sehr selten kann es bei der Behandlung mit Promethazin zu einem lebensbedrohlichen "malignen Neurolantika-Syndrom" mit Fieber über 40 °C

Neuroleptika-Syndrom" Neuroleptika-Syndrom" mit Fieber über 40 °C und Muskelstarre kommen (siehe Abschnitt 4). In einem solchen Fall ist sofort ärztliche Hilfe erfor-Erhöhte Mortalität bei älteren Menschen mit Demenz-Erkrankungen

Bei älteren Menschen mit Demenz-Erkrankun-

gen, die mit Antipsychotika behandelt wurden, wurde ein geringer Anstieg in der Anzahl der Todesfälle im Vergleich mit denjenigen, keine Antipsychotika einnahmen, berichtet. Seien Sie (auch) besonders vorsichtig,

- wenn Sie ein erhöhtes Schlaganfall-Risiko oder eine vorübergehende Verringerung der Blutversorgung des Gehirns haben,
 wenn Sie oder ein Verwandter schon einmal
- venöse Thrombosen (Blutgerinnsel) hatten, denn derartige Arzneimittel werden mit dem Auftreten von Blutgerinnseln in Verbindung gebracht.

Kinder und Jugendliche Kinder und Jugendliche unter 18 Jahren sind aufgrund des hohen Wirkstoffgehalts von der Behandlung mit Promethazin-neuraxpharm 100 mg auszuschließen (siehe unter "Prome-thazin-neuraxpharm darf nicht eingenommen

werden"). Einnahme von Promethazin-neuraxpharm zusammen mit anderen Arzneimitteln Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen / anwenden,

kürzlich andere Arzneimittel eingenommen

Arzneimittel einzunehmen / anzuwenden.

angewendet haben oder beabsichtigen andere

Die Wirkung der nachfolgend genannten Arzneimittel bzw. Arzneimittelgruppen kann bei gleichzeitiger Behandlung mit Promethazin-neuraxpharm beeinflusst werden: Bei gleichzeitiger Anwendung mit anderen zent-ral dämpfenden Arzneimitteln (Schlaf- und Beru-

higungsmittel, Schmerzmittel, andere Psychopharmaka, bestimmte Mittel gegen Allergien) kann es zu einer wechselseitigen Verstärkung der Wirkungen und Nebenwirkungen (besonstere Schläftelstittelstad Platetelsen 1988) ders von Schläfrigkeit und Blutdrucksenkung) kommen. Bei Kombination mit Arzneimitteln, die teilweise

wie Promethazin wirken ("anticholinerge Wirkung"), wie z. B. Mittel gegen Depressionen oder Atropin, können bestimmte Nebenwirkungen (trockene Schleimhäute, Sehstörungen,

Verstopfung) verstärkt werden.
Von einer Kombination von Promethazin mit so genannten MAO-Hemmstoffen wird abgeraten, da es Hinweise darauf gibt, dass es bei dieser Kombination zu Blutdrucksenkung und zu "extrapyramidalmotorischen Nebenwirkun-gen" kommen kann (siehe Abschnitt 4 "Welche Nebenwirkungen sind möglich?").

Promethazin sollte aufgrund eines möglichen Blutdruckabfalls nicht mit Epinephrin (Adrenalin) kombiniert werden

Die Wirkung von blutdrucksenkenden Arznei-mitteln kann beeinflusst werden; in der Regel

tritt eine verstärkte blutdrucksenkende Wirkung Bei gleichzeitiger Einnahme von Arzneimitteln gegen epileptische Anfälle kommt es zu einem beschleunigten Abbau von Promethazin. Die gleichzeitige Anwendung von Arzneimitteln,

ebenfalls das so genannte QT-Intervall im EKG verlängern (z. B. Mittel gegen Herzrhythmusstörungen [Antiarrhythmika Klasse IA oder III], einige Antibiotika wie z. B. Erythromycin, Malaria-Mittel, einige Mittel gegen Allergien, Mittel zur Behandlung bestimmter psychischer Erkrankungen [Antidepressiva, Neurolentikal)

leptika]), zu einer Erniedrigung des Kaliumspiegels im Blut führen (z. B. bestimmte harntreibende

Mittel), oder Abbau von Promethazin in der Leber hemmen können

sollte vermieden werden.

Informieren Sie außerdem Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie folgende Arzneimittel einnehmen, kürzlich eingenommen haben oder beabsichtigen, einzunehmen:

Arzneimittel, die Ihren Herzrhythmus beeinflussen können.

Einnahme von Promethazin-neuraxpharm zusammen mit Alkohol

Während der Behandlung mit Promethazin-neuraxpharm sollten Sie Alkohol meiden, da durch Alkohol die Wirkung von Promethazin in nicht vorhersehbarer Weise verändert und verstärkt

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 um Rat. Schwangerschaft
Obwohl bisher keine Hinweise auf ein erhöhtes

Fehlbildungsrisiko durch Promethazin vorliegen, sollten Sie das Präparat in der Frühschwangerschaft nur nach ausdrücklicher Anweisung des Arztes anwenden. Zum Ende der Schwangerschaft sollten Sie das Präparat wegen der Möglichkeit einer Atemstörung sowie von vor-übergehenden Veränderungen im Elektroenze-phalogramm (EEG) und im Verhalten des Neugeborenen ebenfalls nur nach Rücksprache mit Ihrem Arzt anwenden. Bei neugeborenen Babys von Müttern, die Pro-

methazin im letzten Trimenon (letzte drei Monate der Schwangerschaft) einnahmen, können fol-gende Symptome auftreten: Zittern, Muskelsteifheit und/oder -schwäche, Schläfrigkeit, Ruhelo-Atembeschwerden und Schwierigkeiten beim Stillen. Wenn Ihr Baby eines dieser Symptome entwickelt, sollten Sie Ihren Arzt kontaktieren.

In der Stillzeit sollten Sie das Präparat wegen der Möglichkeit einer Atemstörung sowie von vor-übergehenden Veränderungen im Elektroenze-phalogramm (EEG) und im Verhalten des Neugeborenen nur nach Rücksprache mit Ihrem Årzt anwenden. Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum

Bedienen von Maschinen Dieses Arzneimittel kann das Reaktionsvermö-

gen auch am Folgetag so weit verändern, dass die Fähigkeit zur aktiven Teilnahme am Straßenverkehr oder zum Bedienen von Maschinen beeinträchtigt wird. Dies gilt in besonderem Maße nach unzureichender Schlafdauer bzw. im Zusammenwirken mit Alkohol. Daher sollten Sie das Führen von Fahrzeugen, das Bedienen von Maschinen oder sonstige

gefahrvolle Tätigkeiten - zumindest während der ersten Tage der Behandlung - unterlassen. Die Entscheidung trifft in jedem Einzelfall der behandelnde Arzt unter Berücksichtigung der individuellen Reaktion und der jeweiligen Dosierung. Dieses Arzneimittel enthält Lactose Bitte nehmen Sie Promethazin-neuraxpharm daher erst nach Rücksprache mit Ihrem Arzt

ein, wenn Ihnen bekannt ist, dass Sie unter

einer Unverträglichkeit gegenüber bestimmten Zuckern leiden. 3. Wie ist Promethazin-neuraxpharm einzunehmen? Nehmen Sie dieses Arzneimittel immer genau

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

Die Dosierung, Darreichungsform und Dauer der Anwendung sind abhängig von der Art und Schwere Ihrer Erkrankung und von Ihrer persönlichen Reaktionslage. Es gilt der Grundsatz, die Dosis so gering und die Behandlungsdauer so kurz wie möglich zu halten. Ältere oder geschwächte Patienten
Ältere oder geschwächte Patienten sowie Patien-

ten mit hirnorganischen Veränderungen, Kreislaufund Atemschwäche sowie gestörter Leber- oder Nierenfunktion erhalten in der Regel die Hälfte der angegebenen Dosierung. Die empfohlene Dosis beträgt Bei Unruhe- und Erregungszuständen im Rahmen psychiatrischer Grunderkrankungen Bei Unruhe- und Erregungszuständen sollte die

Anwendung von Promethazin-neuraxpharm auf einzelne Gaben oder wenige Tage beschränkt werden. Für die Behandlung im unteren Dosisbereich stehen auch Darreichungsformen mit niedrigerem Wirkstoffgehalt zur Verfügung. Erwachsene erhalten zu Beginn der Behandlung

Allgemeinen ¼ Promethazin-neuraxpharm 100 mg Filmtablette (entsprechend 25 mg Promethazinhydrochlorid) zur Nacht.



Wenn bei dieser Dosierung die gewünschten Wirkungen nicht erzielt werden können, kann die Dosis vom Arzt auf abends ½ Promethazinneuraxpharm 100 mg Filmtablette (entsprechend 50 mg Promethazinhydrochlorid/Tag) oder bis maximal 2-mal ½ Promethazin-neuraxpharm 100 mg Filmtablette pro Tag (entsprecherm pharm 100 mg Filmtablette pro Tag (entsprechend 100 mg Promethazinhydrochlorid/Tag) gesteigert werden, wobei die Tagesdosis auf mehrere Einzelgaben aufgeteilt werden sollte. Höhere Dosierungen sind nur in seltenen Fällen

notwendig und erfolgen in der Regel im Kran-

kenhaus.

Bei schweren Unruhe- und Erregungszuständen kann die Dosis auf kurzfristig 3 - 4-mal ½ Promethazin-neuraxpharm 100 mg Filmtablette pro Tag (entsprechend bis zu 200 mg Promethazinhydrochlorid/Tag) gesteigert werden.

Art der Anwendung Die Filmtabletten können in vier Teile geteilt werden. Nehmen Sie die Filmtabletten bitte unzerkaut mit ausreichend Flüssigkeit ein (vorzugsweise ein Glas Trinkwasser [200 ml]).

Bei der Behandlung von Unruhe- und Erregungs-zuständen sollte Promethazin-neuraxpharm hauptsächlich abends eingenommen werden, und zwar ca. ½ Stunde vor dem Schlafengehen und nicht auf vollen Magen, da sonst mit verzögertem Wirkungseintritt und - abhängig von der Schlafdauer - mit verstärkten Nachwirkungen am nächsten Morgen (z. B. Müdigkeit, Konzen-trationsstörungen) gerechnet werden muss.

Dauer der Anwendung

Über die Dauer der Einnahme entscheidet Ihr behandelnder Arzt. Sie richtet sich nach Schwere und Verlauf Ihrer Erkrankung.

Nach längerer Anwendung sollte Promethazin-neuraxpharm nicht plötzlich, sondern ausschleichend abgesetzt werden.

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, wenn Sie den Eindruck haben, dass die Wirkung von Promethazin-neuraxpharm zu stark oder zu schwach ist. Anwendung bei Kindern und Jugendlichen

Kinder und Jugendliche unter 18 Jahren dürfen aufgrund des hohen Wirkstoffgehalts nicht mit Promethazin-neuraxpharm 100 mg behandelt werden. Hierfür stehen Darreichungsformen mit einem geringeren Wirkstoffgehalt zur Verfü-Wenn Sie eine größere Menge Promethazin-

neuraxpharm eingenommen haben, als Sie

Promethazin ist bei Überdosierung verhältnis-mäßig gefährlich - insbesondere für Kinder und Kleinkinder. Aus diesem Grunde ist bei Verdacht einer Überdosierung sofort ein Arzt zu informieren (z. B. Vergiftungsnotruf)!

Überdosierungen mit Promethazin äußern sich in Abhängigkeit von der aufgenommenen Dosis durch Störungen des Zentralnervensystems (Schläfrigkeit bis Bewusstlosigkeit, Atemstörungen bis Atemstillstand, Angstzustände, Halluzina tionen, Erregungszustände bis zu Krampfanfällen) sowie des Herz-Kreislauf-Systems (Blutdruckabfall, beschleunigter Herzschlag, Herzrhythmusstörungen). Außerdem können Fieber, trockene Schleimhäute, Sehstörungen, Verstopfung und Störungen der Harnausscheidung auftreten. Insbesondere bei Kindern können auch Erregungszustände im Vordergrund stehen.

Wenn Sie die Einnahme von Promethazinneuraxpharm vergessen haben

Nehmen Sie nicht die doppelte Menge ein, wenn Sie die vorherige Einnahme vergessen haben. Wenn Sie die Einnahme von Promethazin-

neuraxpharm abbrechenBitte sprechen Sie auf jeden Fall mit Ihrem Arzt, bevor Sie eigenmächtig die Behandlung mit

Promethazin-neuraxpharm unterbrechen oder vorzeitig beenden!

Wenn Sie weitere Fragen zur Einnahme dieses Arzneimittels haben, wenden Sie sich an Ihren Wie ist Promethazin-neuraxpharm aufzube-wahren? Arzt oder Apotheker. 4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?

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

bei jedem auftreten müssen. Bei der Bewertung von Nebenwirku werden folgende Häufigkeitsangaben Nebenwirkungen Grunde gelegt:

Sehr häufig	kann mehr als 1 von 10 Behandelten betreffen
Häufig	kann bis zu 1 von 10 Behandelten betreffen
Gelegentlich	kann bis zu 1 von 100 Behandelten betreffen
Selten	kann bis zu 1 von 1000 Behandelten betreffen
Sehr selten	kann bis zu 1 von 10000 Behandelten betreffen
Nicht bekannt	Häufigkeit auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht abschätzbar
Mögliche Nebenwirkungen Sehr häufig kann es zu Müdigkeit (Sedierung), zu	

Mundtrockenheit und Eindickung von Schleim

mit Störungen der Speichelsekretion kommen. Insbesondere zu Beginn der Behandlung können Blutdruckabfall, Schwarzwerden vor den Augen beim plötzlichen Aufstehen (orthostatische Dysregulation) und eine Beschleunigung des Herzschlags auftreten Vor allem unter höheren Dosen können auftre-

ten: Gefühl einer verstopften Nase, Erhöhung des Augeninnendrucks, Sehstörungen (Akkom-modationsstörungen), Schwitzen, vermehrtes Durstgefühl sowie Gewichtszunahme. Darüber hinaus kann es zu Störungen beim Harnlassen, zu Verstopfung sowie zu Auswirkungen auf die sexuellen Funktionen kommen. Wirkstoff Promethazin kann das

genannte QT-Intervall im EKG verlängern sowie Erregungsleitungsstörungen hervorrufen; es ist sehr selten eine anormale elektrische Aktivität des Herzens, die den Herzrhythmus beein-flusst, einschließlich lebensbedrohlicher Rhythmusstörungen (Torsades de Pointes) aufgetreten. In diesen Fällen ist die Behandlung mit Promethazin-neuraxpharm abzubrechen. Bei Patienten mit Erkrankungen des Nervensys

tems, mit vorbestehenden Ätemstörungen, bei Kindern oder bei Kombination mit anderen die Atmung beeinträchtigenden Arzneimitteln kann es zu einer (weiteren) Verschlechterung der Atmung kommen.

056G.3a

5456/5457

Es außerdem können eine Verminderung weißer Blutkörperchen (Leukopenie), Gallen-stauung, Temperaturerhöhungen sowie Lichtempfindlichkeit der Haut und allergische Hauter-scheinungen auftreten. Über milchige Abson-derungen aus der Brustdrüse (Galaktorrhö) und bestimmte Stoffwechselstörungen (Porphyrie) wurde berichtet.

Darüber hinaus wurde über folgende Krank-

Darüber Tilliaus Würde über Tolgeride Krafik-heitserscheinungen berichtet: Schlafstörungen, Verwirrtheitszustände und all-gemeine Unruhe, Atemstörungen, Blutbildungs-störungen (Agranulozytose), Ausbildung einer Thrombose, schwere Hautreaktionen nach Lichteinwirkung und Auftreten von Krampfanfäl-

Sehr selten kann es bei der Behandlung mit Promethazin zu einer schwerwiegenden Reaktion mit Fieber, Muskelsteifheit, Veränderungen des Blutdrucks und Koma (neuroleptisches malignes Syndrom) kommen. In einem solchen Fall ist sofort ärztliche Hilfe erforderlich. Nicht bekannt (Häufigkeit auf Grundlage der ver-

fügbaren Daten nicht abschätzbar) sind: niedrige Blutplättchenzahl (was zu Blutungen und blauen Flecken führen kann), Ruhelosigkeit, Halluzinationen und Aggressivität.

Wie andere Neuroleptika kann auch Promethazin, insbesondere nach hoch dosierter und längerer Behandlung, so genannte extrapyramidalmotori-

sche Nebenwirkungen hervorrufen: Grundsätzlich kann es zu Frühdyskinesien (krampfartiges Herausstrecken der Zunge, Zunge, r, Blick-Verkrampfung der Schlundmuskulatur, Blick-krämpfe, Schiefhals, Versteifung der Rückenmuskulatur, Kiefermuskel-Krämpfe) oder zu einem durch Arzneimittel hervorgerufenen Parkinson-Syndrom (Zittern, Steifigkeit, Bewe-gungsarmut) kommen. Ähnliche Erscheinungen können, insbesondere bei ätteren Patienten und hei Ergung auch nach

bei älteren Patienten und bei Frauen, auch nach längerfristiger Anwendung auftreten, über das Ende der Behandlung hinaus anhalten und u. U. unumkehrbar sein (Spätdyskinesien). Es ist möglich, dass diese Spätdyskinesien erst nach Beendigung der Behandlung auffällig werden. Bei Verdacht auf diese Nebenwirkungen sollten Sie unverzüglich Ihren Arzt informieren.

Sie unverzüglich Ihren Arzt informieren. Bei Langzeitbehandlung mit hohen Dosen sind Einlagerungen bzw. Pigmentierungen in Hornhaut und Linse des Auges möglich. Bei Kindern und älteren Patienten kann es auch zu "paradoxen" Erregungszuständen mit Zittern, Reizbarkeit, Schlaflosigkeit und Verstimmung kommen, vor allem bei fieberhaften Erkrankungen und stärkerem Wasserverlust. Die Häufigkeit der Fälle von Blutgerinnseln in den Venen, vor allem in den Beinen (mit Schwellungen, Schmerzen und Rötungen der Beine), die möglicherweise über die Blutbahn in die Lunge gelangen und dort Brustschmerzen sowie Schwierigkeiten beim Atmen verursachen können, kann nicht abgeschätzt werden. Wenn Sie eines dieser Symptome bei sich beobachten, holen Sie bitte unverzüglich ärztlichen Rat ein. chen Rat ein.

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 Medizinpro-

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.

wahren? Sie dieses Arzneimittel Bewahren

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. 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 Promethazin-neuraxpharm 100 mg enthält Der Wirkstoff ist Promethazinhydrochlorid. 1 Filmtablette enthält 100 mg Promethazinhyd-

Die sonstigen Bestandteile sind: Lactose-Mono-

hydrat, hochdisperses Siliciumdioxid, mikrokristalline Cellulose, Magnesiumstearat (Ph. Eur.), Maisstärke, Carboxymethylstärke-Natrium (Typ A) (Ph. Eur.), Talkum, Hypromellose, Macrogol 6000, Titandioxid (E 171). Promethazin-neuraxpharm aussieht und Inhalt der Packung

Längliche, weiße Filmtabletten mit drei umlaufenden Bruchkerben.

Promethazin-neuraxpharm ist in Packungen mit 20, 50 und 100 Filmtabletten erhältlich.

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr gebracht. 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 Mai 2025.



