Fluoxetin 10 - 1 A Pharma® 10 mg Tabletten

Fluoxetin

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



wofür wird es angewendet? Fluoxetin - 1 A Pharma ist ein Antidepressivum. Es gehört zur Grup-

Was ist Fluoxetin - 1 A Pharma und

pe der selektiven Serotonin-Wiederaufnahmehemmer (SSRI). Fluoxetin - 1 A Pharma wird zur Behandlung der folgenden

Erkrankungen angewendet: Erwachsene

- Episoden einer Major Depression
- Zwangsstörung
- Bulimie: Fluoxetin 1 A Pharma wird als Ergänzung zu einer Psychotherapie - zur Reduktion von Essattacken und selbst herbeigeführtem Erbrechen angewendet.

Kinder und Jugendliche ab 8 Jahre

mittelgradige bis schwere Episoden einer Major Depression, wenn die Depression nach 4-6 Sitzungen nicht auf psychologische Therapiemaßnahmen anspricht. Fluoxetin - 1 A Pharma sollte einem Kind oder jungen Menschen mit einer mittelgradigen bis schweren Episode einer Major Depression nur in Verbindung mit einer gleichzeitigen psychologischen Behandlung gegeben werden.

Was sollten Sie vor der Einnahme von Was soliter Sie voi dei Emiliarie Propertie Properti Propertie Propertie Propertie Propertie Propertie Propertie Propertie Propertie Pro Fluoxetin - 1 A Pharma darf nicht eingenommen werden,

wenn Sie allergisch gegen Fluoxetin oder einen der in Abschnitt 6 genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind. Wenn Sie einen Ausschlag oder andere allergische Reaktionen (wie Juckreiz, eine Schwellung der Lippen oder des Gesichts oder Atemnot) entwickeln, nehmen Sie die Tabletten nicht weiter ein und sprechen Sie unverzüglich mit Ihrem Arzt. wenn Sie Metoprolol zur Behandlung einer Herzinsuffizienz

- wenn Sie andere Arzneimittel zur Behandlung einer Depres-
- sion einnehmen, die als irreversible nicht-selektive Monoaminoxidase (MAO)-Hemmer (z. B. Tranylcypromin) bezeichnet werden, da es zu schwerwiegenden bis tödlichen Reaktionen kommen kann.

2 Wochen nach Beendigung einer Behandlung mit einem irreversiblen nicht-selektiven MAO-Hemmer (z. B. Tranylcypromin) begonnen werden. Nehmen Sie mindestens 5 Wochen, nachdem Sie die Einnahme

Eine Behandlung mit Fluoxetin - 1 A Pharma darf frühestens

von Fluoxetin - 1 A Pharma beendet haben, **keine** MAO-Hemmer ein. Wenn Fluoxetin - 1 A Pharma über längere Zeit und/oder in höherer Dosierung verordnet wurde, sollte Ihr Arzt einen längeren Abstand in Betracht ziehen. Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, bevor Sie Fluoxetin - 1 A Pharma einnehmen.

Benachrichtigen Sie Ihren Arzt, wenn einer oder mehrere der folgenden Punkte auf Sie zutreffen:

wenn Sie an Epilepsie leiden oder in der Vergangenheit Krampfanfälle hatten. Wenn Sie einen Krampfanfall haben oder die Häufigkeit von Krampfanfällen zunimmt, wenden Sie

- sich bitte sofort an Ihren Arzt. Es kann sein, dass die Anwendung von Fluoxetin - 1 A Pharma beendet werden muss. wenn Sie in der Vergangenheit eine Manie hatten. Wenn eine manische Episode auftritt, wenden Sie sich bitte sofort an Ihren Arzt. Es kann sein, dass die Anwendung von Fluoxetin -
- 1 A Pharma beendet werden muss. wenn Sie Diabetes haben, kann es notwendig sein, dass Ihr Arzt Ihre Insulin-Dosis oder die Dosis des Antidiabetikums anpasst. wenn Sie eine Lebererkrankung haben (es kann sein, dass Ihr
- Arzt die Dosis anpassen muss). wenn Sie eine Herzerkrankung haben.
- wenn Sie eine geringe Ruheherzfrequenz haben und/oder wenn Sie wissen, dass Sie an einem Salzverlust wegen ver-
- längertem, schwerwiegendem Durchfall und Erbrechen (Übelkeit) oder wegen der Anwendung von Diuretika (Entwässerungstabletten) leiden.
- besteht. wenn Sie ein Diuretikum (Tabletten zur Entwässerung) einnehmen, besonders, wenn Sie älter sind.

wenn bei Ihnen ein Glaukom (erhöhter Augeninnendruck)

- wenn Sie eine Elektrokrampfbehandlung (EKT) erhalten. wenn Sie in der Vergangenheit Blutungsstörungen hatten oder häufig blaue Flecken oder ungewöhnliche Blutungen auftreten
- oder wenn Sie schwanger sind (siehe Abschnitt "Schwangerschaft, Stillzeit und Fortpflanzungsfähigkeit"). wenn Sie Arzneimittel anwenden, die die Blutgerinnung beeinflussen oder das Blutungsrisiko erhöhen können, siehe unter
- Arzneimitteln". wenn sie derzeit mit Tamoxifen (angewendet zur Behandlung von Brustkrebs) behandelt werden, siehe "Einnahme von Fluoxetin - 1 A Pharma zusammen mit anderen Arzneimitteln". wenn sie derzeit mit MAO-Hemmern (angewendet zur Be-

handlung einer Depression oder bei Parkinson) behandelt wer-

wenn Sie ein Gefühl der Ruhelosigkeit haben und nicht still

"Einnahme von Fluoxetin - 1 A Pharma zusammen mit anderen

- den, siehe unter "Fluoxetin 1 A Pharma darf nicht eingenommen werden" und "Einnahme von Fluoxetin - 1 A Pharma zusammen mit anderen Arzneimitteln".
- sis von Fluoxetin 1 A Pharma kann dieses verschlechtern. wenn Fieber, Muskelsteifheit oder Zittern, Bewusstseinsveränderungen, wie Verwirrtheit, Reizbarkeit und äußerste Erregtheit auftreten: Es ist möglich, dass Sie an einem sogenannten Serotoninsyndrom oder malignen neuroleptischen Syndrom leiden. Dieses Syndrom tritt selten auf, kann aber möglicherweise zu lebensbedrohlichen Zuständen führen. Wenden Sie sich bitte sofort an Ihren Arzt. Es kann sein, dass die An-

erstmaligen Anwendung von Antidepressiva verstärkt sein, denn alle diese Arzneimittel brauchen einige Zeit bis sie wirken, gewöhnlich etwa 2 Wochen, manchmal auch länger.

Das Auftreten derartiger Gedanken ist wahrscheinlicher, wenn Sie bereits früher einmal Gedanken daran hatten, sich das Leben zu nehmen, oder daran gedacht haben, sich selbst zu verletzen. wenn Sie ein junger Erwachsener sind. Ergebnisse aus klinischen Studien haben ein erhöhtes Risiko für das Auftreten von

Suizidverhalten bei jungen Erwachsenen im Alter bis 25 Jahren

gezeigt, die unter einer psychiatrischen Erkrankung litten und

Gehen Sie zu Ihrem Arzt oder suchen Sie unverzüglich ein Krankenhaus auf, wenn Sie zu irgendeinem Zeitpunkt Gedanken daran entwickeln, sich selbst zu verletzen oder sich das Leben zu nehmen.

mit einem Antidepressivum behandelt wurden.

Es kann hilfreich sein, wenn Sie einem Freund oder Verwandten erzählen, dass Sie depressiv sind oder unter einer Angststörung leiden. Bitten Sie diese Personen, diese Packungsbeilage zu lesen. Fordern Sie sie auf Ihnen mitzuteilen, wenn sie den Eindruck haben, dass sich Ihre Depression oder Angstzustände verschlimmern oder wenn sie sich Sorgen über Verhaltensänderungen bei Ihnen machen.

Absetzreaktionen bei Beendigung einer Behandlung mit ei-

nem Serotonin-Wiederaufnahmehemmer Absetzreaktionen treten bei einer Beendigung der Behandlung häufig auf, besonders wenn die Behandlung plötzlich abgebrochen wird (siehe Abschnitt 4).

Das Risiko von Absetzsymptomen kann von verschiedenen Fak-

toren abhängig sein, einschließlich der Behandlungsdauer, der Dosis und der Geschwindigkeit der Dosisverringerung. Im Allgemeinen sind diese Symptome leicht bis mäßig schwer, bei einigen Patienten können sie jedoch schwerwiegend sein. Sie treten normalerweise innerhalb der ersten Tage nach Absetzen der Behandlung auf. Im Allgemeinen bilden sich diese Symptome von selbst zurück und klingen innerhalb von 2 Wochen ab. Bei einigen Personen können sie länger anhalten (2-3 Monate oder länger). Es wird daher empfohlen, bei einer Beendigung der Behandlung mit Fluoxetin - 1 A Pharma die Dosis über einen Zeitraum von

mehreren Wochen oder Monaten schrittweise zu reduzieren, entsprechend den Bedürfnissen des Patienten (siehe Abschnitt 3). Arzneimittel wie Fluoxetin - 1 A Pharma (so genannte SSRI/SNRI)

können Symptome einer sexuellen Funktionsstörung verursachen (siehe Abschnitt 4). In bestimmten Fällen blieben diese Symptome nach Beendigung der Behandlung bestehen. Kinder und Jugendliche im Alter von 8 bis 18 Jahren Patienten unter 18 Jahren haben bei Einnahme dieser Klasse von Arzneimitteln ein erhöhtes Risiko für Nebenwirkungen wie Suizidversuch, suizidale Gedanken und Feindseligkeit (vorwiegend Aggressivität, oppositionelles Verhalten und Wut). Fluoxetin -1 A Pharma darf zur Behandlung von Kindern und Jugendlichen im Alter von 8 bis 18 Jahren nur zur Behandlung von mittelgradigen bis schweren Episoden einer Major Depression (in Kombina-

tion mit psychologischen Therapiemaßnahmen) und nicht bei

anderen Erkrankungen angewendet werden.

lichkeit einer Langzeitanwendung von Fluoxetin in dieser Altersgruppe bezüglich Wachstum, Pubertät, geistiger und emotionaler Entwicklung und Verhaltensentwicklung. Dennoch kann Ihr Arzt Fluoxetin - 1 A Pharma einem Patienten

Außerdem gibt es nur begrenzte Informationen zur Unbedenk-

unter 18 Jahren bei einer mittelgradigen bis schweren depressiven Episode in Kombination mit psychologischen therapeutischen Maßnahmen verschreiben, wenn er entscheidet, dass dies in dessen bestmöglichem Interesse ist. Wenn Ihr Arzt einem Patienten unter 18 Jahren Fluoxetin - 1 A Pharma verschrieben hat und Sie darüber sprechen möchten, wenden Sie sich bitte erneut an Ihren Arzt. Sie sollten Ihren Arzt benachrichtigen, wenn bei einem Patienten unter 18 Jahren, der Fluoxetin - 1 A Pharma einnimmt, eines der oben aufgeführten Symptome auftritt oder sich verschlimmert. Fluoxetin - 1 A Pharma darf nicht zur Behandlung von Kindern

angewendet werden, die jünger als 8 Jahre sind.

Einnahme von Fluoxetin - 1 A Pharma zusammen mit anderen Arzneimitteln Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arz-

neimittel einnehmen/anwenden, kürzlich andere Arzneimittel eingenommen/angewendet haben (bis zu 5 Wochen vorher) oder

beabsichtigen andere Arzneimittel einzunehmen/anzuwenden. Fluoxetin - 1 A Pharma kann durch andere Arzneimittel beeinflusst werden oder die Wirkung anderer Arzneimittel beeinflussen: MAO-Hemmer (angewendet zur Behandlung einer Depression oder Parkinson): Irreversible nicht-selektive MAO-Hemmer dürfen nicht zusammen mit Fluoxetin - 1 A Pharma angewendet werden, da es zu schwerwiegenden oder sogar

- tödlichen Reaktionen (Serotoninsyndrom) kommen kann (siehe unter "Fluoxetin - 1 A Pharma darf nicht eingenommen MAO-Hemmer Typ A einschließlich Linezolid und Methylthioniniumchlorid (Methylenblau) dürfen nur zusammen mit Fluoxetin - 1 A Pharma eingenommen werden, wenn sich eine gemeinsame Behandlung nicht vermeiden lässt und Ihr Arzt
- Sie genau überwacht. Serotonerge Arzneimittel (z. B. Lithium, Tramadol, Buprenorphin, Triptane, Tryptophan, Selegilin und Johanniskraut): Es besteht ein erhöhtes Risiko eines Serotoninsyndroms, wenn diese Arzneimittel zusammen mit Fluoxetin - 1 A Pharma
- eingenommen werden. Ihr Arzt wird häufigere Kontrollen Phenytoin (gegen Epilepsie): Da Fluoxetin die Blutspiegel dieses Arzneimittels beeinflussen kann, wird Ihr Arzt vorsichtiger mit Phenytoin beginnen und Kontrollen durchführen, wenn es

zusammen mit Fluoxetin - 1 A Pharma gegeben wird.

- **Tramadol** (ein Schmerzmittel) oder **Triptane** (zur Behandlung einer Migräne): Es besteht ein erhöhtes Risiko für erhöhten Blutdruck. Metoprolol (eingesetzt bei Herzinsuffizienz), siehe unter
- "Fluoxetin 1 A Pharma darf nicht eingenommen werden" Arzneimittel, die eine Wirkung auf den Herzrhythmus haben
 - können, z. B. Antiarrhythmika der Klasse IA und III, Antipsychotika (z. B. Phenothiazinderivate, Pimozid, Haloperidol), trizyklische Antidepressiva, bestimmte antimikrobielle Mittel (z. B. Sparfloxacin, Moxifloxacin, Erythromycin IV, Pentamidin), Anti-Malaria-Medikamente, insbesondere Halofantrin, spezielle Antihistaminika (Astemizol, Mizolastin, Mequitazin). Flecainid, Encainid, Propafenon und Nebivolol (zur Behandlung von Herzerkrankungen), Carbamazepin (gegen Epi-

lepsie), trizyklische Antidepressiva (z. B. Imipramin, Desipra-

- min und Amitriptylin), Atomoxetin (angewendet bei Aufmerksamkeitsdefizit-/Hyperaktivitätsstörung), Risperidon (zur Behandlung von psychischen Erkrankungen): Da Fluoxetin die Blutspiegel dieser Arzneimittel möglicherweise verändern kann, kann es sein, dass Ihr Arzt eine niedrigere Dosis dieser Arzneimittel verordnen muss, wenn Sie mit Fluoxetin -1 A Pharma behandelt werden. Tamoxifen (zur Behandlung von Brustkrebs), weil Fluoxetin die Blutspiegel dieses Arzneimittels verändern kann und eine
- Verminderung der Wirkung von Tamoxifen nicht ausgeschlossen werden kann. Ihr Arzt wird die Behandlung mit einem anderen Antidepressivum in Erwägung ziehen. **Cyproheptadin** (ein Antihistaminikum): Die antidepressive Wirkung kann vermindert werden.
- Warfarin oder andere Arzneimittel, die zur Blutverdünnung angewendet werden oder andere Arzneimittel, die die Blutgerinnung beeinflussen können (z. B. orale Antikoagulanzien unabhängig vom Mechanismus, Plättchenaggregationshemmer, atypische Neuroleptika wie Clozapin, Phenothiazin-Derivate, die meisten trizyklischen Antidepressiva, Acetylsalicyl-

säure, nicht-steroidale Antirheumatika): Fluoxetin kann das

Wenn eine Behandlung mit Fluoxetin - 1 A Pharma begonnen

oder beendet wird, kann es sein, dass Ihr Arzt Ihre Dosis die-

Risiko für eine Blutung erhöhen.

ser Arzneimittel anpassen muss. Wenn Sie Arzneimittel zur Blutverdünnung einnehmen, muss Ihr Arzt bestimmte Tests durchführen. Sie sollten, während Sie mit Fluoxetin - 1 A Pharma behandelt werden, nicht damit beginnen, das pflanzliche Arzneimittel Johanniskraut einzunehmen, da dies zu einer Zunahme von

Nebenwirkungen führen kann. Wenn Sie zu Beginn einer

Behandlung mit Fluoxetin - 1 A Pharma bereits Johanniskraut einnehmen, beenden Sie die Einnahme von Johanniskraut und informieren Sie Ihren Arzt bei dem nächsten Besuch. Arzneimittel, die einen Mangel an Natrium im Blut hervorrufen können (z. B. Diuretika, Desmopressin, Carbamazepin und Oxcarbazepin): Eine gemeinsame Anwendung mit Fluoxetin kann das Risiko für einen Mangel an Natrium im Blut er-

Arzneimittel, die die Krampfschwelle senken können

(z. B. trizyklische Antidepressiva, andere SSRI, Phenothiazin-

Derivate, Butyrophenone, Mefloquin, Chloroquin, Bupropion, Tramadol): Eine gemeinsame Anwendung mit Fluoxetin kann das Risiko für Krampfanfälle erhöhen. Einnahme von Fluoxetin - 1 A Pharma zusammen mit Nahrungsmitteln, Getränken und Alkohol

Sie können Fluoxetin - 1 A Pharma mit einer Mahlzeit oder

Sie sollten Alkohol vermeiden, während Sie dieses Arzneimittel einnehmen.

Schwangerschaft, Stillzeit und Fortpflanzungsfähigkeit

Wenn Sie schwanger sind oder stillen, oder wenn Sie vermuten,

zwischen den Mahlzeiten einnehmen.

schwanger zu sein, oder beabsichtigen, schwanger zu werden, fragen Sie vor der Einnahme dieses Arzneimittels Ihren Arzt oder Apotheker um Rat.

Schwangerschaft Für das Neugeborene kann das Risiko von Fehlbildungen am Herzen erhöht sein, wenn Sie während der ersten Schwangerschaftsmonate mit Fluoxetin behandelt werden. Während das Risiko für Fehlbildungen bei einem Fall pro 100 Schwangerschaften in der Gesamtbevölkerung liegt, deuten Studien auf ein Risi-

ko von zwei Fällen pro 100 Schwangerschaften hin, wenn die

oder Schlafen.

Stillzeit

Mutter mit Fluoxetin behandelt wurde. Ihr Arzt wird zusammen mit Ihnen entscheiden, Fluoxetin während der Zeit der Schwangerschaft allmählich abzusetzen oder unter bestimmten Umständen die Fluoxetinbehandlung beizubehalten. Arzneimittel wie Fluoxetin - 1 A Pharma können, wenn sie während der Schwangerschaft, insbesondere in den letzten 3 Monaten der Schwangerschaft, eingenommen werden, zu einer ernsthaften Gesundheitsbeeinträchtigung des Neugeborenen führen, die primäre oder persistierende pulmonale Hypertonie des Neugeborenen (PPHN) genannt wird und die sich darin zeigt, dass

das Neugeborene schneller atmet und eine Blaufärbung der Haut aufweist. Diese Symptome beginnen normalerweise während der ersten 24 Stunden nach der Geburt. Bitte informieren Sie in einem solchen Fall sofort Ihre Hebamme und/oder Ihren Arzt. Die Anwendung während der Schwangerschaft sollte mit Vorsicht erfolgen, besonders während der späten Schwangerschaft oder kurz vor der Geburt, da die folgenden Nebenwirkungen bei Neugeborenen berichtet wurden: Reizbarkeit, Zittern, Muskel-

Wenn Sie das Fluoxetin - 1 A Pharma gegen Ende Ihrer Schwangerschaft einnehmen, kann das Risiko für schwere vaginale Blutungen kurz nach der Geburt erhöht sein, insbesondere wenn Sie in der Vorgeschichte Blutungsstörungen aufweisen. Ihr Arzt oder Ihre Hebamme sollte darüber informiert werden, dass Sie Fluoxetin - 1 A Pharma einnehmen, damit sie Sie entsprechend beraten können.

schwäche, anhaltendes Schreien, Schwierigkeiten beim Saugen

Fluoxetin wird in die Muttermilch ausgeschieden und kann beim Säugling Nebenwirkungen hervorrufen. Daher sollten Sie nur stillen, wenn dies unbedingt notwendig ist. Wenn weiter gestillt wird, kann Ihr Arzt Ihnen eine niedrigere Dosis Fluoxetin verschreiben. Fortpflanzungsfähigkeit

In Studien an Tieren reduzierte Fluoxetin die Qualität der Spermien.

Theoretisch könnte dies die Zeugungsfähigkeit beeinträchtigen, jedoch wurde bislang kein Einfluss auf die Fruchtbarkeit beim

oder Maschinen bedienen.

Menschen beobachtet. Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

Dieses Arzneimittel kann Ihre Urteilsfähigkeit oder Ihr Koordina-

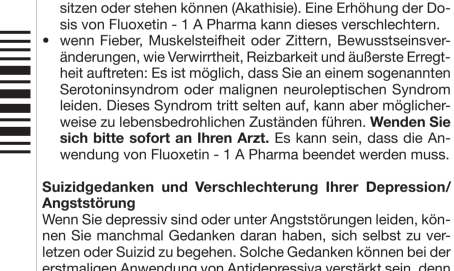
tionsvermögen beeinflussen. Sie dürfen sich nicht ohne Rat Ihres

Arztes oder Apothekers an das Steuer eines Fahrzeuges setzen





46369046



Fluoxetin - 1 A Pharma enthält Lactose, Natrium und Levomenthol

Bitte nehmen Sie Fluoxetin - 1 A Pharma daher erst nach Rücksprache mit Ihrem Arzt ein, wenn Ihnen bekannt ist, dass Sie unter einer Unverträglichkeit gegenüber bestimmten Zuckern leiden.

Dieses Arzneimittel enthält weniger als 1 mmol (23 mg) Natrium

Bei entsprechend sensibilisierten Patienten kann durch Levomenthol Uberempfindlichkeitsreaktionen (einschließlich Atemnot) ausgelöst werden.

Wie ist Fluoxetin - 1 A Pharma 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. Nehmen Sie nicht mehr Tabletten ein, als Ihr Arzt Ihnen gesagt hat.

Falls vom Arzt nicht anders verordnet, ist die übliche Dosis:

Erwachsene

Depression

Die empfohlene Dosis beträgt 2 Tabletten (entsprechend 20 mg Fluoxetin) täglich.

Ihr Arzt wird die Dosis innerhalb von 3-4 Wochen nach Beginn der Behandlung überprüfen und, wenn nötig, anpassen. Wenn es erforderlich ist, kann die Dosis schrittweise bis auf höchstens 6 Tabletten (entsprechend 60 mg Fluoxetin) täglich erhöht werden. Die Dosis sollte vorsichtig erhöht werden, damit Sie die niedrigste wirksame Dosis erhalten. Es kann sein, dass es Ihnen nicht gleich besser geht, wenn Sie mit der Einnahme Ihres Arzneimittels gegen die Depression beginnen. Das ist normal, da es sein kann, dass es erst nach einigen Wochen zu einer Besserung der depressiven Symptome kommt. Patienten mit einer Depression sollten mindestens 6 Monate lang behandelt werden.

<u>Bulimie</u>

Die empfohlene Dosis beträgt 6 Tabletten (entsprechend 60 mg Fluoxetin) täglich. <u>Zwangsstörung</u>

Die empfohlene Dosis beträgt 2 Tabletten (entsprechend 20 mg Fluoxetin) täglich. Ihr Arzt wird die Dosis innerhalb von 2 Wochen nach Beginn der Behandlung überprüfen und wenn nötig, anpassen. Wenn es erforderlich ist, kann die Dosis schrittweise bis auf höchstens 6 Tabletten (entsprechend 60 mg Fluoxetin) täglich erhöht werden. Wenn es innerhalb von 10 Wochen zu keiner Besserung kommt, wird Ihr Arzt Ihre Therapie neu überdenken. Kinder und Jugendliche im Alter von 8 bis 18 Jahren mit

Depression Die Behandlung sollte unter der Aufsicht eines Spezialisten be-

gonnen und von diesem überwacht werden. Die Anfangsdosis beträgt 1 Tablette (entsprechend 10 mg Fluoxetin) täglich. Nach 1-2 Wochen kann Ihr Arzt die Dosis auf 2 Tabletten (entsprechend 20 mg Fluoxetin) täglich erhöhen. Die Dosis sollte vorsichtig erhöht werden, damit Sie die niedrigs-

te wirksame Dosis erhalten. Kinder mit einem geringeren Gewicht können eine geringere Dosis benötigen. Ihr Arzt wird überprüfen, ob es notwendig ist, die Behandlung über 6 Monate hinaus fortzusetzen, wenn ein ausreichendes Ansprechen auf die Therapie besteht. Wenn es Ihnen innerhalb von 9 Wochen nicht besser geht, wird Ihr Arzt die Behandlung überdenken. Ältere Patienten

Ihr Arzt wird die Dosis vorsichtiger erhöhen und die tägliche Dosis sollte im allgemeinen 4 Tabletten (entsprechend 40 mg Fluo-

xetin) nicht überschreiten. Die Höchstdosis beträgt 6 Tabletten (entsprechend 60 mg Fluoxetin) täglich. Eingeschränkte Leberfunktion Wenn Sie eine Lebererkrankung haben oder andere Arzneimittel anwenden, die einen Einfluss auf Fluoxetin haben können, kann

eingenommen werden.

Ihnen empfiehlt, Fluoxetin - 1 A Pharma in größeren Abständen (z.B. jeden zweiten Tag 2 Tabletten entsprechend 20 mg Fluoxetin) einzunehmen. Art der Anwendung Fluoxetin - 1 A Pharma kann als Einzeldosis oder verteilt auf mehrere Einzelgaben, mit einer Mahlzeit oder unabhängig davon,

es sein, dass Ihr Arzt Ihnen eine niedrigere Dosis verschreibt oder

(vorzugsweise ein Glas Wasser) ein. Die Tabletten kann man auch in einem Glas Wasser zerfallen lassen und das Glas vollständig austrinken. Wenn Sie eine größere Menge von Fluoxetin -

Nehmen Sie die Tabletten unzerkaut mit ausreichend Flüssigkeit

Wenn Sie zu viele Tabletten eingenommen haben, gehen Sie bitte sofort zur Notaufnahme des nächsten Krankenhauses oder informieren Sie sofort Ihren Arzt.

1 A Pharma eingenommen haben, als Sie sollten

- Nehmen Sie, wenn möglich, die entsprechende Fluoxetin -1 A Pharma-Packung mit.
- Zu den Symptomen einer Überdosierung gehören: Übelkeit, Erbrechen, Krampfanfälle, Herzbeschwerden (wie unregelmäßiger Herzschlag oder Herzstillstand), Lungenbeschwerden und

hin zum Koma. Wenn Sie die Einnahme von Fluoxetin - 1 A Pharma vergessen haben Machen Sie sich keine Sorgen, wenn Sie einmal die Einnahme vergessen haben. Nehmen Sie Ihre übliche Dosis am nächsten Tag

Veränderungen des Bewusstseins von Erregungszuständen bis

wenn Sie die vorherige Einnahme vergessen haben. Wenn Sie Ihr Arzneimittel jeden Tag zur gleichen Zeit einnehmen, kann Ihnen das helfen, sich an die regelmäßige Einnahme zu erinnern.

zur gewohnten Zeit. Nehmen Sie nicht die doppelte Menge ein,

Wenn Sie die Einnahme von Fluoxetin - 1 A Pharma abbrechen Beenden Sie die Einnahme von Fluoxetin - 1 A Pharma nicht ohne Rücksprache mit Ihrem Arzt, auch wenn Sie sich besser fühlen. Es ist wichtig, dass Sie Ihr Arzneimittel weiterhin einnehmen.

Achten Sie darauf, dass Ihnen die Tabletten nicht ausgehen.

Fluoxetin - 1 A Pharma Ein plötzliches Absetzen der Behandlung sollte vermieden werden.

Absetzreaktionen bei Beendigung einer Behandlung mit

Bei Beendigung einer Behandlung mit Fluoxetin - 1 A Pharma sollte die Dosis schrittweise über einen Zeitraum von mindestens 1-2 Wochen reduziert werden, um das Risiko von Absetzreaktionen

zu verringern. Wenn nach einer Dosisverringerung oder Absetzen

des Arzneimittels stark beeinträchtigende Absetzerscheinungen auftreten, sollte erwogen werden, die zuletzt eingenommene Dosis erneut einzunehmen, um diese dann nach Anweisung des Arztes in nunmehr kleineren Schritten zu reduzieren. Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung dieses Arzneimittels haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Welche Nebenwirkungen sind

möglich? Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arzneimittel Nebenwirkun-

Wenn Sie zu irgendeinem Zeitpunkt Gedanken haben, sich selbst zu verletzen, oder sich das Leben zu nehmen, gehen Sie zu Ihrem Arzt oder suchen Sie unverzüglich ein Krankenhaus auf (siehe Abschnitt 2 "Warnhinweise und Vorsichts-

gen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen.

Wenn Sie einen Ausschlag oder eine allergische Reaktion bekommen, wie Juckreiz, geschwollene Lippen, eine geschwollene Zunge oder keuchendes Atmen/Kurzatmigkeit, beenden

Sie sofort die Einnahme und informieren Sie sofort Ihren Arzt. Wenn Sie sich unruhig fühlen, oder meinen nicht still sitzen oder stehen zu können, können Sie eine sogenannte Akathisie haben; durch eine Erhöhung Ihrer Fluoxetin-Dosis können Sie sich schlechter fühlen. Wenn Sie sich so fühlen, wenden Sie

Benachrichtigen Sie Ihren Arzt sofort, wenn Ihre Haut sich

rötet, unterschiedlichste Hautreaktionen auftreten oder Ihre

Haut Blasen bekommt oder sich zu schälen beginnt. Dies

kommt selten vor. Einige Patienten hatten eine Kombination von Symptomen (bekannt als Serotoninsyndrom) einschließlich unerklärlichem Fieber mit schnellerer Atmung oder schnellerem Puls, Schwitzen, Muskelsteifheit oder

maßnahmen").

sich bitte an Ihren Arzt.

selten). Schwächegefühle, Benommenheit oder Verwirrtheit, meist bei älteren Patienten und bei (älteren) Patienten, die Tabletten zur Entwässerung einnehmen. verlängerte und schmerzhafte Erektion. Gereiztheit und äußerste Erregtheit.

Herzprobleme, wie schneller oder unregelmäßiger Herzschlag,

Ohnmacht, Kollaps oder Schwindel während des Aufstehens,

welche auf eine abnorme Herzfrequenzfunktion hinweisen

Zittern, Verwirrtheit, äußerster Erregung oder Schläfrigkeit (nur

könnten. Wenn eine der oben genannten Nebenwirkungen bei Ihnen auftritt, sollten Sie sofort Ihren Arzt benachrichtigen.

Die nachfolgenden Nebenwirkungen wurden bei Patienten während der Fluoxetin-Behandlung berichtet:

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

Häufig (kann bis zu 1 von 10 Behandelten betreffen)

- Kopfschmerzen Diarrhö, Übelkeit Müdigkeit
- verminderter Appetit, Gewichtsverlust Nervosität, Angst Ruhelosigkeit, schlechte Konzentrationsfähigkeit
- sich angespannt fühlen
- verminderter Sexualtrieb oder sexuelle Probleme (einschließlich Schwierigkeit, eine Erektion zur sexuellen Aktivität auf-
- recht zu halten) Schlafstörungen, ungewöhnliche Träume, Schläfrigkeit Schwindel
- Geschmacksveränderungen unkontrollierbare schüttelnde Bewegungen
- verschwommenes Sehen Gefühl eines schnellen und unregelmäßigen Herzschlags Hautrötung

- pro Tablette, d. h. es ist nahezu "natriumfrei".
- Gähnen Verdauungsstörung, Erbrechen
 - Mundtrockenheit
 - Hautausschlag, Nesselsucht, Juckreiz starkes Schwitzen
 - Gelenkschmerzen häufiges Wasserlassen
 - unerklärbare vaginale Blutungen Gefühl von Zittrigkeit oder Schüttelfrost
 - Veränderung des Herzrhythmus, sogenannte "Verlängerung des QT-Intervalls" (eine im EKG sichtbare elektrische Aktivität des Herzens)

Gelegentlich (kann bis zu 1 von 100 Behandelten betreffen) Gefühl neben sich zu stehen

- sonderbares Denken
- abnormal gehobene Stimmungslage Orgasmusprobleme
- Zähneknirschen
- suizidale Gedanken, suizidales Verhalten
 - Fälle von Suizidgedanken und suizidalem Verhalten während der Therapie mit Fluoxetin oder kurze Zeit nach Beendigung der Behandlung sind berichtet worden (siehe Abschnitt 2 "Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen") Muskelzuckungen, unwillkürliche Bewegungen oder Gleich-
- gewichts- oder Koordinationsprobleme Gedächtnisstörungen
- vergrößerte (erweiterte) Pupillen
- Ohrenklingen (Tinnitus) niedriger Blutdruck
- Atemnot
- Nasenbluten
- Schwierigkeiten beim Schlucken
- erhöhte Neigung zu Blutergüssen, Blutungen im Magen-Darm-Trakt kalter Schweiß
- Schwierigkeiten beim Wasserlassen sich heiß oder kalt fühlen
- Unwohlsein
- Selten (kann bis zu 1 von 1.000 Behandelten betreffen)

Verringerung der Zahl der Blutplättchen, was das Risiko von

- Blutungen oder Blutergüssen erhöht. niedrige Zahl weißer Blutkörperchen niedrige Salzwerte im Blut
 - unangemessene antidiuretische Hormonsekretion
 - untypisches wildes Verhalten Halluzinationen
 - Erregtheit
 - Panikattacken
- Verwirrtheit
- Stottern Aggression
- Krampfanfälle psychomotorische Unruhe/Akathisie (Unfähigkeit zum ruhigen
- Sitzenbleiben) (siehe Abschnitt 2 "Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen") unwillkürliche Bewegungen des Gesichts oder der Zunge schneller oder unregelmäßiger Herzschlag (Herzrhythmusstö-
- Entzündung eines Blutgefäßes (Vaskulitis), Gefäßerweiterung schnelle Schwellung des Gewebes um Hals, Gesicht, Mund und/oder Kehle
- Rachenentzündung (Pharyngitis) Schmerzen in der Speiseröhre Empfindlichkeit gegenüber Sonnenlicht
 - Hautblutungen (Purpura, Ekchymose) Hautausschlag, der Blasen bilden kann und wie kleine Ziel-
- - scheiben aussieht (dunkler Fleck in der Mitte umgeben von einem blasseren Bereich, der von einem dunklen Ring umgeben ist) (Erythema multiforme); ausgedehnter Ausschlag mit Blasen und abblätternder Haut, besonders um den Mund herum, an der Nase, an den Augen und im Genitalbereich (Stevens-Johnson Syndrom), und eine schwerwiegendere Ausprägung, die eine Hautablösung an mehr als 30 % der Körperoberfläche hervorruft (toxische epidermale Nekrolyse, Lyell Syndrom) Absonderung von Milch aus der Brust, Erhöhung des Prolak-
- tinspiegels im Blut verlängerte und schmerzhafte Erektion (Priapismus) Schleimhautblutungen
- Lungenprobleme
- Leberentzündung, abnormale Leberfunktionswerte Muskelschmerzen

wurden, beobachtet.

eine gewisse Dauer besteht.

(8 bis 18 Jahre)

Nicht bekannt (Häufigkeit auf Grundlage der verfügbaren Daten

Probleme beim Wasserlassen

nicht abschätzbar) schwere vaginale Blutungen kurz nach der Geburt (postpartale Hämorrhagie), siehe weitere Informationen unter "Schwan-

gerschaft, Stillzeit und Fortpflanzungsfähigkeit" in Abschnitt 2 Knochenbrüche Ein erhöhtes Risiko für das Auftreten von Knochenbrüchen wur-

de bei Patienten, die mit dieser Arzneimittelgruppe behandelt

Absetzreaktionen bei Beendigung einer Behandlung mit Fluoxetin - 1 A Pharma Absetzreaktionen treten bei einer Beendigung der Behandlung

häufig auf. Schwindelgefühl, Empfindungsstörungen (einschließ-

lich Parästhesien), Schlafstörungen (einschließlich Schlaflosig-

keit und intensiver Träume), Schwächegefühl, Erregtheit oder Angst, Übelkeit und/oder Erbrechen, Zittern und Kopfschmerzen sind die am häufigsten berichteten Reaktionen. Im Allgemeinen sind diese Symptome leicht bis mäßig schwer und gehen von selbst zurück, bei einigen Patienten können sie jedoch schwerwiegend sein und länger bestehen bleiben. Es wird daher geraten, wenn eine Behandlung mit Fluoxetin - 1 A Pharma nicht mehr erforderlich ist, die Dosis schrittweise zu reduzieren (siehe Abschnitte 2 und 3). Informieren Sie bitte Ihren Arzt oder Apotheker, wenn eine der aufgeführten Nebenwirkungen auftritt, Sie beeinträchtigt oder für

Die meisten dieser Nebenwirkungen gehen wahrscheinlich vorüber, während Sie Ihr Arzneimittel weiter einnehmen.

Zusätzliche Nebenwirkungen bei Kindern und Jugendlichen

Zusätzlich zu den oben aufgeführten möglichen Nebenwirkungen kann Fluoxetin - 1 A Pharma das Wachstum verlangsamen oder möglicherweise die sexuelle Entwicklung verzögern. Suizidale Gedanken, suizidales Verhalten, Feindseligkeit, untypisch wildes Verhalten und Nasenbluten wurde häufiger bei mit Antidepressiva behandelten Kindern und Jugendlichen beobachtet, als bei

denen, die ein Placebo (Medikament ohne Wirkstoff) erhielten.

Über die Abnahme der Konzentration eines bestimmten Enzyms,

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

Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

Nicht über 25 °C lagern.

mationen

Der Wirkstoff ist Fluoxetin.

chend 10 mg Fluoxetin).

Meldung von Nebenwirkungen

der alkalischen Phosphatase, wurde berichtet.

Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte Abt. Pharmakovigilanz Kurt-Georg-Kiesinger-Allee 3 D-53175 Bonn Website: https://www.bfarm.de

anzeigen. Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu

beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses

Wie ist Fluoxetin - 1 A Pharma 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" an-

gegebenem Verfallsdatum nicht mehr verwenden. Das Verfalls-

datum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats.

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 https://www.bfarm.de/arzneimittelentsorgung.

Inhalt der Packung und weitere Infor-

Tabletten.

Verkehr gebracht.

1 A Pharma GmbH

Die sonstigen Bestandteile sind mikrokristalline Cellulose, Croscarmellose-Natrium, Crospovidon (Ph. Eur.) (Typ B), Lactose-Monohydrat, Magnesiumstearat

(Ph. Eur.), vorverkleisterte Maisstärke, Natriumcyclamat, Saccha-

Jede Tablette enthält 11,2 mg Fluoxetinhydrochlorid (entspre-

rin-Natrium, hochdisperses Siliciumdioxid, Pflaumen- und Pfefferminz-Aroma (enthält Levomenthol)

Was Fluoxetin - 1 A Pharma enthält

Wie Fluoxetin - 1 A Pharma aussieht und Inhalt der **Packung** Fluoxetin - 1 A Pharma sind weiße, runde, beidseitig gewölbte

Fluoxetin - 1 A Pharma ist in Packungen mit 20, 50 und 100 Tabletten erhältlich. Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den

Industriestraße 18 83607 Holzkirchen Telefon: (08024) 908-3030

Pharmazeutischer Unternehmer

Hersteller Salutas Pharma GmbH

Otto-von-Guericke-Allee 1

im März 2025.

39179 Barleben Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet