Fluoxetin 20 - 1 A Pharma® 20 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?
- Was sollten Sie vor der Einnahme von Fluoxetin 1 A Pharma beachten?
- Wie ist Fluoxetin 1 A Pharma einzunehmen? Welche Nebenwirkungen sind möglich?
- 5. Wie ist Fluoxetin 1 A Pharma aufzubewahren?
- 6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

dies in dessen bestmöglichem Interesse ist. Wenn Ihr Arzt ei-Was ist Fluoxetin - 1 A Pharma und nem Patienten unter 18 Jahren Fluoxetin - 1 A Pharma verwofür wird es angewendet? Fluoxetin - 1 A Pharma ist ein Antidepressivum. Es gehört zur

(SSRI). Fluoxetin - 1 A Pharma wird zur Behandlung der folgenden Erkrankungen angewendet:

Gruppe der selektiven Serotonin-Wiederaufnahmehemmer

<u>Erwachsene</u> 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

Fluoxetin - 1 A Pharma beachten? Fluoxetin - 1 A Pharma darf nicht eingenommen wer-

den, wenn Sie allergisch gegen Fluoxetin oder einen der in Abschnitt 6 genannten sonstigen Bestandteile dieses Arznei-

- mittels 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 Depression einnehmen, die als irreversible nicht-selektive Mono-
- aminoxidase (MAO)-Hemmer (z. B. Tranylcypromin) bezeichnet werden, da es zu schwerwiegenden bis tödlichen Reaktionen kommen kann. Eine Behandlung mit Fluoxetin - 1 A Pharma darf frühestens

versiblen nicht-selektiven MAO-Hemmer (z. B. Tranylcypromin) begonnen werden. Nehmen Sie mindestens 5 Wochen, nachdem Sie die Einnahme von Fluoxetin - 1 A Pharma beendet haben, **keine** MAO-Hemmer

2 Wochen nach Beendigung einer Behandlung mit einem irre-

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 verlängertem, schwerwiegendem Durchfall und Erbrechen
- (Übelkeit) oder wegen der Anwendung von Diuretika (Entwässerungstabletten) leiden. wenn bei Ihnen ein Glaukom (erhöhter Augeninnendruck) bewenn Sie ein Diuretikum (Tabletten zur Entwässerung) einnehmen, besonders, wenn Sie älter sind.
- 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 be-
- unter "Einnahme von Fluoxetin 1 A Pharma zusammen mit anderen 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 Behand-

einflussen oder das Blutungsrisiko erhöhen können, siehe

lung einer Depression oder bei Parkinson) behandelt werden, siehe unter "Fluoxetin - 1 A Pharma darf nicht eingenommen werden" und "Einnahme von Fluoxetin - 1 A Pharma zusammen mit anderen Arzneimitteln". wenn Sie ein Gefühl der Ruhelosigkeit haben und nicht still sitzen oder stehen können (Akathisie). Eine Erhöhung der Do-

sis von Fluoxetin - 1 A Pharma kann dieses verschlechtern.

wenn Fieber, Muskelsteifheit oder Zittern, Bewusstseinsver-

änderungen, wie Verwirrtheit, Reizbarkeit und äußerste Erregt-

heit 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 Anwendung von Fluoxetin - 1 A Pharma beendet werden muss. Suizidgedanken und Verschlechterung Ihrer Depression/ Angststörung Wenn Sie depressiv sind oder unter Angststörungen leiden, können Sie manchmal Gedanken daran haben, sich selbst zu verletzen oder Suizid zu begehen. Solche Gedanken können bei der erstmaligen Anwendung von Antidepressiva verstärkt

Das Auftreten derartiger Gedanken ist wahrscheinlicher, wenn Sie bereits früher einmal Gedanken daran hatten, sich

wirken, gewöhnlich etwa 2 Wochen, manchmal auch länger.

sein, denn alle diese Arzneimittel brauchen einige Zeit bis sie

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 mit einem Antidepressivum behandelt wurden.

Gehen Sie zu Ihrem Arzt oder suchen Sie unverzüglich ein

Krankenhaus auf, wenn Sie zu irgendeinem Zeitpunkt Gedan-

ken daran entwickeln, sich selbst zu verletzen oder sich das

Leben zu nehmen. 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 einem Serotonin-Wiederaufnahmehemmer Absetzreaktionen treten bei einer Beendigung der Behandlung häufig auf, besonders wenn die Behandlung plötzlich abgebro-

chen wird (siehe Abschnitt 4). Das Risiko von Absetzsymptomen kann von verschiedenen Faktoren 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. Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen Kinder und Jugendliche im Alter von 8 bis 18 Jahren

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 Kombination mit psychologischen Therapiemaßnahmen) und nicht bei anderen Erkrankungen angewendet werden.

Patienten unter 18 Jahren haben bei Einnahme dieser Klasse von

Außerdem gibt es nur begrenzte Informationen zur Unbedenklichkeit einer Langzeitanwendung von Fluoxetin in dieser Altersgruppe bezüglich Wachstum, Pubertät, geistiger und emotio-

naler Entwicklung und Verhaltensentwicklung. Dennoch kann Ihr Arzt Fluoxetin - 1 A Pharma einem Patienten unter 18 Jahren bei einer mittelgradigen bis schweren depressiven Episode in Kombination mit psychologischen therapeu-

tischen Maßnahmen verschreiben, wenn er entscheidet, dass

schrieben 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

Arzneimittel einnehmen/anwenden, kürzlich andere Arzneimit-

tel 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 beeinflus-MAO-Hemmer (angewendet zur Behandlung einer Depression oder Parkinson): Irreversible nicht-selektive MAO-Hemmer

dürfen nicht zusammen mit Fluoxetin - 1 A Pharma angewen-

det werden, da es zu schwerwiegenden oder sogar tödlichen Reaktionen (Serotoninsyndrom) kommen kann (siehe unter

"Fluoxetin - 1 A Pharma darf nicht eingenommen werden"). 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.

Es besteht ein erhöhtes Risiko eines Serotoninsyndroms, wenn diese Arzneimittel zusammen mit Fluoxetin - 1 A Pharma eingenommen werden. Ihr Arzt wird häufigere Kontrollen durchführen. Phenytoin (gegen Epilepsie): Da Fluoxetin die Blutspiegel dieses Arzneimittels beeinflussen kann, wird Ihr Arzt vorsich-

Serotonerge Arzneimittel (z. B. Lithium, Tramadol, Bupre-

norphin, Triptane, Tryptophan, Selegilin und Johanniskraut):

- tiger 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 er-
- höhten 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
- Epilepsie), trizyklische Antidepressiva (z. B. Imipramin, Desipramin 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 Blutverdün
 - nung 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, Acetylsalicylsäure, nicht-steroidale Antirheumatika): Fluoxetin kann das Risiko für eine Blutung erhöhen.
 - dieser 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 Be-

Wenn eine Behandlung mit Fluoxetin - 1 A Pharma begonnen

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

- handlung 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 erhöhen. 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

schen den Mahlzeiten einnehmen.

Sie sollten Alkohol vermeiden, während Sie dieses Arzneimittel einnehmen.

Schwangerschaft, Stillzeit und Fortpflanzungsfähig-

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

Sie können Fluoxetin - 1 A Pharma mit einer Mahlzeit oder zwi-

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

Für das Neugeborene kann das Risiko von Fehlbildungen am

Herzen erhöht sein, wenn Sie während der ersten Schwanger-

schaftsmonate mit Fluoxetin behandelt werden. Während das

Risiko für Fehlbildungen bei einem Fall pro 100 Schwanger-

schaften in der Gesamtbevölkerung liegt, deuten Studien auf

ein Risiko von zwei Fällen pro 100 Schwangerschaften hin, wenn die Mutter mit Fluoxetin behandelt wurde. Ihr Arzt wird zusammen mit Ihnen entscheiden, Fluoxetin während der Zeit

und/oder Ihren Arzt.

Schwangerschaft

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 norma-

lerweise während der ersten 24 Stunden nach der Geburt. Bitte informieren Sie in einem solchen Fall sofort Ihre Hebamme

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, Muskelschwäche, anhaltendes Schreien, Schwierigkeiten beim Saugen oder Schlafen. 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. Stillzeit 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 ver-

schreiben.

Fortpflanzungsfähigkeit

In Studien an Tieren reduzierte Fluoxetin die Qualität der Sper-Theoretisch könnte dies die Zeugungsfähigkeit beeinträchtigen, jedoch wurde bislang kein Einfluss auf die Fruchtbarkeit beim Menschen beobachtet.

von Maschinen Dieses Arzneimittel kann Ihre Urteilsfähigkeit oder Ihr Koordinationsvermögen beeinflussen. Sie dürfen sich nicht ohne Rat

Ihres Arztes oder Apothekers an das Steuer eines Fahrzeuges setzen oder Maschinen bedienen. Fluoxetin - 1 A Pharma enthält Lactose, Natrium und

Levomenthol Bitte nehmen Sie Fluoxetin - 1 A Pharma daher erst nach Rück-

sprache mit Ihrem Arzt ein, wenn Ihnen bekannt ist, dass Sie unter einer Unverträglichkeit gegenüber bestimmten Zuckern leiden.

Bei entsprechend sensibilisierten Patienten kann durch Levo-

menthol Überempfindlichkeitsreaktionen (einschließlich Atem-

not) ausgelöst werden. Dieses Arzneimittel enthält weniger als 1 mmol (23 mg) Natrium pro Tablette, d. h. es ist nahezu "natriumfrei".

46368865





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

Fluoxetin) täglich.

Die empfohlene Dosis beträgt 1 Tablette (entsprechend 20 mg

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 3 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.

Die empfohlene Dosis beträgt 3 Tabletten (entsprechend 60 mg

Fluoxetin) täglich. Zwangsstörung

Die empfohlene Dosis beträgt 1 Tablette (entsprechend 20 mg

Depression

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 3 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

Die Behandlung sollte unter der Aufsicht eines Spezialisten begonnen und von diesem überwacht werden. Die Anfangsdosis

beträgt ½ Tablette (entsprechend 10 mg Fluoxetin) täglich. Nach 1-2 Wochen kann Ihr Arzt die Dosis auf 1 Tablette (entsprechend 20 mg Fluoxetin) täglich erhöhen. Die Dosis sollte vorsichtig erhöht werden, damit Sie die niedrigste 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 2 Tabletten (entsprechend 40 mg Fluoxetin) nicht überschreiten. Die Höchstdosis beträgt 3 Tabletten (entsprechend 60 mg Fluoxetin) täglich. Eingeschränkte Leberfunktion Wenn Sie eine Lebererkrankung haben oder andere Arzneimit-

tel anwenden, die einen Einfluss auf Fluoxetin haben können, kann es sein, dass Ihr Arzt Ihnen eine niedrigere Dosis verschreibt oder Ihnen empfiehlt, Fluoxetin - 1 A Pharma in größeren Abständen (z.B. jeden zweiten Tag 1 Tablette 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, eingenommen werden.

Nehmen Sie die Tabletten unzerkaut mit ausreichend Flüssigkeit (vorzugsweise ein Glas Wasser) ein. Die Tabletten kann man auch in einem Glas Wasser zerfallen lassen und das Glas vollständig austrinken.

Die Tabletten können in gleiche Hälften geteilt werden. Legen Sie die Tabletten zum Teilen bitte mit der Bruchkerbe nach oben auf eine feste Unterlage und drücken mit dem Daumen auf die Tablettenmitte.



bitte sofort zur Notaufnahme des nächsten Krankenhauses oder informieren Sie sofort Ihren Arzt. Nehmen Sie, wenn möglich, die entsprechende Fluoxetin -

1 A Pharma-Packung mit. Zu den Symptomen einer Überdosierung gehören: Übelkeit, Erbrechen, Krampfanfälle, Herzbeschwerden (wie unregelmä-

Biger Herzschlag oder Herzstillstand), Lungenbeschwerden

und Veränderungen des Bewusstseins von Erregungszuständen bis 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 nächs-

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

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

Achten Sie darauf, dass Ihnen die Tabletten nicht ausgehen.

Absetzreaktionen bei Beendigung einer Behandlung mit

Ein plötzliches Absetzen der Behandlung sollte vermieden werden.

Bei Beendigung einer Behandlung mit Fluoxetin - 1 A Pharma sollte die Dosis schrittweise über einen Zeitraum von mindestens

Fluoxetin - 1 A Pharma

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.

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

Wenn Sie zu irgendeinem Zeitpunkt Gedanken haben, sich selbst zu verletzen, oder sich das Leben zu nehmen, gehen

Welche Nebenwirkungen sind möglich?

Sie zu Ihrem Arzt oder suchen Sie unverzüglich ein Krankenhaus auf (siehe Abschnitt 2 "Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen"). Wenn Sie einen Ausschlag oder eine allergische Reaktion

schwollene 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 kön-

nen Sie sich schlechter fühlen. Wenn Sie sich so fühlen,

bekommen, wie Juckreiz, geschwollene Lippen, eine ge-

wenden Sie sich bitte an Ihren Arzt. 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

Schwächegefühle, Benommenheit oder Verwirrtheit, meist

Atmung oder schnellerem Puls, Schwitzen, Muskelsteifheit oder Zittern, Verwirrtheit, äußerster Erregung oder Schläfrigkeit (nur selten).

- 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 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:

 Kopfschmerzen Diarrhö, Übelkeit Müdigkeit

Häufig (kann bis zu 1 von 10 Behandelten betreffen)

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

 verminderter Appetit, Gewichtsverlust Wie Fluoxetin - 1 A Pharma aussieht und Inhalt der Nervosität, Angst Ruhelosigkeit, schlechte Konzentrationsfähigkeit

verminderter Sexualtrieb oder sexuelle Probleme (einschließ-

lich Schwierigkeit, eine Erektion zur sexuellen Aktivität auf-

Gefühl eines schnellen und unregelmäßigen Herzschlags

- recht zu halten) Schlafstörungen, ungewöhnliche Träume, Schläfrigkeit Schwindel

Schlaflosigkeit

Geschmacksveränderungen unkontrollierbare schüttelnde Bewegungen verschwommenes Sehen

sich angespannt fühlen

- Hautrötung 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)

- sonderbares Denken

Zähneknirschen

Orgasmusprobleme

Gefühl neben sich zu stehen

- abnormal gehobene Stimmungslage
 - 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 "Warn-
 - gewichts- oder Koordinationsprobleme
- Ohrenklingen (Tinnitus)

- erhöhte Neigung zu Blutergüssen, Blutungen im Magen-Darm-Trakt
- kalter Schweiß

Unwohlsein

- Schwierigkeiten beim Wasserlassen sich heiß oder kalt fühlen
- **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 ruhi-
- gen Sitzenbleiben) (siehe Abschnitt 2 "Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen")
- unwillkürliche Bewegungen des Gesichts oder der Zunge schneller oder unregelmäßiger Herzschlag (Herzrhythmus-
- Entzündung eines Blutgefäßes (Vaskulitis), Gefäßerweiterung schnelle Schwellung des Gewebes um Hals, Gesicht, Mund
- und/oder Kehle Rachenentzündung (Pharyngitis)
 - Empfindlichkeit gegenüber Sonnenlicht Hautblutungen (Purpura, Ekchymose)

Schmerzen in der Speiseröhre

- Hautausschlag, der Blasen bilden kann und wie kleine Zielscheiben aussieht (dunkler Fleck in der Mitte umgeben von
 - einem blasseren Bereich, der von einem dunklen Ring umge-
- ben 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 Prolaktinspiegels im Blut
- verlängerte und schmerzhafte Erektion (Priapismus) Schleimhautblutungen
- Lungenprobleme Leberentzündung, abnormale Leberfunktionswerte
 - Muskelschmerzen
 - Probleme beim Wasserlassen
- Nicht bekannt (Häufigkeit auf Grundlage der verfügbaren Da-

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

"Schwangerschaft, 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

wurden, beobachtet.

Fluoxetin - 1 A Pharma Absetzreaktionen treten bei einer Beendigung der Behandlung häufig auf. Schwindelgefühl, Empfindungsstörungen (einschließlich Parästhesien), Schlafstörungen (einschließlich

Schlaflosigkeit und intensiver Träume), Schwächegefühl, Er-

regtheit oder Angst, Ubelkeit 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 eine gewisse Dauer besteht.

Zusätzliche Nebenwirkungen bei Kindern und Jugendlichen (8 bis 18 Jahre) Zusätzlich zu den oben aufgeführten möglichen Nebenwirkun-

gen kann Fluoxetin - 1 A Pharma das Wachstum verlangsamen

oder möglicherweise die sexuelle Entwicklung verzögern. Sui-

zidale Gedanken, suizidales Verhalten, Feindseligkeit, unty-

pisch wildes Verhalten und Nasenbluten wurde häufiger bei mit

rüber, während Sie Ihr Arzneimittel weiter einnehmen.

Die meisten dieser Nebenwirkungen gehen wahrscheinlich vo-

Antidepressiva behandelten Kindern und Jugendlichen beobachtet, als bei denen, die ein Placebo (Medikament ohne Wirkstoff) erhielten. Über die Abnahme der Konzentration eines bestimmten Enzyms, der alkalischen Phosphatase, wurde berichtet. 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

anzeigen. Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

Wie ist Fluoxetin - 1 A Pharma

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"

über die Toilette oder das Waschbecken). Fragen Sie in Ihrer Apo-

theke, wie das Arzneimittel zu entsorgen ist, wenn Sie es nicht

mehr verwenden. Sie tragen damit zum Schutz der Umwelt bei.

Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte

Abt. Pharmakovigilanz

D-53175 Bonn

Kurt-Georg-Kiesinger-Allee 3

Website: https://www.bfarm.de

aufzubewahren?

Nicht über 25 °C lagern.

angegebenem Verfallsdatum nicht mehr verwenden. Das Verfallsdatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats. Entsorgen Sie Arzneimittel niemals über das Abwasser (z. B. nicht

Weitere Informationen finden Sie unter https://www.bfarm.de/ arzneimittelentsorgung. Inhalt der Packung und weitere Informationen

Jede Tablette enthält 22,4 mg Fluoxetinhydrochlorid (entspre-

Die sonstigen Bestandteile sind mikrokristalline Cellulose, Croscarmellose-Natrium, Crospovidon (Ph. Eur.) (Typ B), Lactose-Monohydrat, Magnesiumstearat (Ph. Eur.), vorverkleisterte Maisstärke, Natriumcyclamat, Saccharin-Natrium, hochdisperses Siliciumdioxid, Pflaumen- und

Was Fluoxetin - 1 A Pharma enthält

Pfefferminz-Aroma (enthält Levomenthol)

Der Wirkstoff ist Fluoxetin.

chend 20 mg Fluoxetin).

Packung Fluoxetin - 1 A Pharma sind weiße, runde, beidseitig gewölbte Tabletten mit einseitiger Bruchkerbe. Die Tabletten können in gleiche Hälften geteilt werden.

Fluoxetin - 1 A Pharma ist in Packungen mit 20, 50 und 100 Ta-

bletten erhältlich. Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr gebracht.

83607 Holzkirchen Telefon: (08024) 908-3030 Hersteller

Pharmazeutischer Unternehmer

1 A Pharma GmbH

Industriestraße 18

Salutas Pharma GmbH Otto-von-Guericke-Allee 1 39179 Barleben

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im März 2025.

46368865

Bitte bewahren Sie das Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf!

1 A Pharma GmbH wünscht gute Besserung!

Gedächtnisstörungen vergrößerte (erweiterte) Pupillen

niedriger Blutdruck

Atemnot

Schwierigkeiten beim Schlucken Haarausfall

Nasenbluten

Gelegentlich (kann bis zu 1 von 100 Behandelten betreffen)

hinweise und Vorsichtsmaßnahmen")

Muskelzuckungen, unwillkürliche Bewegungen oder Gleich-