Fluoxetin 40 - 1 A Pharma® 40 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.

1. Was ist Fluoxetin - 1 A Pharma und wofür wird es angewendet?

Was in dieser Packungsbeilage steht

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

Was ist Fluoxetin - 1 A Pharma und

wofür wird es angewendet? Fluoxetin - 1 A Pharma ist ein Antidepressivum. Es gehört zur Gruppe der selektiven Serotonin-Wiederaufnahmehemmer

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

<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 Depres-

sion, 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 eingenom-

men werden, 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 einnehmen.

wenn Sie andere Arzneimittel zur Behandlung einer Depression einnehmen, die als irreversible nicht-selektive Monoaminoxidase (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 2 Wochen nach Beendigung einer Behandlung mit einem irreversiblen nicht-selektiven MAO-Hemmer (z. B. Tranylcy-

Nehmen Sie mindestens 5 Wochen, nachdem Sie die Einnahme 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.

Fluoxetin - 1 A Pharma einnehmen.

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

promin) begonnen werden.

folgenden Punkte auf Sie zutreffen: wenn Sie an Epilepsie leiden oder in der Vergangenheit Krampfanfälle hatten. Wenn Sie einen Krampfanfall haben

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, bevor Sie

Benachrichtigen Sie Ihren Arzt, wenn einer oder mehrere der

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 werwenn 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 (Ubelkeit) oder wegen der Anwendung von Diuretika (Ent-

mitteln".

auch länger.

wässerungstabletten) leiden. wenn bei Ihnen ein Glaukom (erhöhter Augeninnendruck) wenn 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

von Fluoxetin - 1 A Pharma zusammen mit anderen Arznei-

beeinflussen oder das Blutungsrisiko erhöhen können, siehe 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

wenn Sie derzeit mit MAO-Hemmern (angewendet zur Behandlung 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, Bewusstseins-

veränderungen, wie Verwirrtheit, Reizbarkeit und äußerste Erregtheit auftreten: Es ist möglich, dass Sie an einem sogenannten Serotoninsyndrom oder malignen neurolepti-

ma beendet werden muss. können Sie manchmal Gedanken daran haben, sich selbst zu verletzen oder Suizid zu begehen. Solche Gedanken können bei der erstmaligen Anwendung von Antidepressiva verstärkt sein, denn alle diese Arzneimittel brauchen einige Zeit bis sie wirken, gewöhnlich etwa 2 Wochen, manchmal

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

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

Gedanken daran entwickeln, sich selbst zu verletzen oder sich das Leben zu nehmen. Es kann hilfreich sein, wenn Sie einem Freund oder Ver-

Absetzreaktionen bei Beendigung einer Behandlung mit einem 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

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 chend den Bedürfnissen des Patienten (siehe Abschnitt 3).

SSRI/SNRI) können Symptome einer sexuellen Funktionsstörung verursachen (siehe Abschnitt 4). In bestimmten Fällen blieben diese Symptome nach Beendigung der Behandlung bestehen.

von Maschinen

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

Außerdem gibt es nur begrenzte Informationen zur Unbe-

denklichkeit einer Langzeitanwendung von Fluoxetin in die-

ser Altersgruppe bezüglich Wachstum, Pubertät, geistiger und emotionaler Entwicklung und Verhaltensentwicklung.

mittel einnehmen. schen Syndrom leiden. Dieses Syndrom tritt selten auf, kann aber möglicherweise zu lebensbedrohlichen Zuständen führen. Wenden Sie sich bitte sofort an Ihren Arzt. fähiakeit Es kann sein, dass die Anwendung von Fluoxetin - 1 A Pharmuten, schwanger zu sein, oder beabsichtigen, schwanger zu werden, fragen Sie vor der Einnahme dieses Arzneimittels Suizidgedanken und Verschlechterung Ihrer Depression/ Ihren Arzt oder Apotheker um Rat. Angststörung Wenn Sie depressiv sind oder unter Angststörungen leiden, **Schwangerschaft**

sich das Leben zu nehmen, oder daran gedacht haben, sich selbst zu verletzen.

wandten 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.

er, 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

Faktoren abhängig sein, einschließlich der Behandlungsdau-

Wochen oder Monaten schrittweise zu reduzieren, entspre-Arzneimittel wie Fluoxetin - 1 A Pharma (so genannte

ten 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 Kin-

dern angewendet werden, die jünger als 8 Jahre sind. Einnahme von Fluoxetin - 1 A Pharma zusam-

men mit anderen Arzneimitteln Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere

Arzneimittel 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 be-

gar 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

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

mer dürfen nicht zusammen mit Fluoxetin - 1 A Pharma

angewendet werden, da es zu schwerwiegenden oder so-

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 Phar-

ma eingenommen werden. Ihr Arzt wird häufigere Kontrol-

len durchführen. 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 Behand-

lung 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, Ha-

loperidol), 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 aus-

geschlossen 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. Wenn eine Behandlung mit Fluoxetin - 1 A Pharma begonnen oder beendet wird, kann es sein, dass Ihr Arzt Ihre Dosis dieser Arzneimittel anpassen muss. Wenn Sie Arz-

neimittel zur Blutverdünnung einnehmen, muss Ihr Arzt be-

stimmte 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 her-

vorrufen können (z. B. Diuretika, Desmopressin, Carbama-

zepin 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 Sie können Fluoxetin - 1 A Pharma mit einer Mahlzeit oder zwischen den Mahlzeiten einnehmen. Sie sollten Alkohol vermeiden, während Sie dieses Arznei-

Schwangerschaft, Stillzeit und Fortpflanzungs-Wenn Sie schwanger sind oder stillen, oder wenn Sie ver-

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 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

der Schwangerschaft allmählich abzusetzen oder unter be-

stimmten 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 Schwan-

gerschaft oder kurz vor der Geburt, da die folgenden Neben-

wirkungen 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.

ter 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 beeinträchti-

gen, jedoch wurde bislang kein Einfluss auf die Fruchtbarkeit

Fluoxetin wird in die Muttermilch ausgeschieden und kann

beim Säugling Nebenwirkungen hervorrufen. Daher sollten

Sie nur stillen, wenn dies unbedingt notwendig ist. Wenn wei-

Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen

Atemnot) ausgelöst werden.

beim Menschen beobachtet.

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

Rücksprache mit Ihrem Arzt ein, wenn Ihnen bekannt ist,

dass Sie unter einer Unverträglichkeit gegenüber bestimmten

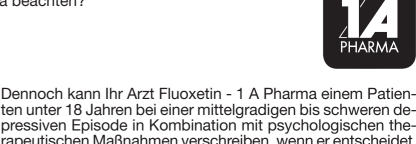
und Levomenthol Bitte nehmen Sie Fluoxetin - 1 A Pharma daher erst nach

Zuckern leiden. Dieses Arzneimittel enthält weniger als 1 mmol (23 mg) Natrium pro Tablette, d. h. es ist nahezu "natriumfrei".

Bei entsprechend sensibilisierten Patienten kann durch Levo-

menthol Überempfindlichkeitsreaktionen (einschließlich Fortsetzung auf der Rückseite >>

46368869



) 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 ½ Tablette (entsprechend Ihr Arzt wird die Dosis innerhalb von 3-4 Wochen nach Be-

20 mg Fluoxetin) täglich.

ginn der Behandlung überprüfen und, wenn nötig, anpassen. Wenn es erforderlich ist, kann die Dosis schrittweise bis auf höchstens 1 ½ 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 1 ½ Tabletten (entsprechend

60 mg Fluoxetin) täglich. <u>Zwangsstörung</u>

Die empfohlene Dosis beträgt ½ Tablette (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 1 ½ 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 begonnen und von diesem überwacht werden. Die Anfangsdosis beträgt ¼ Tablette (entsprechend 10 mg Fluoxetin) täg-

lich. Nach 1-2 Wochen kann Ihr Arzt die Dosis auf 1/2 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. Altere Patienten Ihr Arzt wird die Dosis vorsichtiger erhöhen und die tägliche

Fluoxetin) nicht überschreiten. Die Höchstdosis beträgt

1 ½ 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 es sein, dass Ihr Arzt Ihnen eine niedrigere Dosis

verschreibt oder Ihnen empfiehlt, Fluoxetin - 1 A Pharma in

Dosis sollte im allgemeinen 1 Tablette (entsprechend 40 mg

größeren Abständen (z.B. jeden zweiten Tag ½ Tablette entsprechend 20 mg Fluoxetin) einzunehmen.

Glas vollständig austrinken.

Art der Anwendung

menrere Einzelgaben, mit einer Manizeit oder unabhangig 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

Fluoxetin - 1 A Pharma kann als Einzeldosis oder verteilt auf

die Tabletten zum Teilen bitte mit der Bruchkerbe nach oben auf eine feste Unterlage und drücken mit dem Daumen auf die Tablettenmitte.

Die Tabletten sind viertelbar. Legen Sie



Nehmen Sie, wenn möglich, die entsprechende Fluoxetin - 1 A Pharma-Packung mit. Zu den Symptomen einer Uberdosierung gehören: Ubelkeit,

Erbrechen, Krampfanfälle, Herzbeschwerden (wie unregel-

hauses oder informieren Sie sofort Ihren Arzt.

mäßiger 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 nächsten 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

Achten Sie darauf, dass Ihnen die Tabletten nicht ausgehen.

Absetzreaktionen bei Beendigung einer Behandlung mit Fluoxetin - 1 A Pharma

Ein plötzliches Absetzen der Behandlung sollte vermieden

weiterhin einnehmen.

werden. 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 einzu-

nehmen, um diese dann nach Anweisung des Arztes in

nunmehr kleineren Schritten zu reduzieren.

und Vorsichtsmaßnahmen").

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 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 Sie zu Ihrem Arzt oder suchen Sie unverzüglich ein

Krankenhaus auf (siehe Abschnitt 2 ... Warnhinweise

Wenn Sie einen Ausschlag oder eine allergische Reaktion

bekommen, wie Juckreiz, geschwollene Lippen, eine ge-

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 können Sie sich schlechter fühlen. Wenn Sie sich so fühlen, wenden Sie sich bitte an Ihren Arzt.

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 schnel-

lerer Atmung oder schnellerem Puls, Schwitzen, Muskelsteifheit oder Zittern, Verwirrtheit, äußerster Erregung oder

Schwächegefühle, Benommenheit oder Verwirrtheit, meist bei älteren Patienten und bei (älteren) Patienten, die Tab-

Benachrichtigen Sie Ihren Arzt sofort, wenn Ihre Haut

Schläfrigkeit (nur selten).

letten 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 Ih-

nen 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)

Diarrhö, Übelkeit Müdigkeit Fluoxetin - 1 A Pharma ist in Packungen mit 20, 50 und

Nervosität, Angst Ruhelosigkeit, schlechte Konzentrationsfähigkeit sich angespannt fühlen

Schlaflosigkeit

Kopfschmerzen

- verminderter Sexualtrieb oder sexuelle Probleme (einschließlich Schwierigkeit, eine Erektion zur sexuellen Aktivität aufrecht zu halten)
- Schlafstörungen, ungewöhnliche Träume, Schläfrigkeit Schwindel
- Geschmacksveränderungen unkontrollierbare schüttelnde Bewegungen verschwommenes Sehen

Häufig (kann bis zu 1 von 10 Behandelten betreffen)

verminderter Appetit, Gewichtsverlust

- Hautrötung
- Gefühl eines schnellen und unregelmäßigen Herzschlags
- 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 wäh-
- rend der Therapie mit Fluoxetin oder kurze Zeit nach Beendigung der Behandlung sind berichtet worden (siehe Abschnitt 2 "Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen") Muskelzuckungen, unwillkürliche Bewegungen oder Gleichgewichts- oder Koordinationsprobleme

Gedächtnisstörungen vergrößerte (erweiterte) Pupillen

- Ohrenklingen (Tinnitus)
- niedriger Blutdruck
- Atemnot Nasenbluten
- Schwierigkeiten beim Schlucken

Haarausfall

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

und Vorsichtsmaßnahmen")

Stottern

Aggression

- Verwirrtheit
- Krampfanfälle psychomotorische Unruhe/Akathisie (Unfähigkeit zum ruhigen Sitzenbleiben) (siehe Abschnitt 2 "Warnhinweise
- störungen) Entzündung eines Blutgefäßes (Vaskulitis), Gefäßerweite-

unwillkürliche Bewegungen des Gesichts oder der Zunge

schneller oder unregelmäßiger Herzschlag (Herzrhythmus-

- 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 Zielscheiben 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 Prolaktinspiegels im Blut
- Schleimhautblutungen Lungenprobleme Leberentzündung, abnormale Leberfunktionswerte

verlängerte und schmerzhafte Erektion (Priapismus)

- Muskelschmerzen Probleme beim Wasserlassen
- Nicht bekannt (Häufigkeit auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht abschätzbar)

in Abschnitt 2

Fluoxetin - 1 A Pharma

schwere vaginale Blutungen kurz nach der Geburt (postpartale Hämorrhagie), siehe weitere Informationen unter "Schwangerschaft, Stillzeit und Fortpflanzungsfähigkeit"

Knochenbrüche Ein erhöhtes Risiko für das Auftreten von Knochenbrüchen wurde bei Patienten, die mit dieser Arzneimittelgruppe behandelt wurden, beobachtet.

Absetzreaktionen bei Beendigung einer Behandlung mit

Absetzreaktionen treten bei einer Beendigung der Behand-

lung häufig auf. Schwindelgefühl, Empfindungsstörungen (einschließlich Parästhesien), Schlafstörungen (einschließlich Schlaflosigkeit und intensiver Träume), Schwächegefühl, Erregtheit 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. Die meisten dieser Nebenwirkungen gehen wahrscheinlich vorüber, während Sie Ihr Arzneimittel weiter einnehmen.

chen (8 bis 18 Jahre) Zusätzlich zu den oben aufgeführten möglichen Nebenwirkungen kann Fluoxetin - 1 A Pharma das Wachstum verlangsamen oder möglicherweise die sexuelle Entwicklung verzö-

gern. Suizidale Gedanken, suizidales Verhalten, Feindseligkeit,

untypisch wildes Verhalten und Nasenbluten wurde häufiger

bei mit Antidepressiva behandelten Kindern und Jugendli-

chen beobachtet, als bei denen, die ein Placebo (Medikament

Zusätzliche Nebenwirkungen bei Kindern und Jugendli-

ohne Wirkstoff) erhielten. Uber 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 Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte

anzeigen. Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie

dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugäng-

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf dem Umkarton

und der Blisterpackung nach "verwendbar bis" oder "verw.

bis" angegebenem Verfallsdatum nicht mehr verwenden. Das Verfallsdatum bezieht sich auf den letzten Tag des angege-

dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden. Wie ist Fluoxetin - 1 A Pharma aufzubewahren?

Abt. Pharmakovigilanz

Nicht über 25 °C lagern.

D-53175 Bonn

lich auf.

Kurt-Georg-Kiesinger-Allee 3

Website: https://www.bfarm.de

benen Monats. Entsorgen Sie Arzneimittel niemals über das Abwasser (z. B. nicht über die Toilette oder das Waschbecken). Fragen Sie in

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

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

Inhalt der Packung und weitere Informationen Was Fluoxetin - 1 A Pharma enthält Der Wirkstoff ist Fluoxetin. Jede Tablette enthält 44,8 mg Fluoxetinhydrochlorid (entsprechend 40 mg Fluoxetin).

mikrokristalline Cellulose, Croscarmellose-Natrium, Crospovidon (Ph. Eur.) (Typ B), Lactose-Monohydrat, Magnesium-

stearat (Ph. Eur.), vorverkleisterte Maisstärke, Natriumcycla-

mat, Saccharin-Natrium, hochdisperses Siliciumdioxid,

Pflaumen- und Pfefferminz-Aroma (enthält Levomenthol) Wie Fluoxetin - 1 A Pharma aussieht und Inhalt

Die sonstigen Bestandteile sind

der Packung Fluoxetin - 1 A Pharma sind weiße, runde, beidseitig gewölbte Tabletten mit Kreuzbruchkerbe. Die Tabletten sind viertelbar.

100 Tabletten erhältlich. Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den

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

Hersteller

Pharmazeutischer Unternehmer

Otto-von-Guericke-Allee 1 39179 Barleben

Verkehr gebracht.

1 A Pharma GmbH

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im März 2025.

Salutas Pharma GmbH

Bitte bewahren Sie das Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf! 1 A Pharma GmbH wünscht gute Besserung!

46368869