Citalopram ARISTO 10 mg Filmtabletten

Zur Anwendung bei Erwachsenen Wirkstoff: Citalopram

ARISTO

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 Citalopram Aristo® und wofür wird es angewen-
- 2. Was sollten Sie vor der Einnahme von Citalopram
- Aristo® beachten?

1. Was ist Citalopram Aristo® und wofür wird es ange-Citalopram Aristo® ist ein Antidepressivum, das zur Gruppe

der sogenannten SSRIs (selektive Serotonin-Wiederaufnahmehemmer) gehört.

Citalopram Aristo® wird angewendet zur Behandlung von depressiven Erkrankungen (Episoden einer Major Depression).

2. Was sollten Sie vor der Einnahme von Citalopram Aristo® beachten?

Citalopram Aristo® darf nicht eingenommen werden,

- wenn Sie allergisch gegen Citalopram oder einen der in Abschnitt 6. genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind
- in Kombination mit sogenannten Monoaminoxidase-Hemmern (MAOIs) (einschließlich Selegilin in einer Dosierung von mehr als 10 mg pro Tag) oder innerhalb von zwei Wochen nach Beendigung einer Therapie mit irreversiblen MAO-Hemmern (zu diesen Arzneimitteln zählt beispielsweise Tranylcypromin) sowie nicht früher als einen Tag nach Absetzen von Moclobemid (zur Behandlung von Depressionen) oder Selegilin (zur Behandlung der Parkinson-Krankheit). Eine Behandlung mit MAO-Hemmern darf frühestens eine Woche nach Absetzen von Citalopram Aristo® begonnen werden.
- Es sind Fälle von schwerwiegenden und mitunter tödlichen Verläufen bei Patienten unter der Therapie mit SSRIs (Gruppe der Arzneimittel zu denen auch Citalopram Aristo® gehört) in Kombination mit MAO-Hemmern (auch Moclobemid, Linezolid oder Selegilin) berichtet worden. in Kombination mit Linezolid (einem Antibiotikum), es sei
- denn, es besteht die Möglichkeit der engmaschigen Überwachung und Kontrolle des Blutdrucks durch den behandelnden Arzt. wenn Sie angeborene Herzrhythmusstörungen haben oder
- bei Ihnen schon einmal Episoden von Herzrhythmusstörungen aufgetreten sind (im EKG sichtbar; dies ist eine Untersuchung zur Beurteilung der Herzfunktion). - wenn Sie Arzneimittel zur Behandlung von Herzrhythmusstö-
- rungen einnehmen oder Arzneimittel, die den Herzrhythmus beeinflussen können (siehe unten im Abschnitt "Einnahme von Citalopram Aristo® zusammen mit anderen Arzneimit-Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, bevor Sie

Citalopram Aristo® einnehmen. Im Folgenden wird beschrieben, wann Sie Citalopram Aristo®

nur unter bestimmten Bedingungen und nur mit besonderer Vorsicht anwenden dürfen. Befragen Sie hierzu bitte Ihren Arzt. Dies gilt auch, wenn diese Angaben bei Ihnen früher einmal zutrafen. Citalopram Aristo® sollte nicht angewendet werden bei

Patienten, die gleichzeitig mit Arzneimitteln, die serotonerge Wirkstoffe enthalten (z. B. Tramadol, Buprenorphin, Sumatriptan oder andere Triptane, Oxitriptan, Tryptophan (Serotoninvorstufen) oder Buspiron) behandelt werden. Die gleichzeitige Anwendung kann zu einem Serotoninsyndrom, einer potenziell lebensbedrohlichen Erkrankung, führen (siehe Abschnitt 2. "Einnahme von Citalopram Aristo® zusammen mit anderen Besondere Vorsicht bei der Einnahme von Citalopram

Aristo® ist erforderlich, - wenn Sie an Störungen der Herzfunktion leiden oder gelit-

- ten haben oder vor kurzem einen Herzanfall hatten. wenn Sie einen niedrigen Ruhepuls haben und/oder Ihnen
- bekannt ist, dass Sie unter Salzverlust infolge von länger andauerndem, starkem Durchfall und Erbrechen oder infolge der Einnahme von Diuretika (Entwässerungstabletten) leiden bei schnellem oder unregelmäßigem Herzschlag, Ohn-macht, Kollaps oder Schwindelgefühl beim Aufstehen, was
- auf eine gestörte Herzschlagfrequenz hindeuten kann Informieren Sie Ihren Arzt, wenn Sie an eingeschränkter Leberoder Nierenfunktion leiden. Ihr Arzt wird dann eventuell Ihre

Dosis anpassen (siehe Abschnitt 3. "Wie ist Citalopram Aristo® Bei Patienten mit Epilepsie sollte die Behandlung mit Citalopram Aristo® beendet werden, wenn Krampfanfälle

auftreten oder die Anfallshäufigkeit zunimmt (siehe auch Abschnitt 4. "Welche Nebenwirkungen sind möglich?"). So, wie für andere Serotonin-Wiederaufnahmehemmer be-

schrieben, könnte auch Citalopram bei Patienten mit Diabetes

die Blutzuckereinstellung beeinflussen. Die Dosis von Insulin

oder blutzuckersenkenden Arzneimitteln zum Einnehmen muss unter Umständen angepasst werden. Während der Behandlung mit Citalopram sind selten Fälle einer Hyponatriämie (verringerte Natriumkonzentration im Blut) berichtet worden, möglicherweise verursacht durch eine inadäquate Sekretion des Antidiuretischen Hormons (SIADH), die

in der Regel nach Absetzen der Behandlung reversibel war. Die meisten Berichte betrafen ältere Patientinnen; Patienten, die Diuretika einnahmen oder Patienten, die aus anderen Gründen einen Volumenmangel hatten. Anzeichen hierfür können Unwohlsein mit Muskelschwäche und Verwirrtheit sein Wenn Sie an einer manisch-depressiven Erkrankung leiden, kann es zum Auftreten manischer Phasen kommen. Diese Phasen sind gekennzeichnet durch übersprudelnde und schnell wechselnde Ideen, übersteigerte Fröhlichkeit

und übermäßige körperliche Aktivität. In diesem Fall ist Citalopram Aristo $^{\rm @}$ von Ihrem Arzt abzusetzen.

Wie auch bei anderen Arzneimitteln, die zur Behandlung von

depressiven Erkrankungen oder ähnlichen Erkrankungen angewendet werden, tritt eine Besserung nicht sofort ein. Nach Beginn der Behandlung mit Citalopram Aristo® kann es meh-

Wichtige Informationen zu Ihrer Erkrankung

rere Wochen dauern, bevor Sie eine Besserung bemerken. Es ist sehr wichtig, dass Sie sich genau an die Anweisungen Ihres Arztes halten und nicht die Behandlung abbrechen oder die Dosis verändern, ohne Ihren Arzt zu fragen. Sexuelle Funktionsstörung

Arzneimittel wie Citalopram Aristo® (sogenannte SSRIs/SNRIs) können Symptome einer sexuellen Funktionsstörung verursa-

chen (siehe Abschnitt 4. "Welche Nebenwirkungen sind möglich?"). In bestimmten Fällen blieben diese Symptome nach Beendigung der Behandlung bestehen. Suizidgedanken und Verschlechterung Ihrer Depression Wenn Sie depressiv sind, 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 zwei

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 wenn Sie ein **junger Erwachsener** sind. Ergebnisse aus kli-

nischen Studien haben ein erhöhtes Risiko für das Auftreten von Suizidverhalten bei jungen Erwachsenen im Alter bis 25 Jahre 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 Ge-

danken 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. Bitten Sie diese Personen, diese Packungsbeilage zu lesen. Fordern Sie sie auf Ihnen mitzuteilen, wenn sie den Eindruck haben, dass sich Ihre Depression verschlimmert oder wenn sie sich Sorgen über

Verhaltensänderungen bei Ihnen machen. Akathisie/psychomotorische Unruhe Die Anwendung von Citalopram Aristo® wurde mit der Ent-

wicklung von Akathisien in Verbindung gebracht, die charakterisiert sind durch eine subjektiv unangenehme oder als quälend erlebte Ruhelosigkeit und Notwendigkeit sich zu bewegen, oft zusammen mit einer Unfähigkeit still zu sitzen oder still zu stehen. Dies tritt am ehesten während der ersten Behandlungswochen auf. Für Patienten, bei denen solche Symptome auftreten, kann eine Dosiserhöhung schädlich sein.

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. "Welche Nebenwirkungen sind möglich?"). 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 Citalopram Aristo® die Dosis über einen Zeitraum von mehreren Wochen oder Monaten schrittweise zu reduzieren, entsprechend den

Bedürfnissen des Patienten (siehe Abschnitt 3. "Wie ist Citalo-

Im Zusammenhang mit der Einnahme von Arzneimitteln

wie Citalopram Aristo® kam es selten zu verlängerter Blu-

pram Aristo® einzunehmen?").

Blutungen

- 5. Wie ist Citalopram Aristo® aufzubewahren?
- 4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
- 6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

3. Wie ist Citalopram Aristo® einzunehmen?

tungszeit und/oder Blutungen [z. B. großen flächenhaften

Hautblutungen (Ekchymosen), gynäkologischen Blutungen, Magen-Darm-Blutungen und anderen Haut- oder Schleimhautblutungen]. Wenn Sie schwanger sind, siehe Abschnitt 2. "Schwangerschaft, Stillzeit und Fortpflanzungsfähigkeit". Vorsicht ist geboten bei Patienten mit Blutungsanomalien in der Vorgeschichte und während der gleichzeitigen Anwendung von Arzneimitteln, die das Blutungsrisiko erhöhen können (siehe Abschnitt 2. "Einnahme von Cītalopram Aristo® zusammen mit anderen Arzneimitteln"). Wenn Sie an einer Psychose mit depressiven Episoden leiden,

kann die Behandlung mit Citalopram Aristo® psychotische Symptome (z. B. Halluzinationen oder wahnhaftes Erleben) verstärken. Es liegen zurzeit nur wenige klinische Erfahrungen zum gleich-

herapie vor, so dass hier Vorsicht geboten ist. Informieren Sie Ihren Arzt, wenn Sie Augenprobleme wie z. B. bestimmte Arten eines Glaukoms (erhöhter Augeninnendruck) haben. Citalopram Aristo® sollte in diesem Fall mit Vor-

sicht angewendet werden. Kinder und Jugendliche (unter 18 Jahren)

Citalopram Aristo® sollte normalerweise nicht bei Kindern und Jugendlichen unter 18 Jahren angewendet werden. Zudem sollten Sie wissen, dass Patienten unter 18 Jahren bei Einnahme dieser Klasse von Arzneimitteln ein erhöhtes Risiko für Nebenwirkungen wie Suizidversuch, suizidale Gedanken und Feindseligkeit (vorwiegend Aggressivität, oppositionelles Verhalten und Wut) aufweisen. Dennoch kann Ihr Arzt einem Patienten unter 18 Jahren Citalopram Aristo® verschreiben, wenn er entscheidet, dass dieses Arzneimittel im bestmöglichen Interesse des Patienten ist. Wenn Ihr Arzt einem Patienten unter 18 Jahren Citalopram Aristo® 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 Citalopram Aristo® einnimmt, eines der oben aufgeführten Symptome auftritt oder sich verschlimmert. Darüber hinaus sind die langfristigen sicherheitsrelevanten Auswirkungen von Citalopram Aristo® in Bezug auf Wachstum, Reifung und kognitive Entwicklung sowie Verhaltensentwicklung in dieser Altersgruppe noch nicht

Ältere Patienten (über 65 Jahre)

nachgewiesen worden.

Patienten im höheren Lebensalter sind empfindlicher gegenüber der Wirkung von Antidepressiva, so dass von Ihrem behandelnden Arzt die Dosierung von Citalopram Aristo® angepasst wird. Bei evtl. Nebenwirkungen informieren Sie bitte Ihren behandelnden Arzt.

Einnahme von Citalopram Aristo® zusammen mit anderen Arzneimitteln

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

Nehmen Sie nur jene Arzneimittel gleichzeitig m Citalopram Aristo® ein, die Ihnen der Arzt verschrieben hat. gleichzeitig mit Beachten Sie bitte, dass diese Angaben auch für vor kurzem angewandte Arzneimittel gelten können. Citalopram Aristo® darf nicht eingenommen werden,

- wenn Sie sogenannte MAO-Hemmer (einschließlich Sele-

- gilin in einer Dosierung von mehr als 10 mg pro Tag) einnehmen, da diese Kombination zu ernsten Nebenwirkungen (Serotonin-Syndrom) führen kann. Es muss ein ausreichender Zeitabstand beim Wechsel zwischen den beiden Arzneimitteln gegeben sein. Dieser Wechsel darf nur unter sorgfältiger ärztlicher Kontrolle erfolgen. Citalopram Aristo® darf nicht innerhalb von zwei Wochen nach Beendigung einer Therapie mit irreversiblen MAO-Hemmern (z. B. Tranylcypromin) sowie nicht früher als einen Tag nach Absetzen von Moclobemid (zur Behandlung von Depressionen) oder Selegilin (zur Behandlung der Parkinson-Krankheit) eingenommen werden. Eine Behandlung mit MAO-Hemmern darf frühestens eine Woche nach Absetzen von Citalopram Aristo® begonnen werden. Schwerwiegende und manchmal tödliche Reaktionen sind aufgetreten bei Patienten, die SSRIs zusammen mit MAO-Hemmern (auch Moclobemid, Linezolid oder Selegilin) erhalten haben. wenn Sie das Antibiotikum Linezolid einnehmen.
- wenn Sie Arzneimittel zur Behandlung von Herzrhythmusstörungen einnehmen oder Arzneimittel, die den Herzrhyth-
- mus beeinflussen können, z.B. Antiarrhythmika der Klasse IA und III, Antipsychotika (z. B. Phenothiazin-Derivate, Pimozid, Haloperidol), trizyklische Antidepressiva, bestimmte antimikrobielle Mittel (z. B. Sparfloxacin, Moxifloxacin, Erythromycin IV, Pentamidin, Antimalaria-Mittel wie insbesondere Halofantrin), bestimmte Antihistaminika (Astemizol, Mizolastin, usw.). Wenden Sie sich bei weiteren Fragen dazu Citalopram Aristo® soll nicht zusammen mit Sumatriptan und ähnlichen Präparaten (Arzneimittel zur Behandlung von Migräne), Tramadol oder Buprenorphin (Arzneimittel zur

Behandlung von Schmerzzuständen), Tryptophan oder Oxitriptan (Vorstufen des Botenstoffes Serotonin) eingenommen werden, da dies zu einem Serotoninsyndrom, einer potenziell lebensbedrohlichen Erkrankung, führen kann (Erläuterung siehe Abschnitt 4. "Welche Nebenwirkungen sind möglich?"). Es zeigten sich zudem einzelne Fälle eines Serotoninsyndroms bei Kombination von Citalopram mit Moclobemid oder Bus-Die gleichzeitige Gabe von Citalopram und Johanniskrautpräparaten (pflanzliche Arzneimittel zur Behandlung von Depressionen) ist wegen der erhöhten Gefahr des Auftretens von

Nebenwirkungen zu vermeiden. Die gleichzeitige Gabe von Cimetidin, Lansoprazol und Omeprazol (zur Behandlung von Magengeschwüren), Fluconazol (zur Behandlung von Pilzinfektionen), Fluvoxamin (Antidepressivum) und Ticlopidin (zur Reduzierung des Schlaganfall-

risikos). Diese können einen Anstieg der Konzentration von Citalopram im Blut verursachen. Eine Dosisanpassung kann erforderlich sein. Vorsicht ist geboten bei der gleichzeitigen Einnahme von Flecainid oder Propafenon (Arzneimittel zur Behandlung von Herzerkrankungen), Desipramin, Clomipramin und Nortriptylin (Arzneimittel zur Behandlung von Depressionen) oder Risperidon, Thioridazin und Haloperidol (Arzneimittel zur Be-

handlung von Schizophrenie und Psychosen). Eine Dosisan-

passung kann erforderlich sein.

überwacht werden.

Die gleichzeitige Einnahme von Metoprolol (Arzneimittel zur Behandlung von hohem Blutdruck und Herzerkrankungen) führt zu einer Erhöhung des Blutspiegels von Metoprolol. Eine Dosisanpassung kann erforderlich sein. Obwohl bisher nur sehr selten Wechselwirkungen bei gleichzeitiger Anwendung von Citalopram Aristo® und Lithium (zur Vorbeugung und Behandlung manisch-depressiver Störungen) bekannt geworden sind, sollte die Behandlung sorgfältig

Bei gleichzeitiger Anwendung von Citalopram und Gerinnungshemmern (Antikoagulantien), die Thrombozytenfunktion beeinflussenden Arzneimitteln oder anderen Medikamenten, die das Blutungsrisiko erhöhen, ist Vorsicht geboten (siehe auch "Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen" in Abschnitt 2). Solche Arzneimittel sind z. B. nichtsteroidale Antiphlogistika, Acetylsalicylsäure, Dipyridamol, antipsychotisch wirksame

Arzneimittel und Ticlopidin. Vorsicht ist geboten bei der gleichzeitigen Anwendung von Arzneimitteln, die den Kalium- oder Magnesiumblutspiegel senken, da diese Zustände das Risiko für lebensbedrohliche Herzrhythmusstörungen erhöhen. Bei der gleichzeitigen Anwendung mit Imipramin und Desipramin (beides Arzneimittel zur Behandlung von Depressio-

nen) ist Vorsicht geboten. Eine Dosisanpassung von Desipramin kann erforderlich sein. Citalopram Aristo® kann die Krampfschwelle herabsetzen. Deshalb ist Vorsicht geboten bei der gleichzeitigen Behandlung mit Arzneimitteln, die ebenfalls die Krampfschwelle

herabsetzen können, z. B. Mefloquin (Malariamittel), Bupropion (zur Behandlung von Depressionen), Tramadol (starkes Schmerzmittel), Neuroleptika (Arzneimittel zur Behandlung von Schizophrenie oder Psychosen) und Arzneimitteln zur Behandlung von Depressionen (SSRIs). Es wurden Wechselwirkungen zwischen Citalopram Aristo® und Clozapin (Arzneimittel zur Behandlung von Psychosen)

berichtet, die das Risiko für das Auftreten von Nebenwirkungen, die mit Clozapin verbunden sind, erhöhen können. Die Årt dieser Wechselwirkungen ist nicht vollständig geklärt. Einnahme von Citalopram Aristo® zusammen mit Nahrungsmitteln, Getränken und Alkohol

ten eingenommen werden (siehe Abschnitt 3. "Wie ist Citalopram Aristo® einzunehmen?"). Obwohl keine Hinweise für Wechselwirkungen zwischen Cita-

lopram und Alkohol vorliegen, sollte - wie auch bei anderen

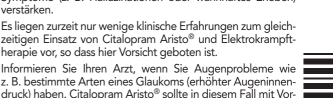
Arzneimitteln, die auf das zentrale Nervensystem wirken – bei

Citalopram Aristo® kann unabhängig von den Mahlzei-

der Behandlung mit Citalopram Aristo® auf Alkohol verzichtet Schwangerschaft, Stillzeit und Fortpflanzungsfähigkeit Wenn Sie schwanger sind oder stillen, oder wenn Sie vermuten, schwanger zu sein oder beabsichtigen, schwanger zu wer-

den, fragen Sie vor der Einnahme dieses Arzneimittels Ihren

Arzt oder Apotheker um Rat.











Schwangerschaft

Zur Anwendung von Citalopram während der Schwangerschaft liegen nur begrenzte Erfahrungen vor. Nehmen Sie Citalopram Aristo® nicht ein, wenn Sie schwanger sind oder eine Schwangerschaft planen, es sei denn, Ihr Arzt hält die Einnahme für unbedingt erforderlich.

Sie sollten die Behandlung mit Citalopram Aristo® nicht plötzlich absetzen. Falls Sie Citalopram Aristo® in den letzten 3 Monaten der Schwangerschaft eingenommen haben, teilen Sie dies Ihrem Arzt mit, da Ihr Kind bei der Geburt einige Beschwerden zeigen könnte. Diese Beschwerden treten normalerweise während der ersten 24 Stunden nach der Geburt auf. Hierzu gehören Benommenheit, Schlafstörungen, Schwierigkeiten beim Trinken oder Atmen, bläuliche Verfärbung der Haut, wechselnde Körpertemperatur, Krankheitsgefühl, ständiges Schreien, steife oder schlaffe Muskeln, Teilnahmslosigkeit, Schläfrigkeit, Muskelzittern, ängstliches/nervöses Zittern, Erbrechen, niedriger Blutzucker, Reizbarkeit, heftige Reflexe oder Krampfanfälle. Sofern Ihr neugeborenes Kind eine dieser Beschwerden aufweist, wenden Sie sich umgehend an Ihren Arzt, der Sie weiter beraten wird.

Arzneimittel wie Citalopram Aristo® können, wenn sie während der Schwangerschaft, insbesondere in den letzten drei 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.

Wenn Sie Citalopram Aristo® gegen Ende Ihrer Schwanger-schaft einnehmen, kann das Risiko für schwere vaginale Blu-tungen 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 Citalopram Aristo® einnehmen, damit sie Sie entsprechend beraten können.

Stillzeit

Citalopram geht in geringen Mengen in die Muttermilch über. Es besteht ein Risiko für Auswirkungen auf den Säugling. Falls Sie Citalopram Aristo® einnehmen, setzen Sie sich mit Ihrem behandelnden Arzt in Verbindung, bevor Sie anfangen, Ihr Kind zu stillen.

<u>Fortpflanzungsfähigkeit</u> In Studien an Tieren reduzierte Citalopram die Qualität der Theoretisch könnte dies die Zeugungsfähigkeit beeinträchti-

gen, jedoch wurde bislang kein Einfluss auf die Fruchtbarkeit beim Menschen beobachtet. Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Ma-

Dieses Arzneimittel kann auch bei bestimmungsgemäßem Gebrauch das Reaktionsvermögen so weit verändern, dass

die Fähigkeit zur aktiven Teilnahme am Straßenverkehr oder zum Bedienen von Maschinen beeinträchtigt wird. Arbeiten Sie nicht ohne sicheren Halt. 3. Wie ist Citalopram Aristo® einzunehmen?

Nehmen Sie dieses Arzneimittel immer genau nach Absprache mit Ihrem Arzt ein. Fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apo-

theker nach, wenn Sie sich nicht sicher sind. Dosierungshinweise Falls vom Arzt nicht anders verordnet, ist die empfohlene

Dosis: Erwachsene

Zur Behandlung von Depressionen Die übliche Dosis beträgt 20 mg Citalopram pro Tag. Diese

Dosis kann von Ihrem Arzt auf maximal 40 mg Citalopram pro Tag erhöht werden.

Die Anfangsdosis sollte auf die Hälfte der empfohlenen Dosis gesenkt werden, z. B. 10–20 mg Citalopram pro Tag. Ältere Patienten sollten üblicherweise nicht mehr als 20 mg Citalop-

<u>Anwendung bei älteren Patienten (über 65 Jahre)</u>

ram pro Tag einnehmen. Anwendung bei Patienten mit besonderen Risiken Bei Patienten mit eingeschränkter Leberfunktion kann die Elimination (Ausscheidung) von Citalopram Aristo® verlangsamt sein. Bei leichter bis mittelschwerer Einschränkung der Leber-

funktion wird eine Anfangsdosis von 10 mg Citalopram pro Tag in den ersten beiden Behandlungswochen empfohlen. Patienten mit Leberfunktionsstörungen sollten nicht mehr als 20 mg Citalopram pro Tag einnehmen. Bei Patienten mit stark eingeschränkter Leberfunktion ist Vorsicht geboten und die Dosis sollte besonders vorsichtig gesteigert werden. Bei leichter bis mittelschwerer Nierenfunktionsstörung

Citalopram Aristo® bei stark eingeschränkter Nierenfunktion (Kreatinin-Clearance unter 30 ml/min) wird nicht empfohlen, da keine Erfahrungen vorliegen.. Für höhere Dosierungen stehen auch Citalopram Aristo® 20 mg, 30 mg und 40 mg Filmtabletten zur Verfügung. Diese

ist keine Dosisanpassung erforderlich. Die Anwendung von

Tablettenstärke wird Ihnen Ihr Arzt erforderlichenfalls verord-Anwendung bei Kindern und Jugendlichen (unter 18 Jahren) Bei Kindern und Jugendlichen sollte keine Anwendung erfolgen (siehe "Kinder und Jugendliche (unter 18 Jahren)" im Ab-

schnitt 2. "Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen"). Wie und wann sollten Sie Citalopram Aristo® einnehmen? Die Filmtabletten werden einmal täglich eingenommen.

Die Filmtabletten können zu jeder Tageszeit, unabhängig von den Mahlzeiten, mit reichlich Flüssigkeit (z. B. 1 Glas Wasser) eingenommen werden. Die Filmtabletten nicht zerkauen, da sie einen bitteren Geschmack haben.

Wie lange sollten Sie Citalopram Aristo® einnehmen?

Ihrem Arzt bestimmt.

Citalopram Aristo®

Beachten Sie bitte, dass die Wirkung von Citalopram Aristo® nicht sofort, sondern nach ca. 2-4 Wochen eintritt. Erwarten Sie deshalb erst nach einer gewissen Zeit eine Besserung. Die Gesamtdauer der Behandlung ist individuell sehr unterschiedlich (normalerweise mindestens 6 Monate) und wird von

Halten Sie bitte diese Zeit auch dann ein, wenn Sie sich bereits besser oder beschwerdefrei fühlen, um eine erneute Verschlechterung oder das Wiederauftreten der Krankheit zu

<u>Absetzreaktionen bei Beendigung einer Behandlung mit</u>

siehe unten im Abschnitt "Wenn Sie die Einnahme von Citalopram Aristo® abbrechen" Wenn Sie eine größere Menge von Citalopram Aristo® eingenommen haben, als Sie sollten Wenn Sie oder jemand anders eine größere Menge als die

nächsten Krankenhauses auf. Tun Sie dies auch dann, wenn Sie keine Beschwerden haben. Nehmen Sie die Citalopram Aristo®-Packung zum Arzt oder ins Krankenhaus mit.

verschriebene Dosis eingenommen haben, verständigen Sie

bitte sofort Ihren Arzt oder suchen Sie die Notaufnahme des

Bei einer Überdosierung können folgende Symptome auftreten: Benommenheit, Schläfrigkeit, Bewusstlosigkeit, Krampfanfälle, Schwindel, Übelkeit, Erbrechen, Zyanose (bläuliche Verfärbung der Haut), beschleunigte und vertiefte Atmung (Hyperventilation), Zittern, Schwitzen, Aufgeregtheit, erweiterte Pupillen, Serotonin-Syndrom (siehe Abschnitt 4. "Welche Nebenwirkungen sind möglich?"), lebensbedrohliche Herz-

rhythmusstörungen, Beschleunigung oder Verlangsamung

der Herzfrequenz, erhöhter oder erniedrigter Blutdruck, EKG-Veränderungen, Herzstillstand und Auflösung von Skelettmuskelfasern (Rhabdomyolyse). Wenn Sie die Einnahme von Citalopram Aristo® verges-Wenn Sie einmal die Einnahme von Citalopram Aristo® vergessen haben, so nehmen Sie beim nächsten Mal Citalopram Aristo® wie gewohnt ein und besprechen das Versäumnis mit Ihrem Arzt. Nehmen Sie nicht die doppelte Dosis ein, wenn Sie die vorherige Einnahme vergessen haben. Wenn Sie die Einnahme von Citalopram Aristo® abbrechen Sollten Sie die Behandlung unterbrechen wollen, so bespre-

nicht eigenmächtig, ohne Rücksprache mit Ihrem Arzt, die medikamentöse Behandlung. Absetzreaktionen bei Beendigung einer Behandlung mit Citalopram Aristo®

chen Sie dieses bitte vorher mit Ihrem Arzt. Er wird gegebenenfalls entsprechende Maßnahmen einleiten. Beenden Sie

Ein plötzliches Absetzen der Behandlung sollte vermieden werden. Bei Beendigung einer Behandlung mit Citalopram Aristo® sollte die Dosis schrittweise über einen Zeitraum von mindestens ein bis zwei 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. 4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?

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

Die Nebenwirkungen sind im Allgemeinen leicht und klingen gewöhnlich nach wenigen Behandlungswochen ab. Sie sollten auch wissen, dass viele dieser Symptome auch auf Ihre Krankheit zurückzuführen sein können und daher abklingen, wenn Sie beginnen, sich besser zu fühlen. Folgende Nebenwirkungen können schwerwiegende Folgen haben. Wenn Sie eines der folgenden Symptome

- Unwillkürliche, rhythmische Kontraktionen von Muskeln, einschließlich der Muskeln, die die Bewegung des Auges kontrollieren, Aufgeregtheit, Halluzinationen, Koma, übermäßiges Schwitzen, Verwirrtheit, Zittern, übertriebene Re-

feststellen, dürfen Sie Citalopram Aristo® nicht weiter einnehmen. Suchen Sie sofort Ihren Arzt auf:

flexe, erhöhte Muskelanspannung und Körpertemperatur über 38 °C können Anzeichen des selten auftretenden, sogenannten Serotoninsyndroms sein, beobachtet bei der kombinierten Einnahme von Antidepressiva oder der gleichzeitigen Anwendung bestimmter anderer Arzneimittel mit Citalopram (siehe Abschnitt 2. "Was sollten Sie vor der Einnahme von Citalopram Aristo® beachten?"). Schwellungen der Haut, der Zunge, der Lippen oder des

Gesichts, Ätem- oder Schluckbeschwerden (allergische Re-

- Ungewöhnliche Blutungen, einschließlich Magen-Darm-

Blutungen,

Schneller, unregelmäßiger Herzschlag, Ohnmacht. Dies können Symptome für eine lebensbedrohliche Herzrhythmusstörung sein, die Torsade de Pointes genannt wird.

Unwohlsein mit Muskelschwäche und Verwirrtheit oder Schwierigkeiten beim Wasserlassen sind Anzeichen einer selten auftretenden Hyponatriämie (herabgesetzte Natriumkonzentration im Blut), die bei Behandlung mit SSRIs (Gruppe der Antidepressiva, zu denen auch Citalopram Aristo® gehört) insbesondere bei älteren Patientinnen; Patienten, die Diuretika einnehmen oder Patienten, die aus anderen Gründen einen Volumenmangel haben, auftreten können.

Krampfanfälle, siehe auch Abschnitt 2. "Besondere Vorsicht bei der Einnahme von Citalopram Aristo[®] ist erforderlich", Gelbliche Verfärbung der Haut und des weißen Bereiches

der Augen sind Anzeichen einer Leberfunktionsstörung/He-Folgende Nebenwirkungen können auftreten:

Sehr häufig: kann mehr als 1 von 10 Behandelten betreffen

Schläfrigkeit

Schlaflosigkeit

- Zittern - Übelkeit, Verstopfung

vermehrtes Schwitzen, Mundtrockenheit, Schwächegefühl

Häufig: kann bis zu 1 von 10 Behandelten betreffen Nervosität, Ängstlichkeit, Aufgeregtheit, anormale Träume,

Teilnahmslosigkeit, verminderter Appetit, Gewichtsabnahme, Verwirrtheit, Konzentrationsstörungen Schwindel, Aufmerksamkeitsstörungen, Empfindungsstö-

rungen an Händen und Beinen, wie z. B. Kribbeln (Parästhesie), Störungen der Bewegungsabläufe und des Muskeltonus (EPS-Störungen) Durchfall, Erbrechen, Bauchschmerzen, Verdauungsstörun-

Schnupfen - Störungen der Sexualfunktion, wie Ejakulationsstörungen, ausbleibende Ejakulation, Impotenz, Minderung des sexuel-

gen, Blähungen

- len Interesses, bei Frauen Orgasmusstörungen - Geschmacksstörungen, Sehstörungen, Ohrgeräusche (Tin-
- Hautausschlag, Juckreiz Muskelschmerzen, Gelenkschmerzen
- Störungen beim Wasserlassen
- Blutdrucksenkung beim plötzlichen Wechsel vom Liegen zum Stehen, Herzklopfen, schneller Herzschlag
- vermehrter Speichelfluss, Gähnen, gestörtes Allgemeinbefinden, Müdigkeit
- Gelegentlich: kann bis zu 1 von 100 Behandelten betreffen

- allergische Reaktion, Nesselausschlag gesteigerter Appetit, Gewichtszunahme

- Euphorie, Aggression, Gefühl der Selbstentfremdung, Halluzinationen, Manie
- Krampfanfälle - Husten, Atemnot
- Erhöhung der Leberenzymwerte - langsamer Herzschlag
- Lichtüberempfindlichkeit
- Ohnmacht
- Haarausfall - erweiterte Pupillen
- Frauen: verlängerte Menstruationsblutungen
- Hautblutungen (Purpura) Schwellungen der Arme und Beine (Odeme)
- **Selten:** kann bis zu 1 von 1.000 Behandelten betreffen herabgesetzte Natriumkonzentration im Blut (Anzeichen

hierfür können Unwohlsein mit Muskelschwäche und Ver-

- wirrtheit oder Schwierigkeiten beim Wasserlassen sein) vermehrtes Wasserlassen (anormale Ausschüttung des antidiuretischen Hormons)
 - Serotonin-Syndrom (mögliche Anzeichen sind unwillkürliche, rhythmische Kontraktionen von Muskeln, einschließlich der
- Muskeln, die die Bewegung des Auges kontrollieren, Aufgeregtheit, Halluzinationen, Koma, übermäßiges Schwitzen, Verwirrtheit, Zittern, übertriebene Reflexe, erhöhte Muskelanspannung und Körpertemperatur über 38 °C) Grand-mal Krampfanfall - Leberentzündung (Hepatitis)

gen Sitzen) (siehe Abschnitt 2. "Besondere Vorsicht bei der Ānwendung von Citalopram Aristo® ist erforderlich")

unwillkürliche Bewegungen (Dyskinesie) - Haut- oder Schleimhautblutungen (Ekchymosen) Nicht bekannt: Häufigkeit auf Grundlage der verfügbaren

psychomotorische Unruhe/Akathisie (Unfähigkeit zum ruhi-

Daten nicht abschätzbar - suizidale Gedanken, suizidales Verhalten¹ QT-Verlängerung im EKG² (Veränderung bei der Aufzeich-

nung der Erregungsleitung im Herzen) schneller, unregelmäßiger Herzschlag, Ohnmacht. Dies können Symptome für eine lebensbedrohliche Herzrhythmusstörung sein, die Torsade de Pointes genannt wird.

Erhöhung des Prolaktinspiegels herabgesetzter Blutplättchen-Spiegel, wodurch das Risiko für Blutungen und blaue Flecke erhöht ist

herabgesetzte Kaliumkonzentration im Blut (Anzeichen hierfür können Muskelschwäche, Zuckungen und Herzrhythmus-

störungen sein) - Bauchspeicheldrüsenentzündung Panikattacken nächtliches Zähneknirschen

- Ruhelosigkeit - Absonderung von Milch bei Männern und bei Frauen, die nicht stillen Frauen: unregelmäßige Menstruationsblutungen, schwere vaginale Blutungen kurz nach der Geburt (postpartale Hä-

morrhagie), siehe weitere Informationen unter "Schwangerschaft, Stillzeit und Fortpflanzungsfähigkeit" in Abschnitt 2. Männer: schmerzhafte Erektionen

Citalopram Aristo® ist erforderlich").

den Herzerkrankungen.

- plötzliche Schwellungen der Haut oder Schleimhäute - Nasenbluten - Magen-Darm-Blutungen (einschließlich rektale Blutungen) schwere allergische (anaphylaktische) Reaktion, mit Atembe-

schwerden und Schwindel - Bewegungsstörungen

¹ Fälle von Suizidgedanken und suizidalem Verhalten während der Therapie mit Citalopram oder kurze Zeit nach Beendigung der Behandlung sind berichtet worden (siehe

Abschnitt 2. "Besondere Vorsicht bei der Einnahme von

² Fälle von QT-Verlängerungen wurden seit der Markteinfüh-

rung berichtet, überwiegend bei Patienten mit vorbestehen-

Ein erhöhtes Risiko für das Auftreten von Knochenbrüchen wurde bei Patienten, die mit dieser Gruppe von Arzneimitteln behandelt wurden, beobachtet. Absetzreaktionen bei Beendigung einer Behandlung mit Citalopram Aristo®

Absetzreaktionen treten bei einer Beendigung der Behand-

lung häufig auf. Schwindelgefühl, Empfindungsstörungen (einschließlich Parästhesien), Schlafstörungen (einschließlich Schlaflosigkeit und intensiver Träume), Erregtheit oder Angst, Übelleit und Joder Erbrachen Zittern Verwirtheit Schwitzen Übelkeit und/oder Erbrechen, Zittern, Verwirrtheit, Schwitzen, Kopfschmerzen, Durchfall, Herzklopfen, emotionale Instabili-

tät, Reizbarkeit und Sehstörungen sind die am häufigsten be-

richteten Reaktionen. Im Allgemeinen sind diese Symptome

leicht bis mäßig schwer und gehen von selbst zurück; bei ei-

nigen Patienten können sie jedoch schwerwiegend sein und länger bestehen bleiben. Es wird daher geraten, wenn eine Behandlung mit Citalopram Aristo® nicht mehr erforderlich ist, die Dosis schrittweise zu reduzieren (siehe Abschnitte 2. "Was sollten Sie vor der Einnahme von Citalopram Aristo® beachten" und 3. "Wie ist Citalopram Aristo® einzunehmen?"). Meldung von Nebenwirkungen Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Sie können Nebenwirkungen auch direkt dem Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte, Abt. Pharmakovigilanz, Kurt-Georg-Kiesinger-Allee 3, D-53175 Bonn, Website: www.bfarm.de anzeigen. Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

5. Wie ist Citalopram Aristo® aufzubewahren? Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf dem Umkarton und dem Behältnis nach "verwendbar bis" angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats. Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerungsbedingungen erforderlich. Entsorgen Sie Arzneimittel niemals über das Abwasser (z. B. nicht über die Toilette oder das Waschbecken). Fragen Sie in Ihrer Apotheke, wie das Arzneimittel zu entsorgen ist, wenn

Sie es nicht mehr verwenden. Sie tragen damit zum Schutz

der Umwelt bei. Weitere Informationen finden Sie unter

www.bfarm.de/arzneimittelentsorgung. 6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

pramhydrobromid). Die sonstigen Bestandteile sind: Mannitol (Ph. Eur.), mikro-

Was Citalopram Aristo® enthält

- Der Wirkstoff ist:

kristalline Cellulose, hochdisperses Siliciumdioxid, Magne-

siumstearat (Ph. Eur.) [pflanzlich], Hypromellose, Macrogol 6000, Titandioxid (E171). Wie Citalopram Aristo® aussieht und Inhalt der Packung Citalopram Aristo® 10 mg sind runde, weiße Filmtabletten.

Citalopram Aristo® 10 mg Filmtabletten sind in PVC/PVDC Alu-Blistern verpackt und in Packungen mit 20, 50 und

Jede Filmtablette enthält 10 mg Citalopram (als Citalo-

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr gebracht. Pharmazeutischer Unternehmer



100 Filmtabletten erhältlich.

und Hersteller Aristo Pharma GmbH Wallenroder Straße 8-10 13435 Berlin

Tel.: +49 30 71094-4200 Fax: +49 30 71094-4250 Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im

Deutschland

GI090000-13/DE/1121 Code 181 40011382/8

November 2021.