### GLEPARK 0,35 mg Tabletten Pramipexol

### 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 Was ist GLEPARK und wofür wird es

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

# GLEPARK enthält den Wirkstoff Pramipexol und

gehört zur Gruppe der Dopaminagonisten, die die Dopaminrezeptoren des Gehirns stimulieren. Die Stimulation der Dopaminrezeptoren löst Nervenimpulse im Gehirn aus, die dabei helfen, Körperbewegungen zu kontrollieren.

### GLEPARK wird angewendet zur: Behandlung der Symptome bei idiopathischer

- Parkinson-Krankheit bei Erwachsenen. Es kann entweder allein oder in Kombination mit Levodopa (einem anderen Antiparkinsonmittel) angewendet werden.
- Behandlung der Symptome des mittelgradigen bis schweren idiopathischen Restless-Legs-Syndroms (RLS) bei Erwachsenen.

# Was sollten Sie vor der Einnahme von GLEPARK beachten? GLEPARK darf nicht eingenommen werden,

#### wenn Sie allergisch gegen Pramipexol oder einen der in Abschnitt 6. genannten sonstigen

Bestandteile dieses Arzneimittels sind.

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt, bevor Sie GLEPARK einnehmen. Bitte informieren Sie Ihren

haben (hatten) oder entwickeln, insbesondere in

Arzt, wenn Sie Beschwerden oder Symptome

den nachfolgend angeführten Fällen:

#### Nierenerkrankung Halluzinationen (Dinge sehen, hören oder

- fühlen, die gar nicht da sind). Die meisten Halluzinationen sind visueller Art. Motorische Fehlfunktionen (Dyskinesien,
- z. B. abnorme, unkontrollierte Bewegungen der Gliedmaßen). Wenn Sie an fortgeschrittener Parkinson-Krankheit leiden und auch Levodopa einnehmen, könnten Sie während der schrittweisen Erhöhung der Dosierung von GLEPARK motorische Fehlfunktionen (Dyskinesien) entwickeln. Dystonie (Unvermögen, den Körper und Hals in
- einer geraden und aufrechten Position zu halten (axiale Dystonie)). Insbesondere können bei Ihnen eine Vorwärtsbeugung des Halses und des Kopfes (auch Antecollis genannt), eine Vorwärtsbeugung des Rumpfes (auch Kamptokormie genannt) oder eine seitwärts geneigte Beugung des Rumpfes (auch Pleurothotonus oder Pisa-Syndrom genannt) auftreten. Falls dies der Fall ist, kann Ihr Arzt gegebenenfalls entscheiden, Ihre Medikation zu Schläfrigkeit und plötzliche Einschlafattacken • Psychose (z. B. vergleichbar mit Symptomen wie
- bei Schizophrenie) Sehstörungen. Lassen Sie während der
- Behandlung mit GLEPARK Ihre Augen in
- regelmäßigen Abständen untersuchen. Schwere Herz- oder Blutgefäßerkrankungen. Ihr Blutdruck sollte regelmäßig überprüft werden, besonders zu Beginn der Behandlung. Damit soll
- ein Abfall des Blutdrucks beim Aufstehen (orthostatische Hypotonie) vermieden werden. Augmentation bei Restless-Legs-Syndrom. Wenn Sie feststellen, dass die Beschwerden abends früher eintreten als üblicherweise (oder sogar schon am Nachmittag), intensiver sind
- oder sich auf größere Bereiche der betroffenen Gliedmaßen ausbreiten oder andere Gliedmaßen betreffen. Möglicherweise wird Ihr Arzt Ihre Dosis verringern oder die Behandlung beenden. Informieren Sie Ihren Arzt, wenn Sie oder Ihre Familie/Ihr Betreuer bemerken, dass Sie einen Drang oder ein Verlangen nach ungewöhnlichen

Verhaltensweisen entwickeln, und dass Sie dem

Impuls, dem Trieb oder der Versuchung nicht widerstehen können, bestimmte Dinge zu tun, die Ihnen oder anderen schaden könnten. Diese sogenannten Impulskontrollstörungen können sich in Verhaltensweisen wie Spielsucht, Essattacken, übermäßigem Geldausgeben oder übersteigertem Sexualtrieb äußern oder darin, dass Sie von vermehrten sexuellen Gedanken oder Gefühlen beherrscht werden. Möglicherweise muss Ihr Arzt dann die Dosis anpassen oder die Behandlung abbrechen. Informieren Sie Ihren Arzt, wenn Sie oder Ihre Familie/Ihr Betreuer bemerken, dass Sie manisches Verhalten (Unruhe, euphorische Stimmung oder Übererregtheit) oder Delir (verminderte Aufmerksamkeit, Verwirrtheit oder

Behandlung abbrechen. Informieren Sie Ihren Arzt, wenn Sie nach dem Absetzen Ihrer GLEPARK-Behandlung oder einer Dosisreduktion Symptome wie Depression, Apathie, Angst, Müdigkeit, Schwitzen oder Schmerzen verspüren. Wenn diese Probleme länger als wenige Wochen anhalten, muss Ihr Arzt Ihre Behandlung eventuell anpassen.

GLEPARK wird für die Anwendung bei Kindern

oder Jugendlichen unter 18 Jahren nicht

Realitätsverlust) entwickeln. Möglicherweise muss Ihr Arzt dann die Dosis anpassen oder die

## Einnahme von GLEPARK zusammen mit anderen Arzneimitteln

empfohlen.

Kinder und Jugendliche

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

Arzneimittel einzunehmen/anzuwenden. Dies

umfasst auch Arzneimittel, pflanzliche Mittel, Reformkost oder Nahrungsergänzungsmittel, die

nicht verschreibungspflichtig sind.

Sie sollten die Einnahme von GLEPARK zusammen mit antipsychotischen Arzneimitteln vermeiden. Seien Sie vorsichtig, wenn Sie folgende Arzneimittel einnehmen:

Cimetidin (zur Behandlung bei erhöhter Magensäure und bei Magengeschwüren) Amantadin (kann zur Behandlung der Parkinson-Krankheit angewendet werden)

 Mexiletin (zur Behandlung des unregelmäßigen Herzschlags, der sogenannten ventrikulären

- Arrhythmie) Zidovudin (kann zur Behandlung des
- erworbenen Immundefektsyndroms [AIDS] angewendet werden, einer Erkrankung des menschlichen Immunsystems)
- Cisplatin (zur Behandlung verschiedener Krebserkrankungen) Chinin (kann zur Vorbeugung schmerzhafter nächtlicher Beinkrämpfe und zur Behandlung
- eines Typs von Malaria bekannt als Malaria
- falciparum [maligne Malaria] angewendet werden) Procainamid (zur Behandlung des unregelmäßigen Herzschlags)

Wenn Sie Levodopa einnehmen, wird eine Verringerung der Dosis von Levodopa zu Beginn der Behandlung mit GLEPARK empfohlen.

führen oder eine Maschine zu bedienen,

beeinträchtigen.

Seien Sie vorsichtig, wenn Sie Arzneimittel mit beruhigender (sedierender) Wirkung einnehmen oder wenn Sie Alkohol trinken. In diesen Fällen könnte GLEPARK Ihre Fähigkeit, ein Fahrzeug zu

Einnahme von GLEPARK zusammen mit Nahrungsmitteln, Getränken und Alkohol Seien Sie vorsichtig, wenn Sie während der Behandlung mit GLEPARK Alkohol trinken. GLEPARK kann zu oder unabhängig von den Mahlzeiten eingenommen werden.

## Wenn Sie schwanger sind oder stillen, oder

Schwangerschaft und Stillzeit

wenn Sie vermuten, schwanger zu sein oder beabsichtigen, schwanger zu werden, fragen Sie vor der Einnahme dieses Arzneimittels Ihren Arzt um Rat. Ihr Arzt wird dann mit Ihnen besprechen, ob Sie die Einnahme von GLEPARK fortsetzen

Die Auswirkung von GLEPARK auf das ungeborene Kind ist nicht bekannt. Nehmen Sie daher GLEPARK nicht ein, wenn Sie schwanger sind, es sei denn, Ihr Arzt gibt Ihnen entsprechende Anweisung. GLEPARK sollte während der Stillzeit nicht

eingenommen werden. GLEPARK kann die Milchbildung hemmen. Darüber hinaus kann es in die Muttermilch übertreten und zum Säugling gelangen. Wenn eine Behandlung mit GLEPARK für notwendig erachtet wird, sollte abgestillt werden. Fragen Sie vor der Einnahme von allen

Arzneimitteln Ihren Arzt oder Apotheker um Rat. Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum

### Bedienen von Maschinen GLEPARK kann Halluzinationen (Dinge sehen, hören oder fühlen, die gar nicht da sind)

hervorrufen. Wenn Sie davon betroffen sind, dürfen Sie weder ein Fahrzeug führen noch Maschinen bedienen. GLEPARK wird mit Schläfrigkeit und plötzlichen

Einschlafattacken in Verbindung gebracht, insbesondere bei Patienten mit einer Parkinson-Krankheit. Wenn derartige Nebenwirkungen bei Ihnen auftreten sollten, dürfen Sie weder ein Fahrzeug führen noch Maschinen bedienen. Bitte informieren Sie Ihren Arzt, wenn diese Nebenwirkungen auftreten. 3. Wie ist GLEPARK einzunehmen?

# Nehmen Sie dieses Arzneimittel immer genau nach

Absprache mit Ihrem Arzt ein. Fragen Sie bei Ihrem Arzt nach, wenn Sie sich nicht sicher sind. Ihr Arzt wird Sie bezüglich der richtigen Dosierung beraten. GLEPARK kann zu oder unabhängig von den

Mahlzeiten eingenommen werden. Nehmen Sie die Tabletten mit Wasser ein. Parkinson-Krankheit

# aufgeteilt eingenommen.

**Tabletten** 

möglich.

Während der ersten Woche beträgt die übliche Dosis 3 x täglich 1 Tablette GLEPARK 0,088 mg

Die Tagesgesamtdosis wird in drei gleiche Dosen

(entsprechend einer Tagesdosis von 0,264 mg): **Erste Woche** Anzahl der Tabletten 3 x täglich 1 Tablette

|   | GLEPARK 0,088 mg |  |  |  |  |
|---|------------------|--|--|--|--|
| Tagesgesamtdosis (mg)   | 0,264            |  |  |  |  |
| Die Tagesdosis wird alle 5 - 7 Tage nach<br>Anweisung Ihres Arztes erhöht, bis Ihre Symptome<br>unter Kontrolle sind (Erhaltungsdosis). |                  |  |  |  |  |

Zweite Woche **Dritte Woche** Anzahl der 3 x täglich 3 x täglich

1 Tablette

1 Tablette

|  | GLEPARK<br>0,18 mg                            | GLEPARK<br>0,35 mg                           |  |  |  |  |  |
|--|---|--|--|--|--|--|--|
|  | ODER 3 x täglich 2 Tabletten GLEPARK 0,088 mg | ODER 3 x täglich 2 Tabletten GLEPARK 0,18 mg |  |  |  |  |  |
| Tagesgesamt-<br>dosis (mg)   | 0,54  | 1,1  |  |  |  |  |  |
| Die übliche Erhaltungsdosis beträgt 1,1 mg pro<br>Tag. Es kann jedoch sein, dass Ihre Dosis noch<br>weiter erhöht werden muss. Ihr Arzt kann die Dosis |   |  |  |  |  |  |  |

gegebenenfalls auf maximal 3,3 mg Pramipexol pro Tag erhöhen. Eine niedrigere Erhaltungsdosis von

3 Tabletten GLEPARK 0,088 mg pro Tag ist ebenso

**Niedrigste** Höchste Erhaltungs-Erhaltungsdosis dosis Anzahl der 3 x täglich 3 x täglich Tabletten 1 Tablette 1 Tablette **GLEPARK** Pramipexol 0,088 mg 1,1 mg Tagesgesamt-0,264 3,3 dosis (mg)

### einnehmen. Bei mittelgradiger Nierenerkrankung beträgt die übliche Anfangsdosis 2 x täglich 1 Tablette GLEPARK 0,088 mg. Bei schwerer

Anzahl der Tabletten

samtdosis

Patienten mit Nierenerkrankungen

Wenn Sie eine mittelgradige oder schwere

niedrigere Dosis verschreiben. In diesem Fall

Nierenerkrankung haben, wird Ihr Arzt Ihnen eine

müssen Sie die Tabletten nur 1 x oder 2 x täglich

Nierenerkrankung beträgt die übliche Anfangsdosis 1 x täglich 1 Tablette GLEPARK 0,088 mg. Restless-Legs-Syndrom Die Einnahme erfolgt üblicherweise einmal täglich am Abend 2-3 Stunden vor dem Zubettgehen. Während der ersten Woche beträgt die übliche Dosis 1 Tablette GLEPARK 0,088 mg einmal täglich

(entsprechend einer Tagesdosis von 0,088 mg):

Tagesgesamtdosis 0,088 (mg) Die Tagesdosis wird alle 4 - 7 Tage nach Anweisung Ihres Arztes erhöht, bis Ihre Symptome unter Kontrolle sind (Erhaltungsdosis).

1. Woche

0,088 mg

1 Tablette GLEPARK

|                         | 2. Woche                         | 3. Woche                         | 4. Woche                         |  |  |  |
|-------------------------|----------------------------------|----------------------------------|----------------------------------|--|--|--|
| Anzahl der<br>Tabletten | 1 Tablette<br>GLEPARK<br>0,18 mg | 1 Tablette<br>GLEPARK<br>0,35 mg | 1 Tablette<br>GLEPARK<br>0,35 mg |  |  |  |
|                         | ODER                             | ODER                             | UND                              |  |  |  |
|                         | 2 Tabletten<br>GLEPARK           | 2 Tabletten<br>GLEPARK           | 1 Tablette<br>GLEPARK            |  |  |  |

|          | ODLIK                              | ODLIK                              | 0110                               |
|----------|------------------------------------|------------------------------------|------------------------------------|
|          | 2 Tabletten<br>GLEPARK<br>0,088 mg | 2 Tabletten<br>GLEPARK<br>0,18 mg  | 1 Tablette<br>GLEPARK<br>0,18 mg   |
|          |                                    | ODER                               | ODER                               |
|          |                                    | 4 Tabletten<br>GLEPARK<br>0,088 mg | 3 Tabletten<br>GLEPARK<br>0,18 mg  |
|          |                                    |                                    | ODER                               |
|          |                                    |                                    | 6 Tabletten<br>GLEPARK<br>0,088 mg |
| Tagesge- | 0,18                               | 0,35                               | 0,54                               |

(mg) Die tägliche Dosis sollte 6 Tabletten GLEPARK 0,088 mg oder eine Dosis von 0,54 mg (0,75 mg Pramipexol-Salz) nicht überschreiten. Wenn Sie die Tabletten länger als ein paar Tage absetzen und erneut mit der Behandlung beginnen möchten, müssen Sie wieder mit der niedrigsten Dosis anfangen. Sie können dann die Dosis wieder Ihr Arzt wird Ihre Behandlung nach 3 Monaten überprüfen, um zu entscheiden, ob die Behandlung fortgesetzt wird oder nicht.

Patienten mit Nierenerkrankungen: Wenn Sie eine schwere Nierenerkrankung haben, ist die Behandlung mit GLEPARK möglicherweise für Sie nicht geeignet.

### Wenn Sie eine größere Menge von GLEPARK eingenommen haben, als Sie sollten Sollten Sie versehentlich zu viele Tabletten

eingenommen haben, · wenden Sie sich umgehend an Ihren Arzt oder

an die Notfallabteilung des nächstgelegenen Krankenhauses.

- können Sie Erbrechen, Ruhelosigkeit oder andere der in Abschnitt 4 beschriebenen Nebenwirkungen entwickeln.

### vergessen haben Setzen Sie die Behandlung zum nächsten

Wenn Sie die Einnahme von GLEPARK

Zeitpunkt fort. Nehmen Sie nicht die doppelte Dosis ein, wenn Sie die vorherige Einnahme vergessen haben. Wenn Sie die Einnahme von GLEPARK

### abbrechen Brechen Sie die Einnahme von GLEPARK nicht ab,

ohne zuerst mit Ihrem Arzt gesprochen zu haben. Wenn Sie die Einnahme dieses Arzneimittels abbrechen müssen, wird Ihr Arzt die Dosis schrittweise verringern. Auf diese Weise wird das Risiko hinsichtlich einer Verschlechterung der Symptome herabgesetzt. Wenn Sie an der Parkinson-Krankheit leiden,

sollten Sie die Behandlung mit GLEPARK nicht plötzlich abbrechen. Der plötzliche Abbruch kann bei Ihnen einen Krankheitszustand hervorrufen, der malignes neuroleptisches Syndrom genannt wird und ein erhebliches Gesundheitsrisiko darstellen kann. Zu den Symptomen zählen: herabgesetzte oder fehlende Muskelbewegungen (Akinesie)

- · Muskelsteifheit
- Fieber
- · instabiler Blutdruck · erhöhte Herzfrequenz (Tachykardie)
- Verwirrtheit • eingeschränktes Bewusstsein (z. B. Koma)
- Wenn Sie die Einnahme von GLEPARK abbrechen oder reduzieren, könnte dies bei Ihnen auch

einen Krankheitszustand hervorrufen, der Dopaminagonistenentzugssyndrom genannt wird. Zu den Symptomen zählen Depression, Teilnahmslosigkeit (Apathie), Angst, Müdigkeit, Schwitzen oder Schmerzen. Wenn Sie diese Symptome bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt. Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung dieses

oder Apotheker. 4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?

Arzneimittels haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt

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

auftreten müssen. Wenn Sie unter der Parkinson-Krankheit leiden. können die folgenden Nebenwirkungen bei Ihnen

Sehr häufig (kann mehr als 1 von 10 Personen betreffen): Motorische Fehlfunktionen (Dyskinesie; z. B.

### abnorme, unkontrollierte Bewegungen der Gliedmaßen) Schläfrigkeit

- Schwindel Übelkeit

auftreten:

- Häufig (kann bis zu 1 von 10 Personen betreffen): Drang, sich ungewöhnlich zu verhalten
- die gar nicht da sind) Verwirrtheit

· Halluzinationen (Dinge sehen, hören oder fühlen,

· Müdigkeit (Erschöpfung) Schlaflosigkeit (Insomnie)

• niedriger Blutdruck (Hypotonie)

- · Flüssigkeitseinlagerung im Gewebe, üblicherweise in den Beinen (peripheres Ödem) Kopfschmerzen
- abnorme Träume Verstopfung Sehstörungen
- Erbrechen · Gewichtsabnahme einschließlich reduziertem

eigene Wohlbefinden) Wahnvorstellungen

- Appetit
- Gelegentlich (kann bis zu 1 von 100 Personen betreffen): Paranoia (z. B. übertriebene Angst um das

### übermäßige Schläfrigkeit während des Tages und plötzliches Einschlafen Gedächtnisstörung (Amnesie)

- · erhöhter Bewegungsdrang und Unfähigkeit, sich ruhig zu verhalten (Hyperkinesie) Gewichtszunahme
- Juckreiz, Überempfindlichkeit)
- Ohnmächtig werden · Dyspnoe (Atemnot) Pneumonie (Lungenentzündung)

allergische Reaktionen (z. B. Hautausschlag,

- Herzversagen (Herzerkrankung, die Kurzatmigkeit und Schwellungen an den Knöcheln verursachen kann)\*
- · unzureichende Ausschüttung des antidiuretischen Hormons (inadäquate ADH-Sekretion)\*
- Ruhelosigkeit Schluckauf Unfähigkeit, dem Impuls, dem Trieb oder der Versuchung zu widerstehen, bestimmte Dinge zu tun, die Ihnen oder anderen schaden könnten,
- oder familiäre Konsequenzen

oder Geldausgeben

- z. B.: Spielsucht, ohne Rücksicht auf persönliche
- Verändertes oder verstärktes sexuelles Interesse und Verhalten, das Sie oder andere beunruhigt, z. B. ein verstärkter Sexualtrieb Unkontrollierbares zwanghaftes Einkaufen
- Delir (verminderte Aufmerksamkeit, Verwirrtheit, Realitätsverlust)

Zeit) oder zwanghaftes Essen (mehr als

Essattacken (Verzehr großer Mengen in kurzer

normal und über das Sättigungsgefühl hinaus)\*

- Selten (kann bis zu 1 von 1 000 Personen betreffen): Manisches Verhalten (Unruhe, euphorische
  - Stimmung oder Übererregtheit) spontane Peniserektion

Nicht bekannt (Häufigkeit auf Grundlage der

verfügbaren Daten nicht abschätzbar): Nach dem Absetzen Ihrer GLEPARK-Behandlung oder einer Dosisreduktion können Depression,

Apathie, Angst, Müdigkeit, Schwitzen oder Schmerzen auftreten (das sogenannte Dopaminagonistenentzugssyndrom, DAWS). Informieren Sie Ihren Arzt, wenn eine dieser

Verhaltensweisen bei Ihnen auftritt. Ihr Arzt wird mit Ihnen besprechen, wie diese Symptome kontrolliert oder eingedämmt werden können. Für die mit \* gekennzeichneten Nebenwirkungen ist eine genaue Häufigkeitsschätzung nicht möglich,

da diese Nebenwirkungen nicht in klinischen Studien mit 2 762 Patienten, die mit Pramipexol behandelt wurden, beobachtet wurden. Die Häufigkeitskategorie ist wahrscheinlich nicht höher als "gelegentlich".

10 Personen betreffen): Übelkeit

Restless-Legs-Syndrom)

Wenn Sie unter dem Restless-Legs-Syndrom leiden, können die folgenden Nebenwirkungen bei Ihnen auftreten: Sehr häufig (kann mehr als 1 von

· die Beschwerden beim Restless-Legs-Syndrom treten früher ein als sonst, sind intensiver oder

betreffen andere Gliedmaßen (Augmentation bei

### Häufig (kann bis zu 1 von 10 Personen betreffen):

- Veränderungen des Schlafverhaltens, wie z. B. Schlaflosigkeit (Insomnie) und Schläfrigkeit
- Müdigkeit (Erschöpfung)

- abnorme Träume
- Verstopfung Schwindel
- Knöcheln verursachen kann)\* Unzureichende Ausschüttung des
- Sekretion)\* Motorische Fehlfunktionen (Dyskinesie; z. B. abnorme, unkontrollierte Bewegungen der
- Gliedmaßen)
- ruhig zu verhalten (Hyperkinesie)\*
- Wahnvorstellungen'

- Verwirrtheit
- und plötzliches Einschlafen
- Gewichtszunahme
- üblicherweise in den Beinen (peripheres Ödem) Allergische Reaktionen (z. B. Hautausschlag,
- Juckreiz, Überempfindlichkeit) Ohnmächtig werden
- Sehstörungen
- Gewichtsabnahme einschließlich vermindertem
- Dyspnoe (Atemnot) Schluckauf
- Versuchung zu widerstehen, bestimmte Dinge zu tun, die Ihnen oder anderen schaden könnten, z. B.: Spielsucht, ohne Rücksicht auf persönliche
  - beunruhigt, z. B. ein verstärkter Sexualtrieb\* Unkontrollierbares zwanghaftes Einkaufen oder Geldausgeben\*
  - Essattacken (Verzehr großer Mengen in kurzer Zeit) oder zwanghaftes Essen (mehr als normal und über das Sättigungsgefühl hinaus)\*
- Stimmung oder Übererregtheit)\* Delir (verminderte Aufmerksamkeit, Verwirrtheit, Realitätsverlust)\*

Selten (kann bis zu 1 von 1 000 Personen betreffen): spontane Peniserektion

verfügbaren Daten nicht abschätzbar):

Nach dem Absetzen Ihrer GLEPARK-Behandlung oder einer Dosisreduktion können Depression, Apathie, Angst, Müdigkeit, Schwitzen oder Schmerzen auftreten (das sogenannte Dopaminagonistenentzugssyndrom, DAWS). Informieren Sie Ihren Arzt, wenn eine dieser Verhaltensweisen bei Ihnen auftritt. Ihr Arzt wird

Für die mit \* gekennzeichneten Nebenwirkungen ist da diese Nebenwirkungen nicht in klinischen

behandelt wurden, beobachtet wurden. Die Häufigkeitskategorie ist wahrscheinlich nicht höher Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungs-

Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte Abt. Pharmakovigilanz

anzeigen. Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie

Website: http://www.bfarm.de

wirkungen auch direkt dem:

unzugänglich auf. Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf der

### Packung angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats.

In der Originalverpackung aufbewahren, um den Inhalt vor Licht zu schützen.

Für dieses Arzneimittel sind bezüglich der

Temperatur keine besonderen Lagerungsbedingungen erforderlich. 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

6. Inhalt der Packung und weitere Informationen Was GLEPARK enthält Der Wirkstoff ist Pramipexol. Jede GLEPARK 0,35 mg Tablette enthält 0,35 mg Pramipexol-Base (als 0,5 mg Pramipexoldihydrochlorid 1 H<sub>2</sub>O).

Magnesiumstearat (Ph. Eur.) [pflanzlich] (E 470b).

Wie GLEPARK aussieht und Inhalt der Packung Ovale, weiße, flache unbeschichtete Tabletten mit abgeschrägten Rändern, mit Prägung "PX" und "2" neben der Bruchrille auf der einen Seite, und mit Bruchrille auf der anderen Seite. Die Tablette

kann in gleiche Hälften geteilt werden. GLEPARK Tabletten mit 0,35 mg sind in Aluminium/Aluminium-Blisterpackungen zu 30 und

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr gebracht. **Pharmazeutischer Unternehmer** Glenmark Arzneimittel GmbH

Hersteller Glenmark Pharmaceuticals s.r.o.

Hvězdova 1716/2b 140 78 Prag 4 Tschechische Republik

Industriestr. 31 82194 Gröbenzell

Deutschland

unter den folgenden Bezeichnungen zugelassen: Tschechische Republik, Dänemark, Deutschland,

Griechenland, Slowakei, Niederlande: Glepark



- Kopfschmerzen

- Erbrechen
  - Gelegentlich (kann bis zu 1 von 100 Personen Drang, sich ungewöhnlich zu verhalten\*
  - · Herzversagen (Herzerkrankung, die Kurzatmigkeit und Schwellungen an den
- antidiuretischen Hormons (inadäquate ADH-
- Erhöhter Bewegungsdrang und Unfähigkeit, sich
- Paranoia (z. B. übertriebene Angst um das
- eigene Wohlbefinden)\*
- Gedächtnisstörung (Amnesie)\*
- Halluzinationen (Dinge sehen, hören oder fühlen, die gar nicht da sind)
- Übermäßige Schläfrigkeit während des Tages
- Hypotonie (niedriger Blutdruck) Flüssigkeitseinlagerung im Gewebe,
- Ruhelosigkeit

- Lungenentzündung (Pneumonie)\* Unfähigkeit, dem Impuls, dem Trieb oder der
- oder familiäre Konsequenzen\* Verändertes oder verstärktes sexuelles Interesse und Verhalten, das Sie oder andere
- · Manisches Verhalten (Unruhe, euphorische
- Nicht bekannt (Häufigkeit auf Grundlage der

mit Ihnen besprechen, wie diese Symptome kontrolliert oder eingedämmt werden können. eine genaue Häufigkeitsschätzung nicht möglich,

als "gelegentlich". Meldung von Nebenwirkungen

Studien mit 1 395 Patienten, die mit Pramipexol

Kurt-Georg-Kiesinger-Allee 3 D-53175 Bonn

beilage angegeben sind. Sie können Neben-

gestellt werden. 5. Wie ist GLEPARK aufzubewahren? Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder

dazu beitragen, dass mehr Informationen über

die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung

Entsorgen Sie Arzneimittel niemals über das

www.bfarm.de/arzneimittelentsorgung.

Die sonstigen Bestandteile sind: Mannitol (Ph. Eur.) (E 421), Maisstärke, Povidon K30 (E 1201), hochdisperses Siliciumdioxid,

zu 100 Tabletten erhältlich.

Dieses Arzneimittel ist in den Mitgliedsstaaten des Europäischen Wirtschaftsraumes (EWR)

Diese Gebrauchsinformation wurde zuletzt überarbeitet im Juli 2024.

**6** Glenmark