# Zolmitriptan - 1 A Pharma® 5 mg Schmelztabletten

## Wirkstoff: Zolmitriptan

Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, bevor Sie mit der Einnahme dieses Arzneimittels beginnen, denn sie enthält wichtige Informationen.

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

## Was ist Zolmitriptan - 1 A Pharma und wofür wird es angewendet? Zolmitriptan - 1 A Pharma enthält Zolmitriptan und ge-

hört zu einer Gruppe von Arzneimitteln, die Triptane genannt werden.

#### Zolmitriptan - 1 A Pharma wird zur Behandlung von Migränekopfschmerz angewendet. Migränebeschwerden können durch Erweiterung der

- Blutgefäße im Kopf hervorgerufen werden. Es wird angenommen, dass Zolmitriptan - 1 A Pharma der Erweiterung dieser Blutgefäße entgegen wirkt. Das trägt dazu bei, dass der Kopfschmerz vorübergeht und andere Beschwerden bei einem Migräneanfall, wie Übelkeit oder Erbrechen und Empfindlichkeit gegenüber Licht und Geräuschen, vorübergehen. Zolmitriptan - 1 A Pharma wirkt nur, wenn ein Mi-
- gräneanfall bereits begonnen hat. Es kann keinen Migräneanfall verhindern.

Was sollten Sie vor der Einnahme

# von Zolmitriptan - 1 A Pharma Zolmitriptan - 1 A Pharma darf NICHT ein-

### genommen werden, wenn Sie allergisch gegen Zolmitriptan oder einen der in

- Abschnitt 6 genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind Ihre Nierenfunktion stark eingeschränkt ist
- Sie einen Schlaganfall (cerebrovascular accident/ CVA) oder vorübergehende Beschwerden, die ähnlich einem Schlaganfall sind, hatten (transitorische ischämische Attacke/TIA) Sie einen mäßig oder stark erhöhten Blutdruck ha-
- ben oder leicht erhöhten Blutdruck, der NICHT medikamentös behandelt wird Sie jemals zuvor eine Herzerkrankung hatten, ein-
- schließlich einen Herzanfall, Angina pectoris (Brustschmerz, der durch Sport oder körperliche Anstrengung ausgelöst wird) und Prinzmetal-Angina (Brustschmerz, der im Ruhezustand auftritt), oder an anderen herzbedingten Beschwerden gelitten haben, wie z. B. Kurzatmigkeit oder Druckgefühl in der Brust Sie jemals Probleme mit der Blutversorgung in den
- Beinen hatten (periphere Gefäßerkrankung) Sie für Ihre Migräne ein anderes Arzneimittel einneh-
- men, wie z. B. Ergotamin, Arzneimittel vom Ergotamin-Typ (Dihydroergotamin, Methysergid) oder ein anderes Arzneimittel aus der gleichen Gruppe wie Zolmitriptan (d. h. 5-HT<sub>18/1D</sub>-Rezeptoragonisten oder Triptane, wie Sumatriptan, Naratriptan oder Rizatriptan) (siehe Abschnitt "Einnahme von Zolmitriptan -1 A Pharma zusammen mit anderen Arzneimitteln"). Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

#### Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, bevor Sie Zolmitriptan - 1 A Pharma einnehmen, wenn bei Ihnen einer der folgenden Risikofaktoren

für eine ischämische Herzkrankheit (Minderdurch-

- blutung des Herzens) vorliegt: Bluthochdruck oder Zuckerkrankheit (Diabetes mellitus) hohe Cholesterinspiegel im Blut
  - Sie sind Raucher ein Mitglied Ihrer Familie leidet unter einer ischä-
  - mischen Herzerkrankung Sie sind ein Mann über 40 Jahre oder eine Frau

nach den Wechseljahren

- · wenn Ihnen mitgeteilt wurde, dass Sie an einer bestimmten Form von abnormalem Herzschlag (einem Wolff-Parkinson-White-Syndrom) oder bestimmten anderen Herzrhythmusstörungen erkrankt sind
  - wenn Sie Nieren- oder Leberprobleme haben wenn Sie Kopfschmerzen mit Schwindel, Schwierigkeiten beim Gehen, Koordinationsschwierigkeiten
- oder Schwäche in den Beinen und Armen haben Bitte informieren Sie Ihren Arzt, wenn Sie ein Arzneimittel zur Behandlung von Depressionen oder ein Johanniskraut-Präparat (Hypericum perforatum) einnehmen (siehe Abschnitt "Einnahme von Zolmitriptan - 1 A Phar-

ma zusammen mit anderen Arzneimitteln").

Zolmitriptan - 1 A Pharma kann zu einer Erhöhung des Blutdrucks führen. Wenn Ihr Blutdruck zu stark ansteigt, können Beschwerden wie Kopfschmerzen, Schwindel oder Ohrensausen auftreten. Wenn dies zutrifft, sollten Sie sich an Ihren Arzt wenden.

Wenn Sie Zolmitriptan - 1 A Pharma zu häufig einnehmen, kann es zu chronischen Kopfschmerzen kommen. Wenn dies zutrifft, sollten Sie sich an Ihren Arzt wenden, da es sein kann, dass Sie die Einnahme dieser Tabletten abbrechen müssen. Bitte informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker über

Ihre Beschwerden. Ihr Arzt wird entscheiden, ob Sie an

Migräne leiden. Sie sollten Zolmitriptan - 1 A Pharma nur bei einem Migräneanfall einnehmen. Zolmitriptan - 1 A Pharma sollte nicht zur Behandlung von Kopfschmerzen angewendet werden, die durch andere, schwerwiegendere Erkrankungen verursacht sein Zolmitriptan - 1 A Pharma wird bei Patienten über 65

Wenn Sie älter als 65 Jahre sind, wird Ihr Arzt Ihnen sagen, ob Sie diese Tabletten einnehmen können. Kinder und Jugendliche

Zolmitriptan - 1 A Pharma wird bei Patienten unter 18 Jahren nicht empfohlen. Einnahme von Zolmitriptan - 1 A Pharma zu-

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

sammen mit anderen Arzneimitteln

Jahren nicht empfohlen.

oder beabsichtigen andere Arzneimittel einzunehmen/ Sie dürfen Zolmitriptan - 1 A Pharma NICHT zu-

#### sammen mit bestimmten anderen Migränemitteln einnehmen, d. h. • andere Arzneimittel aus der gleichen Gruppe wie Zol-

- mitriptan (5-HT<sub>1B/1D</sub>-Rezeptoragonisten oder Triptane, z. B. Sumatriptan, Naratriptan oder Rizatriptan). Wenn Sie andere Triptane einnehmen als Zolmitriptan 1 A Pharma, sollten 24 Stunden vergehen, bevor Sie Zolmitriptan - 1 A Pharma einnehmen. Nach der Einnahme von Zolmitriptan - 1 A Pharma sollten 24 Stun-
- den vergehen, bevor Sie andere Triptane einnehmen. · Arzneimittel vom Ergotamin-Typ wie Ergotamin, Dihydroergotamin oder Methysergid. Sie sollten nach der Einnahme von Zolmitriptan - 1 A Pharma mindestens 6 Stunden warten, bevor Sie diese Arzneimittel einnehmen. Nach dem Absetzen von Arzneimitteln vom Ergotamin-Typ sollten Sie mindestens 24

Stunden mit der Einnahme von Zolmitriptan - 1 A Phar-Bitten Sie Ihren Arzt, Ihnen Ratschläge zu geben und Sie über die Risiken einer Einnahme dieser Schmelz-

tabletten zu informieren, wenn Sie eines der folgenden Arzneimittel gleichzeitig einnehmen:

geschwüren)

- Monoaminooxidase-Hemmer (MAO-Hemmer), wie z. B. Moclobemid Selektive Serotonin-Wiederaufnahme-Hemmer
  - (SSRIs), wie Sertralin, Escitalopram, Fluoxetin und Fluvoxamin Serotonin-Noradrenalin-Wiederaufnahme-Hem-

mer (SNRIs), wie z. B. Venlafaxin und Duloxetin Cimetidin (bei Verdauungsstörungen oder Magen-

• Arzneimittel gegen Depressionen:

- Heben Sie die Packungsbeilage auf. Vielleicht möchten Sie diese später nochmals lesen.

  - Chinolon-Antibiotika (wie Ciprofloxacin) • das pflanzliche Heilmittel Johanniskraut (Hypericum
  - perforatum). Bei dessen Einnahme zusammen mit Zolmitriptan - 1 A Pharma besteht ein erhöhtes Risiko für das Auftreten von Nebenwirkungen. Die gleichzeitige Einnahme von Zolmitriptan - 1 A Pharma mit Johanniskraut wird daher nicht empfohlen.

## Schwangerschaft und Stillzeit Wenn Sie schwanger sind oder stillen, oder wenn Sie vermuten, schwanger zu sein oder beabsichtigen,

schwanger zu werden, fragen Sie vor der Einnahme dieses Arzneimittels Ihren Arzt um Rat. Wenn Sie schwanger sind, dürfen Sie Zolmitriptan - 1 A Pharma nur einnehmen, wenn Ihr Arzt entscheidet, dass die Einnahme wirklich erforderlich ist.

Wenn Sie stillen, fragen Sie Ihren Arzt vor der Einnahme des Arzneimittels um Rat. Sie dürfen bis zu 24 Stunden nach der Einnahme von Zolmitriptan -1 A Pharma nicht stillen.

#### Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen Die Migräne selbst oder die Behandlung mit Zolmitrip-

tan - 1 A Pharma kann bei einigen Patienten Schläfrigkeit hervorrufen. Schwindel wurde ebenfalls bei einigen Patienten berichtet, die dieses Arzneimittel erhielten. Wenn bei Ihnen diese Wirkungen auftreten, sollten Sie Ihre Fähigkeit, Auto zu fahren oder Maschinen zu bedienen, überprüfen.

## Zolmitriptan - 1 A Pharma enthält Aspartam. Aspartam ist eine Quelle für Phenylalanin und kann schädlich sein, wenn Sie eine Phenylketonurie haben

(eine Stoffwechselstörung, bei der Phenylalanin nicht normal abgebaut wird).

## Wie ist Zolmitriptan - 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. Sie können Zolmitriptan - 1 A Pharma einnehmen, so-

bald ein Migräneanfall beginnt.

Nutzen sein wird.

Sie können es auch während eines Anfalls nehmen. Die empfohlene Dosis ist eine 2,5 mg Schmelztablette. Ihr Arzt hat die für Sie geeignete Dosis festgelegt; es ist wichtig, dass Sie Ihr Arzneimittel nach den Anwei-

sungen des Arztes einnehmen. Die meisten Migräneanfälle werden durch 1 Dosis (1 Schmelztablette) von Zolmitriptan - 1 A Pharma gelindert; falls Ihre Migräne jedoch nach einer einzelnen Schmelztablette nicht gelindert wurde, nehmen Sie NICHT eine zweite Schmelztablette ein, um den glei-

chen Migräneanfall zu behandeln, da sie kaum von

Sprechen Sie mit Ihrem Arzt, wenn die Schmelztabletten nicht genügend wirksam gegen Migräne sind. Ihr Arzt kann die Dosis auf 5 mg erhöhen oder Ihre Be-Wenn Sie innerhalb von 24 Stunden nach dem ersten

Anfall einen WEITEREN Migräneanfall haben, können

Sie eine weitere Schmelztablette von Zolmitriptan

1 A Pharma einnehmen; Sie dürfen jedoch nicht mehr als 2 Schmelztabletten innerhalb von 24 Stunden einnehmen. Wenn Ihnen die 2,5 mg-Schmelztabletten verschrieben wurden, beträgt die maximale Tagesdosis 5 mg. Wenn Ihnen die 5 mg-Schmelztabletten verschrieben wurden, beträgt die maximale Tagesdosis 10 mg. Halten Sie zwischen den Einnahmen immer einen Abstand von mindestens 2 Stunden ein.

Nehmen Sie die Schmelztablette folgendermaßen ein: 1. Trennen Sie einen Einzelblister entlang der Perfo-

ration ab. 2. Ziehen Sie die Blisterfolie vorsichtig auf, indem Sie auf der Seite mit den Pfeilen beginnen.

geschluckt werden. Sie müssen kein Wasser trinken, um die Tablette zu schlucken.

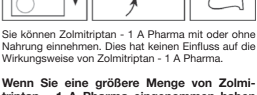
3. Legen Sie die Schmelztablette auf Ihre Zunge. Sie

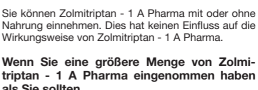
wird sich dort auflösen und kann mit dem Speichel



Apotheker.

Art der Anwendung





als Sie sollten Wenn Sie mehr Zolmitriptan - 1 A Pharma eingenommen haben, als Ihr Arzt verordnet hat, informieren Sie Ihren Arzt oder suchen Sie das nächste Krankenhaus

## auf. Nehmen Sie dieses Medikament mit. Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung dieses Arzneimittels haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder

Welche Nebenwirkungen sind möglich?

Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arzneimittel

Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auf-

### Wenn eine der folgenden Nebenwirkungen auftritt, brechen Sie die Einnahme ab und suchen Sie sofort Ihren Arzt auf.

Seltene schwerwiegende Nebenwirkungen (kann bis zu 1 Behandelten von 1.000 betreffen) allergische Reaktionen, manchmal sehr schwerwiegend, einschließlich Schwellung von Gesicht, Lippen,

Mund, Zunge und Rachen, die zu Schwierigkeiten beim Atmen, Sprechen oder Schlucken führen können Sehr seltene schwerwiegende Nebenwirkungen

Schmerzen in der Brust, Engegefühl in der Brustoder Halsgegend, Kurzatmigkeit oder andere Symptome, die auf einen Herzanfall hindeuten

(kann bis zu 1 Behandelten von 10.000 betreffen)

- Schwäche oder Lähmung von Gliedmaßen oder Gesicht, Schwierigkeiten beim Sprechen; dies könnte auf einen Schlaganfall hinweisen (siehe am
- Ende dieses Absatzes) Krämpfe der Blutgefäße des Darms, die Ihren Darm schädigen können. Es kann zu Bauchschmerzen oder blutigem Durchfall kommen. ein Syndrom, das "Serotonin-Syndrom" genannt

wird und gekennzeichnet ist durch Koma, instabilen

Blutdruck, extrem hohe Körpertemperatur, mangelnde Muskelkoordination, motorische Unruhe und Halluzinationen

# Andere mögliche Nebenwirkungen:

Häufig (kann bis zu 1 Behandelten von 10 betreffen) Kopfschmerzen

Missempfindungen wie z. B. Kribbeln, erhöhte Fortsetzung auf der Rückseite >>

Hautempfindlichkeit

- Gefühl von Schläfrigkeit, Schwindel oder Wärme Gefühl eines unregelmäßigen oder schnellen Herz-
- schlags
- Übelkeit, Erbrechen, Bauchschmerzen Mundtrockenheit
- Muskelschwäche oder -schmerzen
- Schwäche
- Schweregefühl, Engegefühl, Schmerzen oder Druckgefühl in Kehle, Nacken, Armen und Beinen oder Brust
- · Schwierigkeiten beim Schlucken

Gelegentlich (kann bis zu 1 Behandelten von 100 betreffen)

- schneller Herzschlag
- leicht erhöhter Blutdruck oder kurzzeitiger Bluthochdruck
- Anstieg der ausgeschiedenen Wassermenge (Urin) oder häufigeres Wasserlassen

Selten (kann bis zu 1 Behandelten von 1.000 betreffen) juckender Hautausschlag (Urtikaria)

Sehr selten (kann bis zu 1 Behandelten von 10.000 betreffen)

• plötzlicher, überhöhter Harndrang

Wie bei anderen Arzneimitteln dieser Gruppe wurde sehr selten über Herzanfälle und Schlaganfall berichtet; die meisten dieser Ereignisse traten bei Patienten mit Risikofaktoren für Herz- und Gefäßerkrankungen auf (Bluthochdruck, Zuckerkrankheit [Diabetes mellitus], Rauchen, Familiengeschichte einer Herzerkrankung oder eines Schlaganfalls).

#### 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.

## Wie ist Zolmitriptan - 1 A Pharma aufzubewahren? Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzu-

gänglich auf.

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf dem Umkarton und der Blisterpackung nach "verwendbar bis" angegebenen Verfallsdatum nicht mehr verwenden. Das Verfallsdatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats.

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

Entsorgen Sie Arzneimittel nicht im Abwasser. Fragen Sie Ihren Apotheker, wie das Arzneimittel zu entsorgen ist, wenn Sie es nicht mehr verwenden. Sie tragen damit zum Schutz der Umwelt bei.

### Inhalt der Packung und weitere Informationen

#### Was Zolmitriptan - 1 A Pharma enthält Der Wirkstoff ist Zolmitriptan.

Jede Schmelztablette enthält 5 mg Zolmitriptan.

## Die sonstigen Bestandteile sind:

Mikrokristalline Cellulose, Siliciumdioxid-beschichtet, Crospovidon (Typ A), Natriumhydrogencarbonat, Citronensäure, hochdisperses Siliciumdioxid, Mannitol (Ph.Eur.) (E 421), Orangen-Aroma, Aspartam (E 951), Magnesiumstearat (Ph.Eur.) [pflanzlich]

#### Wie Zolmitriptan - 1 A Pharma aussieht und Inhalt der Packung

Zolmitriptan - 1 A Pharma 5 mg Schmelztabletten sind weiße, runde Schmelztabletten mit der Prägung "ZMT 5" auf einer Seite.

Die Schmelztabletten sind in Aluminiumblisterpackungen mit 2, 3, 6, 12 oder 18 Schmelztabletten verpackt.

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr gebracht.

#### **Pharmazeutischer Unternehmer** 1 A Pharma GmbH

Keltenring 1 + 3 82041 Oberhaching Telefon: 089/6138825-0

## Hersteller

Lek Pharmaceuticals d.d. Verovskova 57 1526 Ljubljana Slowenien

ten des Europäischen Wirtschaftsraumes (EWR) unter den folgenden Bezeichnungen zugelassen: Deutschland Zolmitriptan - 1 A Pharma 5 mg

Dieses Arzneimittel ist in den Mitgliedsstaa-

Schmelztabletten Zolmitriptan Sandoz smelttablet 5 mg, Niederlande

orodispergeerbare tabletten

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im August 2014.

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

46160491