# Pramipexol Aurobindo O,088 mg Tabletten Pramipexol Aurobindo 13 Tabletten Pramipexol Aurobindo 0,35 mg Tabletten Pramipexol Aurobindo 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 Pramipexol Aurobindo und wofür wird es angewendet?
- Was sollten Sie vor der Einnahme von Pramipexol Aurobindo beachten?
- 3. Wie ist Pramipexol Aurobindo einzunehmen? Welche Nebenwirkungen sind möglich?
- Wie ist Pramipexol Aurobindo aufzubewahren?
- 6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

# 1. Was ist Pramipexol Aurobindo und wofür wird es Pramipexol Aurobindo 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. Pramipexol Aurobindo 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. 2. Was sollten Sie vor der Einnahme von

# Pramipexol Aurobindo beachten? Pramipexol Aurobindo darf nicht eingenommen

# 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

Pramipexol Aurobindo einnehmen. Bitte informieren

Sie Ihren Arzt, wenn Sie Beschwerden oder Symptome

# haben (hatten) oder entwickeln, insbesondere in 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 Pramipexol Aurobindo motorische Fehlfunktionen (Dyskinesien) entwickeln. Dystonie (Unvermögen, den Körper und Hals in einer geraden und aufrechten Position zu halter
- (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
- behandelnder Arzt gegebenenfalls entscheiden, Ihre Medikation zu ändern. Schläfrigkeit und plötzliche Einschlafattacken. Psychose (z. B. vergleichbar mit Symptomen wie bei Schizophrenie).

untersuchen.

Schwere Herz- oder Blutgefäßerkrankung. 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

Sehstörungen. Lassen Sie während der Behandlung mit Pramipexol Aurobindo Ihre Augen in regelmäßigen Abständen

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

Sie feststellen, dass die Beschwerden abends

früher eintreten als üblicherweise (oder sogar

schon am Nachmittag), intensiver sind oder sich

Dinge zu tun, die Ihnen selbst 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, Realitätsverlust) entwickeln. Möglicherweise muss Ihr

<u>abbrechen.</u> Informieren Sie Ihren Arzt, wenn Sie nach dem Absetzen Ihrer Pramipexol Aurobindo-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.

Informieren Sie Ihren Arzt, wenn es bei Ihnen zu

Arzt dann die Dosis anpassen oder die Behandlung

einem Unvermögen, den Körper und Hals in einer geraden und aufrechten Position zu halten (axiale Dystonie), kommt. Falls dies der Fall ist, kann Ihr Arzt gegebenenfalls entscheiden, Ihre Medikation anzupassen oder zu ändern. Kinder und Jugendliche Pramipexol Aurobindo wird für die Anwendung bei

einnehmen:

Kindern oder Jugendlichen unter 18 Jahren nicht empfohlen. Einnahme von Pramipexol Aurobindo zusammen mit anderen Arzneimitteln

Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie

## andere Arzneimittel einnehmen, kürzlich andere Arzneimittel eingenommen haben oder beabsichtigen andere Arzneimittel einzunehmen. Dies umfasst auch

Arzneimittel, pflanzliche Mittel, Reformkost oder Nahrungsergänzungsmittel, die nicht verschreibungspflichtig sind. Sie sollten die Einnahme von Pramipexol Aurobindo

zusammen mit antipsychotischen Arzneimitteln vermeiden.

Seien Sie vorsichtig, wenn Sie folgende Arzneimittel

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

[maligne Malaria] - angewendet werden) Procainamid (zur Behandlung des unregelmäßigen Herzschlags)

Verringerung der Dosis von Levodopa zu Beginn der

Behandlung mit Pramipexol Aurobindo empfohlen.

Wenn Sie Levodopa einnehmen, wird eine

Typs von Malaria - bekannt als Malaria falciparum

beruhigender (sedierender) Wirkung einnehmen oder wenn Sie Alkohol trinken. In diesen Fällen könnte Pramipexol Aurobindo Ihre Fähigkeit, ein Fahrzeug zu führen oder eine Maschine zu bedienen, beeinträchtigen. Einnahme von Pramipexol Aurobindo zusammen

Seien Sie vorsichtig, wenn Sie Arzneimittel mit

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

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 oder Apotheker um Rat. Ihr Arzt wird dann mit Ihnen besprechen, ob Sie die

Schwangerschaft und Stillzeit

Einnahme von Pramipexol Aurobindo fortsetzen sollen. Die Auswirkung von Pramipexol Aurobindo auf das

ungeborene Kind ist nicht bekannt. Nehmen Sie daher

Pramipexol Aurobindo nicht ein, wenn Sie schwanger sind, es sei denn, Ihr Arzt gibt Ihnen entsprechende Anweisuna. Pramipexol Aurobindo sollte während der Stillzeit nicht eingenommen werden. Pramipexol Aurobindo

kann die Milchbildung hemmen. Darüber hinaus kann es in die Muttermilch übertreten und zum Säugling gelangen. Wenn eine Behandlung mit Pramipexol Aurobindo 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 Pramipexol Aurobindo 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. Pramipexol Aurobindo 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 Pramipexol Aurobindo einzunehmen? Nehmen Sie dieses Arzneimittel immer genau nach

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

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

Die Tagesgesamtdosis wird in drei gleiche Dosen aufgeteilt eingenommen. Während der ersten Woche beträgt die übliche Dosis 3

x täglich 1 Tablette Pramipexol Aurobindo 0,088 mg (entsprechend einer Tagesdosis von 0,264 mg): **Erste Woche** 

	Anzahl der Tabletten	3 x täglich 1 Tablette Pramipexol Aurobindo 0,088 mg		
	Tagesgesamtdosis (mg)	0,264		
Die Tagesdosis wird alle 5-7 Tage nach Anweisung Ihres Arztes erhöht, bis Ihre Symptome unter Kontrolle				

sind (Erhaltungsdosis): **Zweite Woche Dritte Woche** Anzahl der | 3 x täglich 3 x täglich

	Tabletten	1 Tablette Pramipexol Aurobindo	1 Tablette Pramipexol Aurobindo		
		0,18 mg ODER	0,35 mg ODER		
		3 x täglich 2 Tabletten Pramipexol Aurobindo 0,088 mg	3 x täglich 2 Tabletten Pramipexol Aurobindo 0,18 mg		
	Tagesge- samtdosis (mg)	0,54	1,1		
Die übliche Erhaltungsdosis beträgt 1,1 mg pro Tag. Es kann jedoch sein, dass Ihre Dosis noch weiter erhöht					

niedrigere Erhaltungsdosis von 3 Tabletten Pramipexol Aurobindo 0,088 mg pro Tag ist ebenso möglich. Niedrigste Höchste Erhaltungsdosis Erhaltungsdosis Anzahl der 3 x täglich 3 x täglich Tabletten 1 Tablette 1 Tablette

werden muss. Ihr Arzt kann die Dosis gegebenenfalls

auf maximal 3,3 mg Pramipexol pro Tag erhöhen. Eine

	Aurobindo 0,088 mg	Aurobindo 0,7 mg und 1 Tablette Pramipexol Aurobindo 0,35 mg				
Tagesge- samtdosis (mg)	0,264	3,15				
Patienten mit Nierenerkrankung: Wenn Sie eine mittelgradige oder schwere Nierenerkrankung haben, wird Ihr Arzt Ihnen eine niedrigere Dosis verschreiben. In diesem Fall müssen Sie die Tabletten nur 1 oder 2 x täglich einnehmen. Bei						

Anfangsdosis 2 x täglich 1 Tablette Pramipexol Aurobindo 0,088 mg. Bei schwerer Nierenerkrankung beträgt die übliche Anfangsdosis 1 x täglich 1 Tablette

Anzahl der Tabletten

Tagesgesamtdosis (mg)

(mg)

Pramipexol Aurobindo 0,088 mg. Restless-Legs-Syndrom Die Einnahme erfolgt üblicherweise 1 x täglich am Abend 2 - 3 Stunden vor dem Zubettgehen. Während der ersten Woche beträgt die übliche Dosis 1 x täglich 1 Tablette Pramipexol Aurobindo 0,088 mg (entsprechend einer Tagesdosis von 0,088 mg): **Erste Woche** 

1 Tablette Pramipexol

Aurobindo 0,088 mg

mittelgradiger Nierenerkrankung beträgt die übliche

Die Tagesdosis wird alle 4 - 7 Tage nach Anweisung Ihres Arztes erhöht, bis Ihre Symptome unter Kontrolle sind (Erhaltungsdosis).					
	Zweite Woche	Dritte Woche	Vierte Woche		
	4 = 1 1	4 = 1 1	4 = 1.1		

0,088

Anzahl der 1 Tablette 1 Tablette 1 Tablette Pramipexol Pramipexol **Tabletten** Pramipexol Aurobindo Aurobindo Aurobindo

	0,18 mg ODER 2 Tabletten Pramipexol Aurobindo 0,088 mg	0,35 mg ODER 2 Tabletten Pramipexol Aurobindo 0,18 mg ODER 4 Tabletten Pramipexol Aurobindo 0,088 mg	0,35 mg und 1 Tablette Pramipexol Aurobindo 0,18 mg ODER 3 Tabletten Pramipexol Aurobindo 0,18 mg ODER
			ODER 6 Tabletten
			Pramipexol Aurobindo 0,088 mg
Tagesge-	0,18	0,35	0,54

Aurobindo 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 erhöhen,

Die tägliche Dosis sollte 6 Tabletten Pramipexol

Fragen Sie Ihren Arzt um Rat. Ihr Arzt wird die Behandlung nach drei Monaten beurteilen, um zu entscheiden, ob die Behandlung

wie Sie es beim ersten Mal gemacht haben.

fortgesetzt wird oder nicht.

Patienten mit Nierenerkrankung Wenn Sie eine schwere Nierenerkrankung haben, ist die Behandlung mit Pramipexol Aurobindo möglicherweise für Sie nicht geeignet.

Wenn Sie eine größere Menge von Pramipexol Aurobindo 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.

## Wenn Sie die Einnahme von Pramipexol Aurobindo vergessen haben Seien Sie nicht beunruhigt. Lassen Sie diese Dosis aus

und nehmen Sie die nächste Dosis zum richtigen Zeitpunkt ein. Versuchen Sie nicht, die ausgelassene Dosis nachzuholen.

### Wenn Sie die Einnahme von Pramipexol Aurobindo abbrechen Brechen Sie die Einnahme von Pramipexol Aurobindo

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 Pramipexol Aurobindo 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 Pramipexol Aurobindo 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 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. Bei der Bewertung von

Wenn Sie an der Parkinson-Krankheit leiden, können folgende Nebenwirkungen auftreten: Sehr häufig: (kann mehr als 1 von 10 Behandelten betreffen)

Nebenwirkungen werden folgende Häufigkeitsangaben

motorische Fehlfunktionen (Dyskinesie; z. B. abnorme, unkontrollierte Bewegungen der Gliedmaßen)

- Schläfrigkeit Schwindel Übelkeit
- Häufig: (kann bis zu 1 von 10 Behandelten betreffen)

zugrunde gelegt:

- Drang, sich ungewöhnlich zu verhalten
- Halluzinationen (Dinge sehen, hören oder fühlen,

die gar nicht da sind) Verwirrtheit Müdigkeit

Schlaflosigkeit (Insomnie)

niedriger Blutdruck (Hypotonie)

- Flüssigkeitseinlagerung im Gewebe, üblicherweise in den Beinen (peripheres Ödem) Kopfschmerzen
- abnorme Träume Verstopfund
- Sehstörungen
- Erbrechen
- Gewichtsabnahme einschließlich reduziertem
- Gelegentlich: (kann bis zu 1 von 100 Behandelten betreffen)
- Paranoia (z. B. übertriebene Angst um das eigene Wohlbefinden) Wahnvorstellungen

übermäßige Schläfrigkeit während des

Tages und plötzliches Einschlafen Gedächtnisstörung (Amnesie) erhöhter Bewegungsdrang und Unfähigkeit,

sich ruhig zu verhalten (Hyperkinesie) Gewichtszunahme

ohnmächtig werden

- allergische Reaktionen (z. B. Hautausschlag, Juckreiz, Überempfindlichkeit)
- Herzversagen (Herzerkrankung, die Kurzatmigkeit und Schwellungen an den Knöcheln verursachen kann)\*
  - unzureichende Ausschüttung des antidiuretischen Hormons (inadäquate ADH-Sekretion)\* Ruhelosigkeit Atemnot (Dyspnoe)

Versuchung zu widerstehen, bestimmte Dinge zu

tun, die Ihnen oder anderen schaden könnten, z. B.:

- Schluckauf Lungenentzündung (Pneumonie) Unfähigkeit, dem Impuls, dem Trieb oder der
- Spielsucht, ohne Rücksicht auf persönliche oder familiäre Konsequenzen
- verändertes oder verstärktes sexuelles Interesse und Verhalten, das Sie oder andere beunruhigt, z. B. ein verstärkter Sexualtrieb

Verwirrtheit, Realitätsverlust)

spontane Peniserektion

- unkontrollierbares zwanghaftes Einkaufen oder Geldausgeben Essattacken (Verzehr großer Mengen in kurzer Zeit) oder zwanghaftes Essen (mehr als normal und über das Sättigungsgefühl hinaus)\*
- Selten: (kann bis zu 1 von 1000 Behandelten betreffen) manisches Verhalten (Unruhe, euphorische Stimmung oder Übererregtheit)

Delirium (verminderte Aufmerksamkeit,

Nicht bekannt: (Häufigkeit auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht abschätzbar) Nach dem Absetzen Ihrer Pramipexol Aurobindo-

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 die Symptome kontrolliert oder eingedämmt werden können. Für die mit \* gekennzeichneten Nebenwirkungen ist

eine genaue Häufigkeitseinschätzung nicht möglich,

da diese Nebenwirkungen nicht in den klinischen

Studien mit 2 762 Patienten, die mit Pramipexol behandelt wurden, beobachtet wurden. Die

Häufigkeitskategorie ist wahrscheinlich nicht höher als "gelegentlich". Wenn Sie unter dem Restless-Legs-Syndrom leiden, können die folgenden Nebenwirkungen bei Ihnen auftreten: Sehr häufig: (kann mehr als 1 von 10 Behandelten betreffen):

Übelkeit die Beschwerden beim Restless-Legs-Syndrom treten früher ein als sonst, sind intensiver oder betreffen andere Gliedmaßen (Augmentation bei

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

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

Kopfschmerzen abnorme Träume Verstopfung

Restless-Legs-Syndrom).

Erbrechen Gelegentlich: (kann bis zu 1 von 100 Behandelten

Schwindel

- Drang, sich ungewöhnlich zu verhalten\*
- und Schwellungen an den Knöcheln verursachen unzureichende Ausschüttung des antidiuretischen
- Hormons (inadäquate ADH-Sekretion)\* motorische Fehlfunktionen (Dyskinesie; z. B. abnorme,
- unkontrollierte Bewegungen der Gliedmaßen) erhöhter Bewegungsdrang und Unfähigkeit, sich
- ruhig zu verhalten (Hyperkinesie)\* Paranoia (z. B. übertriebene Angst um das eigene
- Gedächtnisstörung (Amnesie)\* Halluzinationen (Dinge sehen, hören oder fühlen,
- Wahnvorstellungen\*
- Wohlbefinden)\*
  - die gar nicht da sind) Verwirrtheit übermäßige Schläfrigkeit während des Tages und

plötzliches Einschlafen

- Gewichtszunahme
- niedriger Blutdruck (Hypotonie)
- Flüssigkeitseinlagerung im Gewebe, üblicherweise in den Beinen (peripheres Ödem)
- allergische Reaktionen (z. B. Hautausschlag,
- Juckreiz, Überempfindlichkeit)
- ohnmächtig werden
- Ruhelosigkeit
- Appetit
- Sehstörungen Gewichtsabnahme einschließlich vermindertem
- Atemnot (Dyspnoe) Schluckauf
- Lungenentzündung (Pneumonie)\*
- Unfähigkeit, dem Impuls, dem Trieb oder der Versuchung zu widerstehen, bestimmte Dinge zu tun, die Ihnen oder anderen schaden könnten, z. B.:
- Spielsucht, ohne Rücksicht auf persönliche oder familiäre Konsequenzen\* verändertes oder verstärktes sexuelles Interesse
- und Verhalten, das Sie oder andere 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)\* manisches Verhalten (Unruhe, euphorische
- Stimmung oder Übererregtheit)\* Delirium (verminderte Aufmerksamkeit, Verwirrtheit, Realitätsverlust)\*
- Selten: (kann bis zu 1 von 1000 Behandelten betreffen) spontane Peniserektion

Nicht bekannt: (Häufigkeit auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht abschätzbar) Nach dem Absetzen Ihrer Pramipexol Aurobindo-

Behandlung oder einer Dosisreduktion können

Depression, Apathie, Angst, Müdigkeit, Schwitzen

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

oder Schmerzen auftreten (das sogenannte

diese Nebenwirkungen nicht in klinischen Studien mit 1 395 Patienten, die mit Pramipexol behandelt wurden, beobachtet wurden. Die Häufigkeitskategorie ist wahrscheinlich nicht höher als "gelegentlich". Meldung von Nebenwirkungen Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie

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

sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für

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 Pramipexol Aurobindo aufzubewahren?

unzugänglich auf. Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen

mehr verwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf dem Umkarton und auf der Blisterpackung nach "verwendbar bis" bzw. "verw. bis" angegebenen Verfalldatum nicht

den letzten Tag des angegebenen Monats.

arzneimittelentsorgung.

0,088 mg Pramipexol.

Pramipexol Aurobindo 0,7 mg

Jede Tablette enthält 1 mg

0,7 mg Pramipexol.

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder

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/

6. Inhalt der Packung und weitere Informationen Was Pramipexol Aurobindo enthält Der Wirkstoff ist Pramipexol. Pramipexol Aurobindo 0,088 mg Jede Tablette enthält 0,125 mg Pramipexoldihydrochlorid 1 H<sub>2</sub>O, entsprechend

Pramipexol Aurobindo 0,18 mg Jede Tablette enthält 0,25 mg Pramipexoldihydrochlorid 1 H<sub>2</sub>O, entsprechend 0,18 mg Pramipexol. Pramipexol Aurobindo 0,35 mg Jede Tablette enthält 0,5 mg Pramipexoldihydrochlorid 1 H<sub>2</sub>O, entsprechend 0,35 mg Pramipexol.

Pramipexoldihydrochlorid 1 H<sub>3</sub>O, entsprechend

Die sonstigen Bestandteile sind: Mannitol (Ph.

Eur.), Maisstärke, hochdisperses Siliciumdioxid,

Povidon K30, Povidon K90, Magnesiumstearat (Ph.

**Packung Tablette** Pramipexol Aurobindo 0,088 mg: Weiße bis gebrochen weiße, runde, flache Tabletten ohne Filmüberzug mit abgeschrägten Kanten und der

Prägung "Y" auf der einen und "41" auf der anderen Seite.

Wie Pramipexol Aurobindo aussieht und Inhalt der

Pramipexol Aurobindo 0,18 mg: Weiße bis gebrochen weiße, ovale, bikonkave Tabletten ohne Filmüberzug mit abgeschrägten Kanten und beidseitiger Bruchkerbe. Auf der einen Seite befindet sich auf einer Hälfte die Prägung "Y" und auf der anderen

Hälfte die Prägung "42", die andere Seite ist glatt.

Die Tablette kann in gleiche Dosen geteilt werden.

Weiße bis gebrochen weiße, ovale, bikonkave Tabletten

ohne Filmüberzug mit abgeschrägten Kanten und beidseitiger Bruchkerbe. Auf der einen Seite befindet sich auf einer Hälfte die Prägung "Y" und auf der anderen Hälfte die Prägung "43", die andere Seite ist glatt. Die Tablette kann in gleiche Dosen geteilt werden. Pramipexol Aurobindo 0,7 mg: Weiße bis gebrochen weiße, runde, flache Tabletten

ohne Filmüberzug mit abgeschrägten Kanten und

Hälfte die Prägung "45", die andere Seite ist glatt.

Die Tablette kann in gleiche Dosen geteilt werden.

Pramipexol Aurobindo Tabletten sind in Polyamid/

beidseitiger Bruchkerbe. Auf der einen Seite befindet

sich auf einer Hälfte die Prägung "Y" und auf der anderen

Aluminiumfolie/PVC-Aluminiumfolie-Blisterpackungen und HDPE-Tablettenbehältnissen mit baumwollhaltiger Polypropylenkappe.

PUREN Pharma GmbH & Co. KG

Willy-Brandt-Allee 2 81829 München

Hersteller

Italien

tmiakeit

Telefon: 089/558909-0 Telefax: 089/558909-240

Pramipexol Aurobindo 0,35 mg:

Packungsgrößen: Blisterpackungen: 10, 20, 30, 50, 60, 90, 100 und 200 Tabletten. HDPE-Tablettenbehältnisse: 90, 100 und 1000 Tabletten. Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr gebracht. Pharmazeutischer Unternehmer

HF26, Hal Far Industrial Estate BBG 3000, Hal Far, Birzebbugia Malta Dieses Arzneimittel ist in den Mitgliedsstaaten des

folgenden Bezeichnungen zugelassen:

Europäischen Wirtschaftsraumes (EWR) unter den

Pramipexole Aurobindo

APL Swift Services (Malta) Limited

Dänemark Pramipexol "Aurobindo" Frankreich Pramipexole ARROW LAB 0,18 mg / 0,7 mg comprimé sécable Deutschland Pramipexol Aurobindo 0,088 mg / 0,18 mg / 0,35 mg / 0,7 mg Tabletten

Malta Pramipexole Aurobindo 0.088 mg/ 0.18 mg/0.35 mg/0.7 mg/1.1 mg Tablets

Niederlande Pramipexol Aurobindo 0,088 mg / 0,7 mg tabletten Pramipexol Aurobindo 0,088 mg / **Portugal** 

0,18 mg / 0,35 mg / 0,7 mg / 1,1 mg Comprimidos PRAMIPEXOL AUROVITAS 0,18 mg / Spanien

0,7 mg comprimidos EFG Schweden Pramipexol Aurobindo 0,088 mg /

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im Mai 2024.

0,18 mg / 0,35 mg / 0,7 mg tabletter