Rivastigmin - 1 A Pharma® 4,6 mg/24 Stunden transdermales Pflaster Rivastigmin - 1 A Pharma® 9,5 mg/24 Stunden transdermales Pflaster Rivastigmin - 1 A Pharma® 13,3 mg/24 Stunden

transdermales Pflaster

dieses Arzneimittels beginnen, denn sie enthält wichtige Informationen. Heben Sie die Packungsbeilage auf. Vielleicht möchten Sie diese später nochmals lesen.

Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, bevor Sie mit der Anwendung

- 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

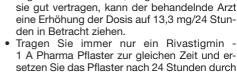
Rivastigmin

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

1 A Pharma und wofür wird es

Was ist Rivastigmin -

• Die empfohlene übliche Tagesdosis ist Rivastigmin - 1 A Pharma 9,5 mg/24 Stunden. Wird



des Arzneimittels nicht durchführbar sind, stehen andere Stärken zur Verfügung. Im Laufe der Behandlung kann Ihr Arzt die Dosis noch Ihren persönlichen Bedürfnissen entspre-

Für Dosierungen, die mit der verordneten Stärke

ein neues

chend anpassen. Sollten Sie die Anwendung der Pflaster drei Tage lang unterbrochen haben, müssen Sie mit Ihrem Arzt sprechen, bevor Sie das nächste Pflaster aufkleben. Die Behandlung mit transdermalem Pflaster kann mit der gleichen Dosis fortgesetzt

werden, wenn die Behandlung nicht länger als drei Tage unterbrochen wurde. Ansonsten wird Ihr Arzt die Behandlung wieder mit Rivastigmin 1 A Pharma 4,6 mg/24 Stunden beginnen. Rivastigmin - 1 A Pharma kann zusammen mit Nahrungsmitteln, Getränken und Alkohol ange-

wendet werden. Wo das Rivastigmin - 1 A Pharma transdermale Pflaster angebracht wird

Bevor Sie ein Pflaster aufkleben, achten Sie darauf, dass Ihre Haut

- sauber, trocken und unbehaart ist. frei von Puder, Öl, Feuchtigkeitscreme oder Lotion ist, die das Pflaster daran hindern
 - können, richtig zu kleben.
- keine Verletzung, keinen Ausschlag und/ oder Reizungen aufweist. Entfernen Sie sorgfältig das vorhandene
- Pflaster, bevor Sie ein neues verwenden. Mehrere Pflaster an Ihrem Körper könnten eine überhöhte Menge dieses Arzneimittels freisetzen, was möglicherweise gefährlich sein könnte.
- Kleben Sie täglich EIN Pflaster auf NUR EINEN der in der folgenden Abbildung gezeigten möglichen Bereiche: linker Oberarm oder rechter Oberarm linker oberer Brustkorb oder rechter obe
 - linker oberer Rückenbereich oder rechter oberer Rückenbereich

Brust)

rer Brustkorb (jedoch nicht direkt auf die

linker unterer Rückenbereich oder rechter unterer Rückenbereich

neues Pflaster auf NUR EINEN der folgenden möglichen Bereiche kleben.

Entfernen Sie alle 24 Stunden das

vorhandene Pflaster, bevor Sie EIN



unten und so weiter). Dieselbe Körperstelle soll nur einmal alle 14 Tage ein Pflaster tragen. So kleben Sie Ihr Rivastigmin - 1 A Pharma transdermales Pflaster richtig auf Rivastigmin - 1 A Pharma Pflaster sind dünne, undurchsichtige, selbstklebende Kunststoffpflaster. Jedes Pflaster ist bis zum Gebrauch geschützt in einem kleinen versiegelten Beutel verpackt. Erst unmittelbar bevor Sie ein neues Pflaster aufkleben wollen, öffnen Sie den Beutel und nehmen

Tag im oberen Rückenbereich, am nächsten Tag

Mal beginnen oder die Behandlung mit Rivastigmin - 1 A Pharma nach einer Behandlungsunterbrechung wieder aufnehmen, bitte bei der

Entfernen Sie sorgfältig das vorhandene Pflas-

Patienten, die mit der Behandlung zum ersten

ter, bevor Sie ein neues verwenden.

zweiten Abbildung beginnen.

Jedes Pflaster ist einzeln in ein versiegeltes



den Fingern zu berühren.

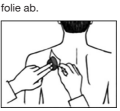
das Pflaster heraus.

Die selbstklebende Seite des Pflasters ist mit einer Schutzfolie überzogen. Ziehen Sie eine Hälfte der Schutzfolie ab und achten Sie darauf, die Klebeflächen nicht mit

Legen Sie das Pflaster mit der selbstklebenden Seite auf den oberen oder unteren Rückenbe-

reich, den Oberarm oder den Brustkorb und

ziehen Sie dann die zweite Hälfte der Schutz-



Drücken Sie dann das Pflaster mit der Handfläche mindestens 30 Sekunden fest, sodass alle Kanten ordentlich haften.



den Wochentag mit einem feinen Kugelschreiber

Tragen Sie das Pflaster ohne Unterbrechung, bis es Zeit ist, es durch ein neues zu ersetzen. Es

angewendet? Der Wirkstoff in Rivastigmin - 1 A Pharma ist Rivastigmin.

Rivastigmin gehört zu einer Gruppe von Wirkstoffen, die Cholinesterasehemmer genannt werden.

Bei Patienten mit Alzheimer-Krankheit sterben bestimmte Nervenzellen im Gehirn ab, was zu einem niedrigen Spiegel des Neurotransmitters Acetylcholin (eine Substanz, welche die Kommunikation der Nervenzellen miteinander ermöglicht) führt. Rivastigmin wirkt durch Blockade der Enzyme, die Acetylcholin abbauen: Acetylcholinesterase und Butyrylcholinesterase. Durch Blockade dieser Enzyme bewirkt Rivastigmin - 1 A Pharma einen Anstieg von Acetylcholin im Gehirn und hilft, die Symptome der Alzheimer-Demenz zu verrin-Rivastigmin - 1 A Pharma wird zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit leichter bis mit-

telgradiger Alzheimer-Demenz verwendet, einer fortschreitenden Erkrankung des Gehirns, die schrittweise Gedächtnis, intellektuelle Fähigkeiten und Verhalten beeinflusst. Was sollten Sie vor der **Anwendung von Rivastigmin -**

1 A Pharma beachten? Rivastigmin - 1 A Pharma darf nicht angewendet werden,

wenn Sie allergisch gegen Rivastigmin (den Wirkstoff von Rivastigmin - 1 A Pharma) oder

- einen der in Abschnitt 6 genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind. wenn Sie schon einmal allergisch auf ein ähnliches Arzneimittel reagiert haben (Carbamat-Derivate).
- wenn Sie Hautreaktionen haben, die sich über die Pflastergröße hinaus ausdehnen, wenn eine
- intensive lokale Reaktion auftritt (wie Blasenbildung, zunehmende Hautentzündung, Schwellung) und wenn sich der Zustand nicht innerhalb von 48 Stunden nach Entfernung des transdermalen Pflasters verbessert. Wenn dies auf Sie zutrifft, informieren Sie Ihren Arzt und wenden Sie kein Rivastigmin - 1 A Pharma

transdermales Pflaster an. Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt, bevor Sie

Rivastigmin - 1 A Pharma anwenden, wenn Sie einen unregelmäßigen oder langsamen Herzschlag (Herzrhythmusstörungen) haben oder schon einmal hatten.

- wenn Sie ein aktives Magengeschwür haben oder schon einmal hatten. wenn Sie Schwierigkeiten beim Wasserlassen haben oder schon einmal hatten.
- wenn Sie Krampfanfälle haben oder einmal hatten. wenn Sie Asthma oder eine schwere Atem-
- wegserkrankung haben oder schon einmal wenn Sie krankhaft zittern.
- wenn Sie ein sehr niedriges Körpergewicht
- wenn Sie Probleme mit Ihrem Verdauungstrakt haben wie Übelkeit, Erbrechen und Durchfall. Sie können zu viel Flüssigkeit verlieren, wenn

Erbrechen und Durchfall zu lange anhalten.

wenn Sie eine eingeschränkte Leberfunktion Wenn einer dieser Punkte auf Sie zutrifft, muss Ihr Arzt Sie eventuell besonders sorgfältig überwa-

chen, solange Sie dieses Arzneimittel verwenden.

Sollten Sie die Anwendung von Rivastigmin -1 A Pharma mehr als drei Tage lang unterbrochen haben, müssen Sie mit Ihrem Arzt sprechen, bevor Sie wieder damit anfangen.

menz keinen relevanten Nutzen von Rivastigmin -1 A Pharma bei Kindern und Jugendlichen.

mittel einzunehmen/anzuwenden.

kose verstärken können.

Kinder und Jugendliche

Anwendung von Rivastigmin - 1 A Pharma zusammen mit anderen Arzneimitteln Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen/anwenden,

kürzlich andere Arzneimittel eingenommen/ange-

wendet haben oder beabsichtigen, andere Arznei-

Rivastigmin - 1 A Pharma kann Wechselwirkun-

gen mit Anticholinergika haben, darunter sind

Es gibt im Anwendungsgebiet Alzheimer-De-

einige Arzneimittel, die zur Linderung von Magenkrämpfen oder Spasmen (z. B. Dicyclomin), zur Behandlung der Parkinson-Krankheit (z. B. Amantadin) oder zur Vorbeugung von Reisekrankheit (z. B. Diphenhydramin, Scopolamin oder Meclizin) verwendet werden.

Rivastigmin - 1 A Pharma sollte nicht gleichzeitig mit Metoclopramid (ein Arzneimittel zur Linderung

oder Verhinderung von Übelkeit und Erbrechen) gegeben werden. Die gleichzeitige Einnahme beider Arzneimittel kann Probleme wie steife Gliedmaßen und zitternde Hände verursachen. Wenn Sie sich einer Operation unterziehen müssen, während Sie Rivastigmin - 1 A Pharma transdermale Pflaster anwenden, informieren Sie diesbezüglich Ihren Arzt, da die Pflaster die Wirkung bestimmter Muskelrelaxanzien während der Nar-

ckern (Arzneimittel wie Atenolol zur Behandlung von Bluthochdruck, Angina und anderen Herzleiden). Die gleichzeitige Anwendung beider Arzneimittel kann Probleme wie Verlangsamung des Herzschlags (Bradykardie) verursachen, die zur Ohnmacht oder Bewusstlosigkeit führen kann. Schwangerschaft, Stillzeit und Fortpflanzungsfähigkeit Wenn Sie schwanger sind oder stillen, oder wenn

Vorsicht bei Anwendung von Rivastigmin -1 A Pharma Pflastern zusammen mit Betablo-

Apotheker um Rat. Wenn Sie schwanger sind, müssen die Vorteile der Behandlung mit Rivastigmin - 1 A Pharma sorgfältig gegen die eventuellen Auswirkungen auf das ungeborene Kind abgewogen werden.

Sie vermuten, schwanger zu sein, oder beabsich-

tigen, schwanger zu werden, fragen Sie vor der Anwendung dieses Arzneimittels Ihren Arzt oder

Rivastigmin - 1 A Pharma sollte in der Schwangerschaft nicht angewendet werden, es sei denn, es ist unbedingt notwendig. Während der Behandlung mit Rivastigmin -1 A Pharma transdermale Pflaster dürfen Sie nicht stillen. Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum

Bedienen von Maschinen Ihr Arzt sagt Ihnen, ob Ihre Erkrankung es zulässt, dass Sie am Straßenverkehr teilnehmen und Maschinen bedienen. Rivastigmin - 1 A Pharma

transdermale Pflaster können Ohnmachtsanfälle und schwere Verwirrtheit verursachen. Falls Sie sich schwach oder verwirrt fühlen, fahren Sie nicht Auto, bedienen Sie keine Maschinen und tun Sie auch sonst nichts, wofür man konzentrierte Aufmerksamkeit braucht. Wie ist Rivastigmin -

1 A Pharma anzuwenden? Wenden Sie Rivastigmin - 1 A Pharma transder-

male Pflaster immer genau nach Absprache mit Ihrem Arzt an. Fragen Sie bei Ihrem Arzt, Apotheker oder dem medizinischen Fachpersonal nach, wenn Sie sich nicht sicher sind. WICHTIG: · Nehmen Sie das Pflaster vom Vortag ab,

bevor Sie EIN neues Pflaster aufkleben.

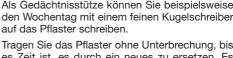
 Schneiden Sie das Pflaster nicht in Stücke. Das Pflaster an der entsprechenden Stelle für mindestens 30 Sekunden mit der Hand-

Nur ein Pflaster pro Tag anwenden.

fläche anpressen.

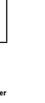
- So beginnt die Behandlung Ihr Arzt sagt Ihnen, welche Stärke von Rivastigmin - 1 A Pharma transdermale Pflaster am bes-
- ten für Sie geeignet ist. Normalerweise beginnt die Behandlung mit Rivastigmin - 1 A Pharma 4,6 mg/24 Stunden.





kann sinnvoll sein, für neue Pflaster immer wieder verschiedene Stellen auszuprobieren, um herauszufinden, welche für Sie am angenehmsten sind und wo die Kleidung am wenigsten auf dem Pflaster reibt.





So nehmen Sie Ihr Rivastigmin - 1 A Pharma transdermales Pflaster ab

Ziehen Sie das Pflaster behutsam an einer Ecke ab, bis es langsam von der Haut gelöst ist. Falls Klebstoffrückstände auf Ihrer Haut bleiben sollten, befeuchten Sie behutsam diesen Bereich mit warmem Wasser und milder Seife oder verwenden Sie Babyöl, um diese zu entfernen. Alkohol oder andere Lösungsmittel (Nagellackentferner oder andere Lösungsmittel) sollten nicht angewendet werden.

Waschen Sie Ihre Hände nach dem Entfernen des Pflasters mit Seife und Wasser. Im Fall eines Kon-

takts mit den Augen oder wenn die Augen nach

der Handhabung des Pflasters rot werden, spülen

Sie unverzüglich mit viel Wasser und holen Sie

medizinischen Rat ein, falls die Symptome nicht

zurückgehen.

Kann man mit Ihrem Rivastigmin - 1 A Pharma transdermalen Pflaster auch baden, schwimmen oder in die Sonne gehen?

Baden, Schwimmen oder Duschen schaden dem Pflaster normalerweise nicht. Achten Sie

jedoch darauf, dass das Pflaster sich nicht lockert oder löst.

Setzen Sie das Pflaster nicht über längere Zeit äußeren Wärmequellen aus (z. B. übermäßige Sonnenstrahlung, Sauna, Solarium).

Was tun, wenn ein Pflaster sich löst? Wenn ein Pflaster sich löst, kleben Sie für den

Rest des Tages ein frisches Pflaster auf und

wechseln Sie am nächsten Tag das Pflaster wie gewöhnlich zur gleichen Zeit. Wann und wie lange wird Ihr Rivastigmin -

1 A Pharma transdermales Pflaster getragen? Damit das Arzneimittel optimal wirkt, müssen

- Sie jeden Tag ein frisches Pflaster aufkleben, vorzugsweise zur gleichen Tageszeit. Tragen Sie immer nur ein Rivastigmin
- 1 A Pharma Pflaster zur gleichen Zeit und ersetzen Sie das Pflaster nach 24 Stunden durch ein neues. Wenn Sie eine größere Menge von Rivas-

tigmin - 1 A Pharma angewendet haben,

als Sie sollten Wenn Sie versehentlich mehrere Pflaster gleichzeitig aufgeklebt haben, nehmen Sie sie alle ab

und informieren Sie Ihren Arzt, dass Sie versehentlich mehrere Pflaster getragen haben. Möglicherweise benötigen Sie ärztliche Hilfe. Bei manchen Menschen, die versehentlich zu viel Rivastigmin - 1 A Pharma auf einmal angewendet haben, sind Übelkeit, Erbrechen, Durchfall, erhöhter Blutdruck und Halluzinationen aufgetreten. Auch eine Verlangsamung des Herzschlags und Ohnmachtsanfälle können auftreten. Wenn Sie die Anwendung von Rivastigmin - 1 A Pharma vergessen haben

Wenn Ihnen auffällt, dass Sie vergessen haben, ein Pflaster aufzukleben, holen Sie es sofort nach. Das nächste Pflaster kleben Sie dann am nächs-

ten Tag zur gewohnten Zeit auf. Tragen Sie niemals zwei Pflaster auf einmal, um das vergessene Pflaster auszugleichen. Wenn Sie die Anwendung von Rivastigmin - 1 A Pharma abbrechen

Wenn Sie aufhören, die Pflaster zu verwenden, informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker.

Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung dieses Arzneimittels haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.

Welche Nebenwirkungen sind möglich?

Wie alle Arzneimittel können auch Rivastigmin -1 A Pharma transdermale Pflaster Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten

Nebenwirkungen können am ehesten dann auftreten, wenn Sie die Behandlung gerade begonnen oder die Dosis erhöht haben. In den meisten Fällen werden die Nebenwirkungen allmählich

wieder verschwinden, wenn sich Ihr Körper an das Arzneimittel gewöhnt hat. Nehmen Sie sofort Ihr Pflaster ab und informieren Sie Ihren Arzt, wenn Sie bei sich eines der folgenden Symptome bemerken, die schwere Ausmaße annehmen können:

 Schwindel Aufgeregtheit oder Schläfrigkeit

Häufig (kann bis zu 1 von 10 Behandelten be-

· Harninkontinenz (Blasenschwäche)

mer Herzschlag)

itlosiakeit

Gelegentlich (kann bis zu 1 von 100 Behandel-

treffen)

Appe

ten betreffen) • Störungen des Herzrhythmus (z. B. zu langsa-

 Halluzinationen (Dinge sehen, die es nicht wirklich gibt) Magengeschwür • Dehydrierung (zu starker Flüssigkeitsverlust)

- Hyperaktivität (hohe Aktivität, Ruhelosigkeit) Aggression Selten (kann bis zu 1 von 1.000 Behandelten be-
- Stürze Sehr selten (kann bis zu 1 von 10.000 Behandelten betreffen)

der Gang

treffen)

 steife Arme oder Beine zitternde Hände Nicht bekannt (Häufigkeit auf Grundlage der ver-

- fügbaren Daten nicht abschätzbar) allergische Reaktionen an der Stelle, auf der das Pflaster verwendet wurde, z. B. Blasen
- oder entzündete Haut Verschlechterung der Symptome einer Parkinson-Krankheit z. B. Zittern, Steifheit, schlurfen-
- Entzündung der Bauchspeicheldrüse; Anzeichen sind starke Schmerzen im Oberbauch, oft in Verbindung mit Übelkeit oder Erbrechen schneller oder unregelmäßiger Herzschlag Bluthochdruck
- Krampfanfälle • Lebererkrankungen (gelbe Haut, Gelbfärbung des weißen Bereiches in den Augen, anormales Dunklerwerden des Urins oder ungeklärte
- Übelkeit, Erbrechen, Müdigkeit und Appetit-Veränderung von Leberfunktionswerten Ruhelosigkeit

ten können:

Albträume Wenn eine dieser Nebenwirkungen bei Ihnen auftritt, nehmen Sie sofort Ihr Pflaster ab und informieren Sie Ihren Arzt. Weitere Nebenwirkungen, die bei Rivastigmin

Hartkapseln oder Lösung zum Einnehmen beobachtet wurden und die möglicherweise auch bei den transdermalen Pflastern auftre-

Häufig (kann bis zu 1 von 10 Behandelten betreffen) vermehrter Speichelfluss Appetitverlust Ruhelosigkeit allgemeines Unwohlsein

Gelegentlich (kann bis zu 1 von 100 Behandelten betreffen) • unregelmäßiger Herzrhythmus (z. B. zu schneller Herzschlag)

Schlafstörungen Hinfallen Selten (kann bis zu 1 von 1.000 Behandelten be-

 Zittern oder Verwirrtheit · vermehrtes Schwitzen

Krampfanfälle Darmgeschwür

treffen)

Brustschmerzen (können durch Herzmuskelkrämpfe verursacht werden)

- ten betreffen) Bluthochdruck • Entzündung der Bauchspeicheldrüse; typische
- Anzeichen sind starke Schmerzen im Oberbauch, oft in Verbindung mit Übelkeit oder
- Erbrechen · Blutungen im Darm; zu erkennen als Blut im Stuhl oder im Erbrochenen
- Halluzinationen (Dinge sehen, die es nicht wirklich gibt) In einigen Fällen kam es bei heftigem Erbrechen zum Einreißen der Speiseröhre.
- Meldung von Nebenwirkungen

wirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind.

Medizinprodukte Abt. Pharmakovigilanz Kurt-Georg-Kiesinger-Allee 3 53175 Bonn

Website: www.bfarm.de anzeigen. Indem Sie Nebenwirkungen melden,

Wie ist Rivastigmin -

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

auf dem Umkarton und dem Beutel nach

1 A Pharma aufzubewahren?

- verwendbar bis" angegebenen Verfallsdatum nicht mehr verwenden. Das Verfallsdatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats. Nicht über 25 °C lagern.
- - Die transdermalen Pflaster bis zur Anwendung im Beutel aufbewahren.
- Verwenden Sie niemals ein Pflaster, das beschädigt aussieht oder Zeichen einer unsachgemäßen Behandlung zeigt. Nachdem Sie ein Pflaster abgenommen haben,
- falten Sie es in der Mitte zusammen, sodass die klebende Seite innen liegt, und drücken Sie die Klebeflächen zusammen. Stecken Sie das gebrauchte Pflaster wieder in seinen Beutel und entsorgen Sie es so, dass es nicht in die Hände von Kindern gelangen kann. Berühren Sie nicht Ihre Augen und waschen Sie sich mit Wasser und Seife die Hände, nachdem Sie das Pflaster abgenommen haben. Wenn der Hausmüll in Ihrer Gemeinde verbrannt wird, können Sie das Pflaster in den Restmüll geben.

ter in der Apotheke ab, möglichst wieder in der Originalverpackung. Inhalt der Packung und

Andernfalls geben Sie die gebrauchten Pflas-

Was Rivastigmin - 1 A Pharma enthält Der Wirkstoff ist Rivastigmin.

Rivastigmin - 1 A Pharma 4,6 mg/24 Stun-

weitere Informationen

den transdermales Pflaster:

- Ein Pflaster setzt in 24 Stunden 4,6 mg Rivastigmin frei, hat eine Größe von 5 cm² und enthält 9 mg Rivastigmin.
- Rivastigmin 1 A Pharma 9,5 mg/24 Stunden transdermales Pflaster: Ein Pflaster setzt in 24 Stunden 9,5 mg Rivastigmin frei, hat eine Größe von 10 cm2
- und enthält 18 mg Rivastigmin. Rivastigmin - 1 A Pharma 13,3 mg/24 Stunden transdermales Pflaster:
- Ein Pflaster setzt in 24 Stunden 13,3 mg Rivastigmin frei, hat eine Größe von 15 cm² und enthält 27 mg Rivastigmin.
- Die sonstigen Bestandteile sind: Trägerschicht: Lackierter Poly(ethylenterephthalat)-Film

Poly(butylmethacrylat-co-methylmethacrylat)

(3:1), Poly[(2-ethylhexyl)acrylat-co-methylacrylat-co-acrylsäure-co-(2,3-epoxypropyl)meth-

Wirkstoffmatrix: all-rac-alpha-Tocopherol,

Klebematrix: all-rac-alpha-Tocopherol, Silikon, Dimeticon (12.500 cSt) Freigabekontrollierende Schicht: fluoropolymerbeschichteter Polyesterfilm

Drucktinte: Harz, Pigmente, organische Polymere/Harze Wie Rivastigmin - 1 A Pharma aussieht und

Rivastigmin - 1 A Pharma 4,6 mg/24 Stunden transdermales Pflaster: Jedes transdermale Pflaster ist ein dünnes,

Inhalt der Packung

- transdermales Pflaster vom Matrixtyp mit drei
 - Schichten. Die Außenseite der Trägerschicht ist beigefarben und mit "RIV" und "4,6 mg/24 h" beschriftet. Rivastigmin - 1 A Pharma 9,5 mg/24 Stunden transdermales Pflaster: Jedes transdermale Pflaster ist ein dünnes, transdermales Pflaster vom Matrixtyp mit drei

Schichten. Die Außenseite der Trägerschicht ist beigefarben und mit "RIV" und "9,5 mg/24 h"

beschriftet. Rivastigmin - 1 A Pharma 13,3 mg/24 Stunden transdermales Pflaster: Jedes transdermale Pflaster ist ein dünnes,

transdermales Pflaster vom Matrixtyp mit drei Schichten. Das transdermale Pflaster ist rund. 15 cm² groß und besteht aus einer Trägerschicht (beigefarben), einer Zweischicht-Kle-bematrix und einer überdimensional großen, eckigen, überlappenden freigabekontrollierenden Schicht mit Noppen. Die Trägerschicht des Pflasters ist mit "RIV 13,3 mg/24 h" bedruckt. Die transdermalen Pflaster sind einzeln in versie-

Die Pflaster sind erhältlich in Packungen mit 7, 30, 60 (2 Packungen mit 30 Beuteln) oder 90 (3 Packungen mit 30 Beuteln) Beuteln.

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 Novartis Pharma GmbH Roonstraße 25 90429 Nürnberg

gelten Beuteln verpackt.

Sehr selten (kann bis zu 1 von 10.000 Behandel-

- Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt, Apotheker oder das medizinische Fachpersonal. Dies gilt auch für Neben-

Sie können Nebenwirkungen auch direkt dem Bundesinstitut für Arzneimittel und

können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem

überarbeitet im Dezember 2015.