

# Venlafaxin TAD® 37,5 mg

## Hartkapseln, retardiert

Venlafaxin

### Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, bevor Sie mit der Einnahme dieses Arzneimittels beginnen.

- Haben 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 einer der aufgeführten Nebenwirkungen Sie erheblich beeinträchtigt oder Sie Nebenwirkungen bemerken, die nicht in dieser Gebrauchsinformation angegeben sind, informieren Sie bitte Ihren Arzt oder Apotheker.

#### Diese Packungsbeilage beinhaltet:

1. Was ist Venlafaxin TAD und wofür wird es angewendet?
2. Was müssen Sie vor der Einnahme von Venlafaxin TAD beachten?
3. Wie ist Venlafaxin TAD einzunehmen?
4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
5. Wie ist Venlafaxin TAD aufzubewahren?
6. Weitere Informationen

## 1. WAS IST VENLAFAXIN TAD UND WOFÜR WIRD ES ANGEWENDET?

Venlafaxin TAD ist ein Antidepressivum, welches zu einer Gruppe von Arzneimitteln gehört, die als Serotonin-Noradrenalin-Wiederaufnahmehemmer (SNRI) bezeichnet werden. Diese Arzneimittelfamilie wird zur Behandlung von Depressionen und anderen Leiden wie Angsterkrankungen eingesetzt. Man geht davon aus, dass Menschen, die unter Depression und/oder Angsterkrankungen leiden, niedrigere Serotonin- und Noradrenalinspiegel im Gehirn erhöhen. Venlafaxin TAD ist ein Arzneimittel für Erwachsene, die unter Depressionen leiden, niedrigere Serotonin- und Noradrenalinspiegel im Gehirn aufweisen. Es ist nicht vollständig geklärt, auf welche Weise Antidepressiva wirken, aber sie können helfen, indem sie die Serotonin- und Noradrenalinspiegel im Gehirn erhöhen. Angsterkrankung ist wichtig, um Ihnen helfen, sich davon zu trennen. Wenn es nicht behandelt wird, kann Ihr Leid anhalten, es kann ernster werden und schwieriger zu behandeln sein.

## 2. WAS MÜSSEN SIE VOR DER EINNAHME VON VENLAFAXIN TAD BEACHTEN?

**Venlafaxin TAD darf nicht eingenommen werden,** wenn Sie überempfindlich (allergisch) gegen Venlafaxin oder einen der sonstigen Bestandteile von Venlafaxin TAD reagieren.

**Besondere Vorsicht bei der Einnahme von Venlafaxin TAD ist erforderlich,**

- wenn Sie andere Arzneimittel anwenden, welche bei innerhalb der letzten 14 Tage gegen Venlafaxin TAD bekannt sind und zusammen mit anderen Arzneimitteln einschließlich Monoaminoxidasehemmer (MAOI) eingenommen haben, welche als irreversible „Serotonin-Syndrom“ und „bei Einnahme von Venlafaxin TAD mit anderen Arzneimitteln.“.

Außerdem müssen Sie nach Beendigung der Einnahme von Venlafaxin TAD mindestens 7 Tage warten, bevor Sie einen MAOI einnehmen (siehe auch die Abschnitte „Serotonin-Syndrom“ und „bei Einnahme von Venlafaxin TAD mit anderen Arzneimitteln.“).

**Venlafaxin TAD darf nicht eingenommen werden,**

- wenn Sie andere Arzneimittel anwenden, welche bei innerhalb der letzten 14 Tage gegen Venlafaxin TAD bekannt sind und zusammen mit anderen Arzneimitteln einschließlich Monoaminoxidasehemmer (MAOI) eingenommen haben, welche als irreversible „Serotonin-Syndrom“ und „bei Einnahme von Venlafaxin TAD mit anderen Arzneimitteln.“.

**Besondere Vorsicht bei der Einnahme von Venlafaxin TAD mit anderen Arzneimitteln“).**

- wenn Sie Augenerkrankungen wie bestimmte Arten eines Glaukoms ( erhöhter Augeninnendruck) haben.
- wenn Ihre Vorgeschichte niedrige Natrium-Blutwerte (Hyponatriämie) aufweist.
- wenn bei Ihnen die Neigung besteht, blaue Flecken zu entwickeln oder leicht zu bluten (Blutgefäßerkrankungen in der Vorgeschichte) oder wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen, die das Blutungsrisiko erhöhen können.
- wenn Sie Ihre Cholesterinwerte erhöhen.
- wenn bei Ihnen die Neigung besteht, blaue Flecken zu entwickeln oder leicht zu bluten (Blutgefäßerkrankungen in der Vorgeschichte) oder wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen, die das Blutungsrisiko erhöhen können.

Falls eine oder mehrere dieser Bedingungen auf Sie zutreffen, sprechen Sie bitte mit Ihrem Arzt, bevor Sie mit der Einnahme von Venlafaxin TAD beginnen.

**Suizidgefährdung und Verschlechterung ihrer Depression**

- wenn Sie bereits früher einmal Gedanken daran hatten, sich das Leben zu nehmen oder daran gedacht haben, sich selbst zu verletzen
- wenn Sie an Diabetes/Zuckerkrankheit leiden.
- wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen, die das Blutungsrisiko erhöhen können.
- wenn sich Ihre Cholesterinwerte erhöhen.
- wenn bei Ihnen die Neigung besteht, blaue Flecken zu entwickeln oder leicht zu bluten (Blutgefäßerkrankungen in der Vorgeschichte) oder wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen, die das Blutungsrisiko erhöhen können.

Venlafaxin TAD kann das Gefühl der Ruhelosigkeit oder einer Unfähigkeit still zu sitzen oder zu stehen hervorrufen. Sie sollten es Ihrem Arzt mitteilen, wenn dies bei Ihnen auftritt.

Falls eine oder mehrere dieser Bedingungen auf Sie zutreffen, sprechen Sie bitte mit Ihrem Arzt, bevor Sie mit der Einnahme von Venlafaxin TAD beginnen. 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 zu verletzen

- wenn Sie depressiv sind und / oder unter Angststörungen leiden, 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 zu verletzen

**Es kann hilfreich sein, wenn Sie einem Freund oder Verwandten erzählen**, dass Sie depressiv sind oder unter einer Angststörung leiden. Biten Sie diese Personen, diese Packungsbeilage zu lesen. Fordern Sie sie auf Ihnen mitzuteilen, wenn sie den Eindruck haben, dass sich Ihre Depression oder Angstzustände verschlimmern oder wenn Sie sich Sorgen über Zahnhygiene ächten.

**Mundtrockenheit**

Über Mundtrockenheit wird bei 10 % der mit Venlafaxin behandelten Patienten berichtet. Dies kann das Risiko für Karies erhöhen. Daher sollten Sie besonders auf Ihre Zahngesundheit achten.

**18 Jahren:**

Venlafaxin TAD sollte normalerweise nicht bei Kindern und Jugendlichen unter 18 Jahren angewendet werden. Zudem sollten Sie wissen, dass Patienten unter 18 Jahren 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 Venlafaxin TAD verschreiben, wenn er entscheidet, dass dieses Arzneimittel im bestmöglichen Interesse des Patienten ist. Wenn Ihr Arzt einem

Anwendung bei Kindern und Jugendlichen unter 18 Jahren:

**- črna U (60%)**

## NA.VENLAFAXIN TAD KPOS 37,5 TAD DE druga stran

Dosis von 375 mg täglich erhöht werden. Die maximale Dosis beträgt bei sozialer Angststörung 225 mg täglich. Nehmen Sie Venlafaxin TAD jeden Tag etwa zur gleichen Zeit, entweder morgens oder abends, ein. Die Kapseln müssen ganz mit Flüssigkeit geschluckt werden und dürfen nicht geöffnet, zerdrückt, zerkaut oder aufgelöst werden.

Venlafaxin TAD sollte mit den Mahlzeiten eingenommen werden.

Wenn bei Ihnen Leber- oder Nierenprobleme bestehen, teilen Sie dies Ihrem Arzt mit, weil eine andere Dosierung von Venlafaxin TAD erforderlich sein kann.

Brechen Sie die Einnahme von Venlafaxin TAD nicht ab, ohne vorher Ihren Arzt zu konsultieren (siehe Abschnitt „Wenn Sie die Einnahme von Venlafaxin TAD abbrechen.“).

**Wenn Sie eine größere Menge von Venlafaxin TAD eingenommen haben, als sie sollten**

Konsultieren Sie ungehend Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie eine größere Menge von Venlafaxin TAD eingenommen haben als von Ihrem Arzt verschrieben.

Die Symptome einer eventuellen Überdosierung können einen raschen Herzschlag, Änderungen des Wachheitsgrades von Schläfrigkeit bis Koma reichend, verschwommenes Sehen, Krämpfe oder Anfälle und Erbrechen einschließen.

**Wenn Sie die Einnahme von Venlafaxin TAD abbrechen**

Brechen Sie Ihre Behandlung nicht ab oder reduzieren Sie nicht die Dosis, ohne Rücksprache mit Ihrem Arzt gehalten zu haben, selbst wenn Sie sich besser fühlen. Wenn Ihr Arzt der Ansicht ist, dass Sie Venlafaxin TAD nicht mehr benötigen, wird er/sie Sie möglicherweise anweisen, die Dosis langsam zu reduzieren, bevor die Nebenwirkungen auftreten, wenn Patienten die Einnahme von Venlafaxin TAD beenden, vor allem, wenn Venlafaxin TAD plötzlich abgesetzt oder die Dosis zu schnell reduziert wird. Bei einigen Patienten kann es zu Benommenheit, Kopfschmerzen, Schwindelgefühl, Abträumen, Mundtrockenheit, verminderten Appetit, Übelkeit, Durchfall, Nervosität, Unruhe, Verwirrtheit, Ohrräuschen, Kribbeln oder selten auch zu stromschlagähnlichen Empfindungen, Schwächegefühl, Schwinden, Krampfanfällen oder grippeähnlichen Symptomen kommen.

Ihr Arzt wird Sie anweisen, wie Sie die Behandlung mit Venlafaxin TAD schrittweise beenden sollten. Wenn Sie eine der aufgeführten oder andere Nebenwirkungen bei sich bemerken, die Sie belästigen, fragen Sie Ihren Arzt um weiteren Rat.

**Wenn Sie weitere Fragen zur Einnahme dieses Arzneimittels haben, fragen Sie Ihren Arzt oder Apotheker.**

## 4. WELCHE NEBENWIRKUNGEN SIND MÖGLICH?

Wie alle Arzneimittel kann Venlafaxin TAD Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen.

**Allergische Reaktionen**

Wenn Sie den folgenden Nebenwirkungen bei Ihnen auftritt, brechen Sie die Einnahme von Venlafaxin TAD ab. Sprechen Sie unverzüglich mit Ihrem Arzt bzw. suchen Sie die Notfalambulanz des nächstgelegenen Krankenhauses auf:

- Engegefühl in der Brust, pfeifendes Atmen, Schwierigkeit beim Schlucken oder Atmen
- Anschwellen des Gesichts, des Rachens, der Hände oder Füße
- Nervosität oder Angst, Schwindelgefühl, pochende Empfindungen, plötzliches Erötzen der Haut und/oder Wärmegefühl
- Starker Ausschlag, Jucken oder Nesselsucht (erhabene rote oder blonde Hautflecken, die oft jucken)

**Schwerwiegende Nebenwirkungen**

Wenn Sie eines der folgenden Anzeichen bei sich bemerken, benötigen Sie möglichst erwünschte ärztliche Hilfe:

- Beschwerden des Herzens, wie beschleunigte oder unregelmäßige Herzfrequenz, erhöhter Blutdruck
- Beschwerden der Augen, wie verschwommenes Sehen, geweitete Pupillen
- Beschwerden des Nervensystems, wie Schwindelgefühl, Kribbeln (Ameisenlaufen), Bewegungsstörungen, Krämpfe oder Anfälle

• psychatische Beschwerden, wie Hyperaktivität und Euphorie

- Absetzen der Behandlung (siehe Abschnitt „Wie ist Venlafaxin TAD einzunehmen? Wenn Sie die Einnahme von Venlafaxin TAD abbrechen“)

**Vollständige Auflistung der Nebenwirkungen**

Für die Häufigkeit (Wahrscheinlichkeit des Auftretens) von Nebenwirkungen werden folgende Häufigkeitsangaben zugrunde gelegt:

|               |  |
|---------------|--|
| Sehr häufig   | mehr als 1 Behandelter von 10                                    |
| Häufig        | 1 bis 10 Behandelte von 1 000                                    |
| Gelegentlich  | 1 bis 10 Behandelte von 1.000                                    |
| Selten        | 1 bis 10 Behandelte von 10.000                                   |
| Nicht bekannt | Häufigkeit auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht abschätzbar |

**Erkrankungen des Blutes**

Gelegentlich: Hautblutungen (blaue Flecken); schwarzer, teigerter Stuhl (Fäzes) oder Blut im Stuhl, was ein Anzeichen einer inneren Blutung sein kann.

**Nicht bekannt:** Abnahme der Anzahl der Plättchen in Ihrem Blut, was zu einem erhöhten Risiko für blaue Flecken zu entwickeln oder zu bluten; Erkrankungen des Blut- und Lymphsystems, welche das Risiko einer Infektion erhöhen können.

**Stoffwechsel / Ernährungsstörungen**

Häufig: Gewichtsabnahme, erhöhte Cholesterinspiegel

Gelegentlich: Gewichtszunahme

Nicht bekannt: geringe Änderungen der Leberenzym-Buttewerte; erniedrigte Natrium-Blutspiegel; Juckreiz, gelbe Haut oder Augen, dunkler Urin oder grippeähnliche Symptome, welche Symptome einer Leberenzündung sind (Hepatitis); Verwirrtheit; übermäßige Wasseraufnahme (bekannt als ADHD); abnorme Milchbildung

**Erkrankungen des Nervensystems**

Sehr häufig: Mundtrockenheit, Kopfschmerz

Häufig: ungewöhnliche Traumhalte; Abnahme des gescheiterten Verlangens; erhöhte Muskelspannung;

Page 2 of 2

Trugbildern begleitet (Delirium); Steifigkeit, Verkrampfungen und unwillkürliche Bewegungen der Muskeln; Gedanken daran, sich das Leben zu nehmen oder sich selbst zu verletzen; Schwindelgefühl; Aggression

### • Störungen des Seh- und Hörvermögens

Häufig: verschwommenes Sehen

Gegenwärtig: Geschmacksveränderungen;

Ohrgärüsche (Tinnitus)

Nicht bekannt: starke Augenschmerzen und verschlechtertes oder verschwommenes Sehen

### • Herz- oder Kreislaufstörungen

Häufig: Blutdruckanstieg; Herzschlag; Schnellklopfen

Gegenwärtig: Schwindelgefühl (vor allem nach zu schnellem Aufstehen); Ohnmachtsanfälle; rascher Herzschlag

Nicht bekannt: Blutdruckabfall; Abnormale, schneller oder unregelmäßiger Herzschlag, was zur Ohnmacht führen kann.

### • Erkrankungen der Atemwege

Häufig: Gähnen

Nicht bekannt: Husten, Keuchendes Atmen, Kurzatmigkeit und eine erhöhte Temperatur, welche Symptome einer Lungenerzündung in Verbindung mit einem Anstieg der weißen Blutkörperchen sind (pulmonale Eosinophilie)

### • Erkrankungen des Magen-Darm-Trakts

Sehr häufig: Übelkeit

Häufig: verminderter Appetit; Verstopfung; Erbrechen

Gegenwärtig: Zahnschmerzen; Durchfall

Nicht bekannt: starke Bauch- oder Rückenschmerzen (was auf ernste Darm-, Leber- oder Bauchspeicheldrüsen-Beschwerden hinweisen könnte)

### • Erkrankungen der Haut

Sehr häufig: Schwitzen (einschließlich Nachschweiß)

Gegenwärtig: Ausschlag; ungewöhnlicher Haarausfall

Nicht bekannt: Blasenbildung und Hautabschälung übergehen kann; Juckreiz; milder Ausschlag

### • Erkrankungen der Muskulatur

Nicht bekannt: uneklare Muskelschmerzen, -empfindlichkeit oder -schwäche (Rhabdomyolyse)

### • Erkrankungen der Nieren und Harnweg

Häufig: Schwierigkeiten beim Wasserlassen; Häufigkeit des Wasserlassens erhöht

Gegenwärtig: Harverhauptung

Seien: unfreiwilliger Urinabgang

### • Allgemeine Erkrankungen

Häufig: Erschöpfung (Asthenie); Schüttelfrost

Gegenwärtig: Überempfindlichkeitsreaktion gegenüber Sonnenlicht

Nicht bekannt: geschwollenes Gesicht oder Zunge, Kurzatmigkeit oder schwache (Rhabdomyolyse)

Zähne

Verdünnen (blaue Flecken) und Blutungen führen.

Daher möchte Ihr Arzt eventuell bei Ihnen gelegentlich Blutuntersuchungen durchführen, vor allem, wenn Sie Venlafaxin TAD eine längere Zeit einnehmen.

Wenn eine der aufgeführten Nebenwirkungen Sie erheblich beeinträchtigt oder Sie Nebenwirkungen zusammen mit Hautausschlägen (die kann eine schwere allergische Reaktion sein) angegeben sind, informieren Sie bitte Ihren Arzt oder Apotheker.

## 5. WIE IST VENLAFAXIN TAD AUFZUBEWAHREN?

### Was Venlafaxin TAD enthält

Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufzubewahren.

Der Wirkstoff ist Venlafaxin.

Jede Harkapsel, retardiert, enthält 37,5 mg Venlafaxin (als 52,43 mg Venlafaxinhydrochlorid).

Die sonstigen Bestandteile sind:

Zucker-Stärke-Pellets (Sucrose, Maisstärke), Hydrolose,

Povidon K 30, Ethylcellulose, Disulfodiadot, Talcum

Kapselhülle:

Glutamat, Titanoxid (E 171), Eisen(III)-oxid (E 172)

### Wie Venlafaxin TAD aussieht und Inhalt der Packung

Undurchsichtige Hartkapsel, retardiert, mit einem braunlich-rosa Kapselfoberteil und einem weißen Kapselfunterteil.

Blisterpackungen (AMPV/C/PVdc-Folie) mit 10, 14, 20, 28, 30, 50, 98 und 100 Harkapseln, retardiert, in einem Unitarren.

### Pharmazeutischer Unternehmer

TAD Pharma GmbH

Heinz-Lohmann-Straße 5

27472 Cuxhaven

Tel: 0 4721 606 0

Fax: 0 4721 606 333

E-Mail: info@tad.de

### Hersteller

TAD Pharma GmbH

Heinz-Lohmann-Straße 5

27472 Cuxhaven

oder KRKA, tovarna zdravil, d.d., Novo mesto

Šmartnočka cesta 6

8501 Novo mesto

Slowenien

Dieses Arzneimittel ist in den Mitgliedstaaten des Europäischen Wirtschaftsräumes (EWR) unter den folgenden Bezeichnungen zugelassen

Name des Mitgliedstaates Name des Arzneimittels

Deutschland Venlafaxin TAD

Polen Olwexya

Ungarn Tavex

Diese Gebrauchsinfo wurde zuletzt

geändert im Mai 2012.