Parkopan® 5 mg, Tabletten

Wirkstoff: Trihexyphenidylhydrochlorid

- 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 weitrer 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.

- Was in dieser Packungsbeilage steht

 1. Was ist Parkopan 5 mg und wofür wird es angewendet?

 2. Was sollten Sie vor der Einnahrne von Parkopan 5 mg beachten?

 3. Wie ist Parkopan 5 mg einzunehmen?

 4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?

 5. Wie ist Parkopan 5 mg autzubewahren?

 6. Inhalt der Packung und weitere Informationen



Was ist Parkopan 5 mg und wofür wird es angewendet?

Parkopan 5 mg ist ein Antiparkinsonmittel und Anticholinergikum.

Parkopan 5 mg wird angewendet bei Parkinson-Syndromen durch Neuroleptika und ähnlich wirkende Arz-neimittel bedingte extrapyramidale Sympto-me wie Frühdyskinesien, Akathisie, Parkinso-nold



Was sollten Sie vor der Einnahme von Parkopan 5 mg beachten?

- Parkopan 5 mg darf nicht eingenommen werden

 wenn Sie allergisch gegen Trihexyphenidylhydrochlorid oder einen der in Abschnitch, genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind

 bei akuten Vergiftungen mit Alkohol oder mit Schlafmitteln, Psychopharmaka und bestimmten Schmerzmitteln (Opioide)

 bei akuten Verwirrtheitszuständen (Delirien und Manien)

 bei und verwirrtheitszuständen (Delirien und Manien)

 bei und Harmverhalten

 bei Vergrößerung der Vorsteherdrüse (Prostatahypertrophie) mit Restharmbildung

 bei Verengung des Magenausgangs (Pylorusstenose)

 bei Darmverschluss (paralytischer lleus)

 bei zu schneller und unregelmäßiger Herzschlagfolge (Tachyarrhythmie).

 Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen Parkopan 5 mg darf nur unter Berücksichtigung aller notwendigen Vorsichtsmaßnahmen ange-wendet werden bei Vergrößerung der Vorsteherdrüse (Prostata-hypertrophie) ohne Restharnbildung Erkrankungen, die zu bedrohlichem Herzra-sen führen können krankhafter Muskelschwäche (Myasthenia gravis) hirnorganischen Abbauerscheinungen (de-menzielle Syndrome).

Bei älteren oder geschwächten Patienten sowie Patienten mit hirnorganischen Veränderungen, Kreislauf - und Atmungsschwäche (chronisch obstruktive Ateminsuffizienz) sowie einge-schränkter Nieren- oder Leberfunktion ist Vor-sicht geboten (Dosierungsanleitung beachten!).

Kinder und Jugendliche Kinder und Jugendliche sind von der Behand-lung mit Parkopan 5 mg auszuschließen, da kei-ne ausreichenden Erfahrungen bei der Anwen-dung in diesen Altersstufen vorliegen.

Einnahme von Parkopan 5 mg zusam-men mit anderen Arzneimitteln Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen/anwenden, kürzlich andere Arzneimittel eingenommen/an-gewendet haben oder beabsichtigen andere Arzneimittel einzunehmen/anzuwenden.

Die Kombination mit anderen antichtoliner wirkenden Psychopharmaka (Mittel zur Behandlung seelischer Erkrankungen), Antihistaminika (Mittel zur Behandlung on Allergien und Schlafstörungen), Antiparkinsonmitteln und Spasmolytika (Mittel zur Entspannung der Engeweidermuskulatur) kann zu einer Verstärkung der zentralen und peripheren Nebenwirkungen führen.

Eine Zunahme des Alkoholeffektes sowie dämp-fender Wirkungen anderer auf das Zentralner-vensystem wirkender Arzneimittel kann unter Parkopan 5 mg auftreten.

Bei gleichzeitiger Einnahme von Chinidin (Mittel zur Regulierung der Herzschlagfolge) kann es zur Verstärkung der anticholinergen Herz-Kreis-lauf-Wirkungen (insbesondere Erregungslei-tungsstörungen) kommen.

Levodopa und gleichzeitige Gabe von Parkopat 5 mg können Bewegungsstörungen (Dyskine sien) verstärken. Gelegentlich sind Parkinson Symptome bei bestehenden Spätdyskinesiers so schwerwiegend, dass eine anticholinerge Therapie notwendig bleibt.

Durch Neuroleptika (Mittel zur Behandlung spe-zieller geistig-seelischer Störungen) ausgelöste Bewegungsstörungen (tardive Dyskinesien) kön-nen durch Parkopan 5 mg verstärkt werden. Die Wirkung von Metoclopramid (Mittel zur Be-schleunigung der Magen-Darm-Bewegung) kann durch Anticholinergika wie Parkopan 5 mg abgeschwächt werden.

Einnahme von Parkopan 5 mg zusam-men mit Nahrungsmitteln, Getränken und Alkohol

und Alkohol
Die Wirkung von Alkohol kann bei gleichzeitiger
Anwendung von Parkopan 5 mg verstärkt werden. Sie sollten daher während der Behandlung
mit Parkopan 5 mg Alkohol meiden.

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

beabsichtigen, schwanger zu werden, frager Sie vor der Einnahme dieses Arzneimittels Ihrer Arzt oder Apotheker um Rat.

Schwangerschaft
Parkopan 5 mg darf in der Schwangerschaft
nicht eingenommen werden, da weder klinische
Erfahrungen über die Sicherheit der Anwendung
bei Schwangeren noch Daten aus Tierversuchen vorliegen

Suitzeit
Parkopan 5 mg hemmt die Milchbildung. Daten
zum Übergang in die Muttermilch liegen nicht
vor. Parkopan 5 mg darf nicht während der Stillzeit angewendet werden.

zeit angewendet werden.

Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum

Bedienen von Maschinen

Parkopan 5 mg kann, auch bei bestimmungsgemäßem Gebrauch, besonders zu Beginn der

Behandlung und bei hoher Dosierung, zentralnervöse Nebemvirkungen, wie z. B. Benormenheit, Müdigkeit, Kopfdruck und Verwirrtheitszustände, verursachen. Sie können dann beiglicherweise auf unerwartete und piötzliche Ereignisse nicht mehr schnell und gezielt genug reagieren. Fahren Sie in diesem Fall nicht Auto
der andere Fahrzeugel Bedienen Sie keine
elektrischen Wertzeuge und Maschinenl Arbeiten Sie nicht ohne sicheren Halt! Dies gilt ner
paratewechses sowie auch im Zusammenwirken
mit anderen zentral wirkenden Medikamenten
(Schmerznittel, Schlafmittel, Psychopharmaka),
Beachten Sie besonders, dass Alkohol Ihre Verkehrstüchtigkeit noch weiter verschlechtert!

Parkopan 5 mg enthält Lactose.

Parkopan 5 mg enthält Lactose. Bitte nehmen Sie Parkopan 5 mg daher erst nach Rücksprache mit Ihrem Arzt ein, wenn Ih-nen bekant ist, dass Sie unter einer Unverträg-lichkeit gegenüber bestimmten Zuckern leiden.

3 Wie ist Parkopan 5 mg einzunehmen?

Nehmen Sie dieses Arzneimittel immer genau nach Absprache mit Ihrem Arzt ein. Fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht sicher sind.

Die folgenden Angaben gelten, soweit Ihnen Ihr Arzt Parkopan 5 mg nicht anders verordnet hat. Bitte halten Sie sich an die Anwendungsvor-schriften, da Parkopan 5 mg sonst nicht richtig wirken kann!

Dieses Arzneimittel muss individuell dosiert wer-den. Die Behandlung sollte mit der niedrigsten Dosis beginnen und dann bis zu der für den Patienten günstigsten Dosis gesteigert werden. Für Dosierungen, die mit dieser Stärke nicht realbiserbar sind, steht Parkopan 2 mg, Tabletten mit 2 mg Trihexyphenidylhydrochlorid, zur Ver-fügung.

Die empfohlene Dosis beträgt:
Anfangs nehmen Sie beim <u>Parkinson-Syndrom</u>
1 mg Trihesyphenidylhydrochlorid/Tag ein. Die
Dosis kann täglich um 1 mg erhöht werden. Als
Erhaltungsdosis werden 6-16 mg Trihesyphenidylhydrochlorid/Tag, verteilt auf 3-4 Enzeldosen,
eingenommen. Die maximale Tagesgesamtdosis
beträgt 16 mg Trihexyphenidylhydrochlorid.

Zur Behandlung medikamentös bedingter extra-pyramidaler Symptome nehmen Sie begleitend zum Neuroleptikum je nach Stärke der Symp-tome 2-16 mg Trinkexyphenidylhydrochlorid/Tag, verteilt auf 1-4 Einzeldosen, ein.

Hinweise Bei Kombination von Parkopan 5 mg mit ande ren Antiparkinsonmitteln sind die erforderliche Dosierungen von Parkopan 5 mg erheblich ge ringer

Ältere Patienten benötigen oft eine deutlich ge-ringere Dosis und zeigen schon häufig bei der Hälfte der üblichen Tagesdosis einen zufrieden-stellenden Behandlungseffekt.

Art der Anwendung
Die Einnahme erfolgt zu oder unabhängig von
den Mahzleiten unzerkaut mit ausreichend Flüssigkeit (z. B. 1 Glas Wasser). Die Bruchkerbe
dient nur zum Teilen der Tablette, wenn Sie
Schwierigkeiten haben, diese im Ganzen zu
schlucken und nicht zum Teilen in gleiche Do-

Die einleitende Behandlung ist durch schritt-weise Dosissteigerung, und die Beendigung der Behandlung durch langsame Verringerung der Dosis über 1-2 Wochen vorzunehmen.

Dauer der Anwendung Über die Dauer der Behandlung muss der Arzt individuell entscheiden. Bei Parkinson-Syndro-men kann eine Dauerbehandlung erforderlich

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apothe-ker, wenn Sie den Eindruck haben, dass die Wir-kung von Parkopan 5 mg zu stark oder zu schwach ist.

Wenn Sie eine größere Menge von Par-kopan 5 mg eingenommen haben, als Sie sollten Parkopan 5 mg kann gefährliche Vergiftungs-erscheinungen hervorrufen, wenn es in zu gro-Ben Mengen eingenommen wird. Fortsetzung auf der Rückseite >>

Als erste Zeichen können ein gerötetes Gesicht, trockene Haut und Schleimhaut, Schluckstörungen, Fleber und Mydriasis auffallen. Als schwere Vergiftungerscheinungen können E. B. alligemeine Muskelschwäche, Blasenent-leerungsstörungen und eine verminderte Darmeristatlik, Verwirrung, motorische Unruhe und pensaun, verwintig, motorische Orfune und Erregungszustände bis hin zu Krampfanfällen, Bewusstseinstrübungen bis hin zu Bewusstlo-sigkeit, Atemstillstand und schwere Herz-Kreis-lauf-Störungen (Beschleunigung der Herz-schlagfolge, Herzrhythmusstörungen) auftreten.

Verständigen Sie bei Verdacht auf eine Vergiftung sofort einen Arzt/Notarzt! Die intensivmedizinische Behandlung ist so schnell wie möglich

Ärztliche Maßnahmen bei Überdosierung Innerhalb der 1. Stunde nach Einnahme ist eine Magenspülung aussichtsreich, gefolgt von der wiederholten Gabe von medizinischer Kohle. Hämodialyse und Hämoperfusion sind nur in-Hamogialyse und Hamoperusson sind nur in-nerhalb weniger Stunden nach Einnahme indi-ziert und auch dann von unsicherem Wert. Al-kalisierung des Plasmas mit Natriumhydro-gencarbonat bzw. -laktat hat sich auch in der Behandlung der kardialen Komplikationen gut

Physostigmin kann verschiedene zentrale Ver-giftungssymptome schnell und sicher durch-brechen. Auch bei Vergiftungen mit tachykarden Rhythmusstörungen eignet sich Physostigmin.

Eine klinisch-toxikologische Untersuchung von Blut bzw. Plasma, Urin und erster Magenspülflüssigkeit wird empfohlen.

Wenn Sie die Einnahme von Parkopan 5 mg vergessen haben Nehmen Sie nicht die doppelte Dosis ein, wenn

Sie die vorherige Einnahme vergessen haben, sondern setzen Sie die Behandlung mit der verordneten Dosis fort.

Wenn Sie die Einnahme von Parkopan

5 mg abbrechen Sprechen Sie auf jeden Fall mit Ihrem Arzt, be vor Sie, z. B. aufgrund des Auftretens von Ne benwirkungen, eigenmächtig die Behandlung mit Parkopan 5 mg unterbrechen oder vorzeitig beenden. Sie gefährden andernfalls den Therabeenden. pieerfolg.

Eine eventuelle Beendigung der Behandlung ist durch langsame Verringerung der Dosis vorzu-

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

Welche Nebenwirkungen sind möglich?

Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arzne mittel Nebenwirkungen haben, die aber bei jedem auftreten müssen.

Bei den Häufigkeitsangaben zu Nebenwirkunge werden folgende Kategorien zugrunde gelegt:

mehr als 1 Behandelter von Sehr häufig: 10 äufig:

10 bis 10 Behandelte von 100 1 bis 10 Behandelte von 1.000 1 bis 10 Behandelte von 10.000 Gelegentlich: Selten:

weniger als 1 Behandelter von 10.000 Nicht bekannt: Häufigkeit auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht ab-schätzbar

Mögliche Nebenwirkungen

Mögliche Nebenwirkungen Erkrankungen des Nervensystems Häufig: Benommenheit, Nervosität Selten: Unruhe, Halluzinationen, Verwirrtheit, Ge-dächtnisstörungen, delirante Syndrome und Wähnvorstellungen, Schlätstörungen. Diese Wir-kungen treten vornehmlich bei höheren Dosen oder erhöhter Empfindlichkeit auf. Sebre selten: unswillfülliche Bewenungen in Form Sehr selten: unwillkürliche Bewegungen in Form von Dyskinesien (unter therapeutischen Dosen). Bei Parkinson-Patienten können durch Levodo-

pa ausgelöste Dyskinesien verstärkt werden.

Augenerkrankungen

Häufig: verschwommenes Sehen Selten: Weitstellung der Pupillen (Mydriasis) Sehr selten: Engwinkelglaukom

<u>Herzerkrankungen</u> *Gelegentlich:* Herzrasen (Tachykardie), verlang-samte Herzschlagfolge (Bradykardie)

Erkrankungen des Magen-Darm-Trakts Häufig: Übelkeit, Erbrechen, Mundtrockenheit, Verstopfung (Obstipation), Magenbeschwerden Erkrankungen der Haut und des Unterhautzell-

gewebes Gelegentlich: allergische Hautausschläge

Erkrankungen der Nieren und Harnwege Gelegentlich: Bla tionsstörungen)

emeine Erkrankungen und Beschwerden am

Verabreichungsort Gelegentlich: verminderte Schweißdrüsensekretion

mpfindlichkeit (Photoph en: erhöhte Lichte bie), Sprachstörungen

Die meisten dieser Symptome gehen im Be-handlungsverlauf spontan zurück oder können durch Veränderungen der Dosis oder des Dosisintervalls günstig beeinflusst werder

as Auftreten eines Engwinkelglaukoms durch בשה השונים eines Engwinkelglaukoms durch Steigerung des Augeninnendrucks ist möglich. Der Augeninnendruck sollte deshalb regelmäßig kontrolliert werden.

Basonderer Hinweis
Missbrauch ist wegen der gelegentlich beobachteten stimmungshebenden Wirkung vereinzelt berichtet worden. Nach längerer Anwendung sind Absetzphänomen wie Angstzustände, Herzrasen (Tachykardie), Blutdrucksbrall
beim Aufrichten aus der waagerechten Lage in
die aufrechte Körperhaltung (orthostatische
Hypotension) und eine Verschlechterung der
Schlafqualität beobachtet worden.

Gegenmaßnahm

Gegenmaßnahmen Informieren Sie Ihren Arzt, wenn Sie Nebenwirkungen bei sich beobachten, insbesondere wenn bei Ihren starke Augenschmerzen, Hautausschlag oder Juckreiz, Harnverhalten, Herzstolpern, Schluckbeschwerden, Schlafstrungen, Unruhe, Schwindel oder Zittern der Hände gen, Untrine, Schmidel oder Jacktern der hande auftreten. Der Arzt wird je nach Schweregrad über die zu treffenden Maßnahmen entscheiden, z. B. reduzierte Einnahmemenge, die Anwen-dung eines Gegenmittels oder Absetzen von Parkopan 5 mg.

Informieren Sie bitte Ihren Arzt oder Apotheker, wenn eine der aufgeführten Nebenwirkungen Sie erheblich beeinträchtigt oder Sie Nebenwir-kungen bemerken, die nicht in dieser Gekungen bemerken, die nicht in d brauchsinformation angegeben sind

Wie ist Parkopan 5 mg aufzubewahren?

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich 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

Aufbewahrungsbedingungen Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerungsbedingungen erforderlich.

Inhalt der Packung und weitere Informationen

s Parkopan 5 mg enthält Wirkstoff ist Trihexyphenidylhydrochlorid.

1 Tablette enthält 5 mg Trihexyphenidylhydro-

Die sonstigen Bestandteile sind: Cellulosepulver, Lactose, Magnesiumstearat (Ph.Eur.), Carboxy-methylstärke-Natrium (Typ A) (Ph.Eur.)

Wie Parkopan 5 mg aussieht und In-

wie Parkopan 5 mg aussient und in-halt der Packung
Parkopan 5 mg sind weiße, runde, biplanare Tabletten mit einseitiger Bruchkerbe. Die Bruch-kerbe dient nur zum Teilen der Tablette, wenn Sie Schwierigkeiten haben, diese im Ganzen zu schucken und nicht zum Teilen in gleiche Do-

Parkopan 5 mg ist in Packungen mit 30, 50, 60 und 100 Tabletten erhältlich. Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr gebracht.

Pharmazeutischer Unternehmer

HEXAL AG HEXAL AG Industriestraße 25 83607 Holzkirchen Telefon: (08024) 908-0 Telefax: (08024) 908-1290

Hersteller Salutas Pharma GmbH, ein Unternehmen der HEXAL AG Otto-von-Guericke-Allee 1 39179 Barlebe

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im Januar 2012.