Methylphenidathydrochlorid -1 A Pharma® 36 mg Retardtabletten Methylphenidathydrochlorid -1 A Pharma® 54 mg Retardtabletten

Methylphenidathydrochlorid

dieses Arzneimittels beginnt, 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 Ihrem Kind persönlich verschrieben. Geben Sie es nicht an Dritte

Wenn Ihr Kind Nebenwirkungen bemerkt, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies

- weiter. Es kann anderen Menschen schaden, auch wenn diese die gleichen Beschwerden ha-
- ben wie Ihr Kind.
- gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Siehe Abschnitt 4.
- Was in dieser Packungsbeilage steht

1 A Pharma beachten?

- 3. Wie ist Methylphenidathydrochlorid 1 A Pharma einzunehmen? 4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
- 5. Wie ist Methylphenidathydrochlorid 1 A Pharma aufzubewahren? 6. Inhalt der Packung und weitere Informationen
- Was ist Methylphenidatoder Depression gab.

hydrochlorid -Es ist wichtig, dass Sie Ihrem Arzt so viele Infor-1 A Pharma und wofür mationen geben, wie Sie können. So kann Ihr wird es angewendet? Arzt besser entscheiden, ob Methylphenidat das richtige Arzneimittel für Ihr Kind ist. Ihr Arzt könnte auch entscheiden, dass weitere medizinische

Hyperaktivitäts-Störung (ADHS) angewendet. Es wird bei Kindern und Jugendlichen im Alter zwischen 6 und 18 Jahren angewendet.

Es wird nur nach versuchter Behandlung ohne Arzneimittel, wie etwa psychologischer Bera-

tung und Verhaltenstherapie, angewendet. Methylphenidathydrochlorid - 1 A Pharma ist nicht zur Behandlung von ADHS bei Kindern unter 6 Jahren oder zur Einleitung der Behandlung

- bei Erwachsenen vorgesehen. Wurde jedoch die Behandlung bereits in einem jüngeren Alter be-
- wirkt Methylphenidathydrochlorid - 1 A Pharma verbessert die Aktivität bestimmter Teile des Gehirns, die eine verminderte Aktivität zeigen. Dieses Arzneimittel kann dabei helfen, Aufmerksamkeit (Aufmerksamkeitsspanne) und die Konzentration zu verbessern und impulsives Verhalten zu vermindern. Dieses Arzneimittel wird als Teil eines Behand-

gibt zwar keine Heilung für ADHS, aber die Krankheit kann mit entsprechenden Behandlungsprogrammen unter Kontrolle gehalten wer-

Kinder und Jugendliche mit ADHS haben

Über ADHS

Schwierigkeiten ruhig zu sitzen und

Es ist aber nicht ihre Schuld, dass sie das nicht können.

sich zu konzentrieren.

und Jugendliche mit ADHS können Schwierigkeiten beim Lernen und beim Erledigen ihrer Hausaufgaben haben. Sie finden es schwierig, sich zu Hause, in der Schule oder anderswo an-

Viele Kinder und Jugendliche bemühen sich, die-

Was sollte Ihr Kind vor der Einnahme von Methyl-2 phenidatriyurus 1 A Pharma beachten? phenidathydrochlorid -Methylphenidathydrochlorid -

eine Essstörung hat, bei der man keinen Hunger verspürt und nichts essen will - wie etwa "Anorexia nervosa". einen sehr hohen Blutdruck oder eine Veren-

reich, Herzschwäche, Herzkrankheit - hatte oder mit einem Herzfehler geboren wurde. schon einmal Probleme mit den Blutgefäßen im Gehirn hatte - etwa einen Schlaganfall, eine

Schwellung oder Schwächung eines Teils ei-

nes Blutgefäßes (Aneurysma), verengte oder

verstopfte Blutgefäße oder eine Entzündung

derzeit bestimmte Antidepressiva (mit der Be-

zeichnung Monoaminooxidase-Hemmer) ein-

der Blutgefäße (Vaskulitis).

fühlt

- Persönlichkeitsstörung" anomale Gedanken oder Vorstellungen oder eine sogenannte "Schizophrenie" Zeichen von schweren Stimmungsproblemen, wie etwa: o Suizidgedanken o schwere Depression, bei der man sich
- Warnhinweise und Vorsichtsmaßnah-Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt, bevor Ihr Kind Methylphenidathydrochlorid - 1 A Pharma

solche Probleme noch verstärken kann.

Leber- oder Nierenprobleme hat.

nehmen ganzer Tabletten hat.

einnimmt, wenn Ihr Kind

wird.

noia)

Anspannung

Drogen hat. weiblich ist und bereits seine Periode hat (siehe Abschnitt "Schwangerschaft und Stillzeit" weiter unten). an einem schwer zu beherrschenden Zucken von Körperteilen leidet oder Laute oder Worte immer wieder wiederholt (Tics). hohen Blutdruck hat.

Sehen, Hören oder Fühlen von Dingen, die nicht existieren (Halluzinationen) Vorstellung von Dingen, die nicht real sind (Wahnvorstellungen) extremes Gefühl des Misstrauens (Para-

Gefühl von Erregbarkeit, Ängstlichkeit und

Gefühl der Niedergeschlagenheit oder

Falls einer der oben genannten Punkte für Ihr Kind zutrifft, sprechen Sie bitte mit Ihrem Arzt oder Apotheker, bevor Ihr Kind mit der Behand-

lung beginnt, da Methylphenidathydrochlorid -1 A Pharma diese Probleme verstärken kann. Ihr

Arzt wird in einem solchen Fall überwachen wol-

jegliche andere Arzneimittel, die Ihr Kind ein-

- wie Ihr Kind sich fühlt, z. B. ob Ihr Kind eine Hochstimmung hat oder sich niedergeschla-
- ob jemand in Ihrer Familie sogenannte "Tics" hat oder hatte (schwer zu beherrschendes Zu-
- holen von Lauten oder Worten)
- len, wie das Arzneimittel auf Ihr Kind wirkt. Während der Behandlung können Jungen und Männer unerwartet Dauererektionen erleiden. Dies kann schmerzhaft sein und zu jeder Zeit auftreten. Es ist wichtig, dass Sie unverzüglich einen Arzt aufsuchen, wenn Ihre Erektion länger als 2 Stunden anhält, insbesondere wenn sie schmerzhaft ist. Kontrollen durch Ihren Arzt, bevor Ihr Kind mit der Einnahme von Methylphenidathydrochlorid - 1 A Pharma beginnt Mit diesen Kontrollen kann überprüft werden, ob Methylphenidathydrochlorid - 1 A Pharma das richtige Arzneimittel für Ihr Kind ist. Ihr Arzt wird mit Ihnen über Folgendes sprechen: ob es in der Vergangenheit plötzliche unerklärbare Todesfälle in der Familie gegeben hat jegliche andere medizinische Probleme (z. B. Herzprobleme) bei Ihnen oder in Ihrer Familie gen fühlt, oder seltsame Gedanken hat oder dies bei Ihrem Kind in der Vergangenheit der

Untersuchungen erforderlich sind, bevor Ihr Kind mit der Einnahme des Arzneimittels beginnt. Einnahme von Methylphenidathydro-

chlorid - 1 A Pharma zusammen mit anderen Arzneimitteln Informieren Sie Ihren Arzt, wenn Ihr Kind andere Arzneimittel einnimmt/anwendet, kürzlich andere Arzneimittel eingenommen/angewendet hat oder beabsichtigt, andere Arzneimittel einzunehmen/ anzuwenden.

men hat. Bei Einnahme eines MAO-Hemmers gemeinsam mit Methylphenidat kann es zu einem plötzlichen Blutdruckanstieg kommen

Die Einnahme von Methylphenidat mit diesen Arzneimitteln kann einen lebensbedrohlichen Anstieg von Serotonin im Gehirn verursachen (Serotoninsyndrom). Dies kann zu Verwirrtheit oder Ruhelosigkeit, Schwitzen, Schüttelfrost, Muskel-

Arzneimittel gegen schwere psychiatrische Erkrankungen Arzneimittel gegen die Parkinson-Krankheit (wie Levodopa) Arzneimittel gegen Epilepsie

theker, bevor Ihr Kind Methylphenidat einnimmt:

kältungen mit Wirkstoffen, die den Blutdruck beeinflussen können. Es ist wichtig, bei Ihrem Apotheker nachzufragen, wenn Sie solche Arzneimittel kaufen.

bestimmte Arzneimittel gegen Husten und Er-

wendet bzw. vor kurzem eingenommen/angewendet hat, auch wenn es sich um nicht verschreibungspflichtige Arzneimittel handelt.

Fall die Möglichkeit eines plötzlichen Blutdruckanstiegs und Erhöhung der Herzfrequenz während der Operation besteht. **Drogentests**

chlorid - 1 A Pharma zusammen mit Alkohol Während der Einnahme dieses Arzneimittels darf kein Alkohol getrunken werden. Alkohol kann die Nebenwirkungen dieses Arzneimittels verstärken. Denken Sie daran, dass einige Nahrungsmittel und Arzneimittel Alkohol enthalten.

nahme von Methylphenidat mit, wenn Ihre Toch-Geschlechtsverkehr hat. Ihr Arzt wird mit Ihrer Tochter über Empfängnisverhütung sprechen.

men sehen, während es Methylphenidat einnimmt. Wenn dies der Fall ist, können bestimmte Tätigkeiten wie z.B. das Führen von Fahrzeugen, das Bedienen von Maschinen, Radfahren oder Reiten oder das Klettern auf Bäume gefährlich

einzunehmen?

Ihr Arzt wird üblicherweise die Behandlung mit einer niedrigen Dosis beginnen und die Tagesdosis bei Bedarf frühestens einmal pro Woche um 18 mg erhöhen. Das Ziel sollte die niedrigste Dosis sein, die für Ihr Kind wirksam ist. Ihr Arzt legt die Höchstdosis pro Tag für Ihr Kind fest.

Ihr Kind sollte Methylphenidathydrochlorid

1 A Pharma 1-mal täglich am Morgen mit einem

Glas Wasser einnehmen. Die Tablette muss als Ganzes geschluckt werden und darf nicht zer-

kaut, zerbrochen oder zerkleinert werden. Die Ta-

blette kann mit oder ohne Nahrung eingenom-

Die Tabletten lösen sich nach dem Freisetzen des

enthaltenen Wirkstoffs nicht vollständig auf und

sichtbar sein. Dies ist normal. Anwendung bei Kindern (ab 6 Jahren) Die empfohlene Anfangsdosis von Methylphenidathydrochlorid - 1 A Pharma beträgt 18 mg

Missbräuchliche Anwendung von Methylphenidathydrochlorid - 1 A Pharma Falls Methylphenidathydrochlorid - 1 A Pharma nicht richtig angewendet wird, kann dies zu anomalem Verhalten führen. Es kann auch bedeuten, dass Ihr Kind eine Abhängigkeit von diesem

Ihrem Arzt, falls Ihr Kind jemals einen Missbrauch oder eine Abhängigkeit von Alkohol, Arzneimitteln oder Drogen hatte.

Wenn Ihr Kind eine größere Menge von Methylphenidathydrochlorid -1 A Pharma eingenommen hat, als es

1. Was ist Methylphenidathydrochlorid - 1 A Pharma und wofür wird es ange-2. Was sollte Ihr Kind vor der Einnahme von Methylphenidathydrochlorid -

Wofür Methylphenidathydrochlorid -1 A Pharma angewendet wird Methylphenidathydrochlorid - 1 A Pharma wird zur Behandlung der Aufmerksamkeits-Defizit/

gonnen, kann es angebracht sein, die Einnahme von Methylphenidathydrochlorid - 1 A Pharma im Erwachsenenalter fortzusetzen. Ihr Arzt wird Ihr Kind darüber informieren.

se Folgendes umfasst: psychologische erzieherische und soziale Therapiemaßnahmen. Eine Behandlung mit diesem Arzneimittel darf nur unter Aufsicht eines Facharztes mit Erfahrung mit Verhaltensstörungen bei Kindern oder Jugendlichen begonnen und durchgeführt werden. Es

se Dinge zu tun. Allerdings kann es bei ADHS zu Problemen im täglichen Leben kommen. Kinder

gemessen zu verhalten. Nicht alle Patienten mit ADHS müssen mit Arzneimitteln behandelt werden.

ADHS hat keinen Einfluss auf die Intelligenz.

1 A Pharma darf nicht eingenommen werden, wenn Ihr Kind

allergisch gegen Methylphenidat oder einen

der in Abschnitt 6 genannten sonstigen Be-

einen erhöhten Augeninnendruck (Glaukom)

einen Tumor der Nebenniere (Phäochromozy-

standteile dieses Arzneimittels ist.

ein Schilddrüsenproblem hat.

gung der Blutgefäße hat, was Schmerzen in Armen und Beinen zur Folge haben kann. schon einmal Herzprobleme - wie etwa einen Herzinfarkt, unregelmäßigen Herzschlag, Schmerzen oder Beschwerden im Brustbe-

- nimmt oder in den letzten 14 Tagen solche Arzneimittel eingenommen hat - siehe "Einnahme von Methylphenidathydrochlorid 1 A Pharma zusammen mit anderen Arzneieine psychiatrische Erkrankung hat, wie etwa: eine "Psychopathie" oder eine "Borderline-
- erregbar, überaktiv und enthemmt fühlt Ihr Kind darf Methylphenidat nicht einnehmen, wenn einer der genannten Punkte für Ihr Kind zutrifft. Falls Sie sich nicht sicher sind, sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, bevor Ihr Kind Methylphenidat einnimmt, da Methylphenidat

sehr traurig, nutzlos und hoffnungslos

o eine Manie, bei der man sich besonders

Darm oder in der Speiseröhre hat. bereits einmal Krampfanfälle (epileptische Anfälle, Konvulsionen oder Epilepsie) oder anomale Befunde im Elektroenzephalogramm (EEG/Aufzeichnung der Gehirnströme) hatte.

eine Krankengeschichte mit Missbrauch oder

Abhängigkeit von Alkohol, Arzneimitteln oder

Probleme beim Schlucken oder mit dem Ein-

eine Verengung oder einen Verschluss im

ein Herzproblem hat, das im Abschnitt "Methylphenidathydrochlorid - 1 A Pharma darf nicht eingenommen werden" nicht genannt

an einer psychiatrischen Erkrankung leidet, die im Abschnitt "Methylphenidathydrochlo-

rid - 1 A Pharma darf nicht eingenommen wer-

den" nicht genannt wird. Zu solchen psychia-

Stimmungsschwankungen (Stimmungs-

wechsel zwischen manischer Hochstim-

mung und Depression - man nennt dies "bipolare Störung") sich aggressiv oder feindselig fühlen

trischen Erkrankungen zählen:

Schuldgefühle

- cken von Körperteilen oder ständiges Wieder-
- iegliche psychiatrische Erkrankungen oder Verhaltensstörungen, an denen Ihr Kind oder andere Familienangehörige leiden oder früher gelitten haben. Ihr Arzt wird mit Ihnen besprechen, ob bei Ihrem Kind ein Risiko für Stim-

mungsschwankungen besteht (ein Umschla-

gen der Stimmung von einer manischen Hochstimmung auf eine niedergeschlagene

Stimmung - eine sogenannte "bipolare Störung"). Ihr Arzt wird auch die mentale Kran-

kengeschichte für Ihr Kind überprüfen und

kontrollieren, ob es in Ihrer Familie eine

derzeit ein Arzneimittel zur Behandlung von Depression mit der Bezeichnung "Monoami-

handlung von Depressionen oder Angstzustäntrizyklische Antidepressiva selektive Serotonin-Wiederaufnahme-Hemmer (SSRI)

zucken oder raschem Herzschlag führen. Wenn bei Ihrem Kind diese Nebenwirkungen auftreten, suchen Sie umgehend einen Arzt auf. Wenn Ihr Kind andere Arzneimittel einnimmt,

Arzneimittel zur Blutverdünnung zur Verhinde-

Die Anwendung dieses Arzneimittels kann bei Tests auf Drogengebrauch sowie bei Dopingkontrollen im Sport zu positiven Ergebnissen führen.

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

tigen, schwanger zu werden, fragen Sie vor der

Einnahme dieses Arzneimittels Ihren Arzt um Rat.

schwanger ist oder vermutet, schwanger zu sein. Ihr Arzt wird entscheiden, ob Methylphenidat eingenommen werden sollte. · stillt oder beabsichtigt zu stillen. Methylphenidat geht in die Muttermilch über. Deshalb wird Ihr Arzt entscheiden, ob Ihre Tochter während

der Einnahme von Methylphenidat stillen soll-

Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum

Ihr Kind könnte sich schwindelig fühlen, Proble-

me beim Scharfsehen haben oder verschwom-

Bedienen von Maschinen

handlung nicht besser fühlt

men werden.

Wenn Ihr Kind sich nach 1-monatiger Behandlung nicht besser fühlt, sprechen Sie mit Ihrem Arzt. Ihr Arzt könnte in diesem Fall entscheiden, dass für Ihr Kind eine andere Behandlung erfor-

Arzneimittel entwickeln könnte. Sprechen Sie mit

sollte Wenn Ihr Kind zu viel von diesem Arzneimittel eingenommen hat, verständigen Sie sofort einen

Arzt oder rufen Sie sofort den Rettungsdienst

Serotonin-Noradrenalin-Wiederaufnahme-Hemmer (SNRI)

oder Apotheker um Rat, bevor Ihr Kind Methylphenidat einnimmt. Bitte informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Ihr Kind andere Arzneimittel einnimmt/an-

Arzneimitteln zählt, fragen Sie bitte Ihren Arzt

Gesundheit führen. Einnahme von Methylphenidathydro-

Die verfügbaren Daten deuten nicht auf ein allgemein erhöhtes Risiko von Geburtsfehlern hin; allerdings konnte ein leicht erhöhtes Risiko von Fehlbildungen des Herzens bei Anwendung in den ersten drei Monaten der Schwangerschaft nicht ausgeschlossen werden. Ihr Arzt kann Ihnen zu diesem Risiko nähere Auskunft geben.

Methylphenidathydrochlorid -1 A Pharma enthält Lactose und Natri-

Bitte nehmen Sie Methylphenidathydrochlorid -

unter einer Zuckerunverträglichkeit leidet.

nahezu "natriumfrei".

1 A Pharma erst nach Rücksprache mit Ihrem Arzt ein, wenn Ihnen bekannt ist, dass Ihr Kind

Dieses Arzneimittel enthält weniger als 1 mmol Natrium (23 mg) pro Retardtablette, d. h. es ist

gen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht sicher sind.

einmal täglich bei Kindern, die derzeit kein Methylphenidat einnehmen, oder bei Kindern, die von einem anderen Stimulans auf Methylphenidat umgestellt werden.

Die maximale Tagesdosis beträgt 54 mg.

Wenn Ihr Kind sich nach einmonatiger Be-

Geben Sie dieses Arzneimittel nicht an andere Personen weiter, auch wenn diese ähnliche Symptome haben.

Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, bevor Ihr Kind mit der Einnahme

Vorgeschichte mit Suizid, bipolaren Störungen

Methylphenidat darf nicht eingenommen werden, wenn Ihr Kind

Im Falle einer Operation Bitte informieren Sie Ihren Arzt, wenn bei Ihrem Kind eine Operation geplant ist. Wenn bei der Operation bestimmte Narkosemittel verwendet werden, sollte Methylphenidat am Tag der Operation nicht eingenommen werden, da in diesem

Eine missbräuchliche Anwendung des Arzneimittels Methylphenidathydrochlorid - 1 A Pharma zu Dopingzwecken kann zu einer Gefährdung Ihrer

Teilen Sie Ihrem Arzt oder Apotheker vor der Ein-

Wie ist Methylphenidathydrochlorid - 1 A Pharma Wie viel eingenommen werden muss Ihr Kind muss dieses Arzneimittel immer genau nach Absprache mit Ihrem Arzt einnehmen. Fra-

daher kann die Tablettenhülle manchmal im Stuhl

Dieses Arzneimittel ist nur für Ihr Kind bestimmt.

Fortsetzung auf der Rückseite >>

nooxidase-Hemmer" (MAO-Hemmer) einnimmt oder in den letzten 14 Tagen eingenom-Wie Methylphenidathydrochlorid - 1 A Pharma (siehe Abschnitt "Methylphenidathydrochlorid - 1 A Pharma darf nicht eingenommen wer-Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Ihr Kind eines der folgenden Arzneimittel zur Beden einnimmt: lungsprogramms angewendet, das üblicherwei-

> kann Methylphenidat die Wirkung solcher Arzneimittel beeinflussen oder Nebenwirkungen her-Falls Ihr Kind eines der folgenden Arzneimittel einnimmt, sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apo-

> Wenn Sie nicht sicher sind, ob ein Arzneimittel, das Ihr Kind einnimmt, zu den oben genannten

- anomale Leberfunktion mit plötzlichem Leberversagen und Koma
 - Veränderungen bei Testergebnissen ein
 - schließlich Leberwerte und Blutbild anomale Gedanken, Mangel an Gefühlen oder
 - Emotionen, krankhafte Wiederholung von Verhaltensweisen, Besessenheit mit bestimmten Dingen
 - weiß auf blau und dann Rötung) bei Kälte (Raynaud-Syndrom) Nicht bekannt (Häufigkeit auf Grundlage der

Migräne erweiterte Pupillen sehr hohes Fieber langsamer oder rascher Herzschlag oder zu-

- - sätzliche Herzschläge starker Krampfanfall (Grand-Mal-Anfall)
 - Wahnvorstellungen starke Magenschmerzen, häufig mit Übelkeit und Erbrechen
 - Gefäßverschluss im Gehirn)
 - Krampf der Kiefermuskulatur, der das Öffnen des Mundes erschwert (Trismus)
- Auswirkungen auf das Wachstum Bei Anwendung über mehr als ein Jahr kann Met-
- hylphenidat bei manchen Kindern zu einer
- Wachstumsverzögerung führen. Das betrifft we-
 - Es kann dabei zu einer verminderten Ge-

wicht Ihres Kindes genau überwachen und

Wenn Ihr Kind nicht normal wächst, kann die

Behandlung mit Methylphenidathydrochlorid

- 1 A Pharma für kurze Zeit unterbrochen werden.
- Abt. Pharmakovigilanz Kurt-Georg-Kiesinger-Allee 3 D-53175 Bonn Website: https://www.bfarm.de

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf. Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf dem

aufzubewahren?

Wie ist Methylphenidathy-

drochlorid - 1 A Pharma

sonderen Lagerungsbedingungen erforderlich. Lagerungsbedingungen nach dem ersten Öffnen

Haltbarkeit nach dem ersten Öffnen der Flasche:

Das in der Packung enthaltene Trockenmittel,

das dazu dient, die Retardtabletten trocken zu

halten, darf nicht eingenommen werden.

Entsorgen Sie Arzneimittel niemals über das Abwasser (z. B. nicht über die Toilette oder das Waschbecken). Fragen Sie in Ihrer Apotheke, wie

Inhalt der Packung und weitere Informationen

Methylphenidathydrochlorid

Retardtabletten Jede Retardtablette enthält 18 mg Methylphenidathydrochlorid. Methylphenidathydrochlorid - 1 A Pharma 36 mg

Jede Retardtablette enthält 36 mg Methylpheni-

Methylphenidathydrochlorid - 1 A Pharma 54 mg

Jede Retardtablette enthält 54 mg Methylpheni-

Die sonstigen Bestandteile sind: Wirkstoff-Schicht: Macrogol 200.000, Bernstein-

Membranschicht: Celluloseacetat, Poloxamer Wirkstoffhaltiger Überzug: Hypromellose, Bernsteinsäure Filmüberzug: Filmüberzugmischung bestehend

aus: Lactose-Monohydrat, Hypromellose, Titan-

dioxid (E 171), Macrogol 4.000. Zusätzlich für die

18 mg Retardtabletten: Eisen(III)-hydroxid-oxid x

1 A Pharma aussieht und Inhalt der **Packung**

Methylphenidathydrochlorid - 1 A Pharma 18 mg

Hellgelbe, runde (Durchmesser 8 mm) mit einem

Film überzogene Tablette mit einer Abgabeöff-

nung (sichtbare, runde, kleine Öffnung) auf einer

Methylphenidathydrochlorid - 1 A Pharma 36 mg Retardtabletten Weiße, runde (Durchmesser 10 mm) mit einem Film überzogene Tablette mit einer Abgabeöffnung (sichtbare, runde, kleine Öffnung) auf einer Seite.

Methylphenidathydrochlorid - 1 A Pharma 54 mg

Die Retardtabletten sind in Flaschen aus Polvethylen hoher Dichte (HDPE) mit einem kindergesicherten Verschluss aus Polypropylen (PP-Schraubverschluss) mit Trockenmittel verpackt.

Lek Pharmaceuticals d.d. Verovskova ulica 57

Deutschland: Methylphenidathydrochlorid 1 A Pharma 18/- 36/- 54 mg Retardtabletten Finnland: Methylphenidate Sandoz 18/- 36/-

18/- 36/- 54 mg, tabletten met verlengde afgifte Norwegen: Methylphenidate Sandoz 18/- 36/-54 mg depottabletter Portugal: Metilfenidato Sandoz

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im Dezember 2023.

die vorherige Einnahme vergessen wurde. Wenn Ihr Kind eine Dosis vergessen hat, warten Sie bis zum Zeitpunkt der nächsten Einnahme und setzen Sie dann die Einnahme wie verordnet fort.

Wenn Ihr Kind die Einnahme von Methylphenidathydrochlorid - 1 A Pharma abbricht Wenn Ihr Kind die Einnahme dieses Arzneimittels plötzlich abbricht, können die Symptome von ADHS wieder auftreten oder es können uner-

wünschte Wirkungen wie etwa eine Depression auftreten. Ihr Arzt wird eventuell die tägliche Do-

sis des Arzneimittels allmählich verringern wollen, bevor das Arzneimittel ganz abgesetzt wird. Sprechen Sie bitte mit Ihrem Arzt, bevor Sie die Behandlung mit Methylphenidathydrochlorid -1 A Pharma abbrechen. Untersuchungen und Kontrollen, die Ihr Arzt durchführen wird, solange Ihr Kind in Behand-Ihr Arzt wird einige Untersuchungen und Tests durchführen

hat - diese Untersuchungen werden mindestens alle 6 Monate durchgeführt, möglicherweise aber auch öfter. Sie werden auch bei

bevor Ihr Kind mit der Behandlung beginnt -

um sicherzustellen, dass Methylphenidathy-

drochlorid - 1 A Pharma sicher ist und von

einer Änderung der Dosis durchgeführt. Es werden dabei folgende Untersuchungen

Geisteszustand oder anderen ungewöhnlichen Gefühlen oder ob sich solche unter der Behandlung mit Methylphenidathydrochlorid - 1 A Pharma verstärkt haben.

Messung von Körpergewicht und Größe

Methylphenidathydrochlorid - 1 A Pharma muss nicht für immer eingenommen werden. Wenn Ihr Kind Methylphenidathydrochlorid - 1 A Pharma länger als ein Jahr eingenommen hat, sollte Ihr

Arzt die Behandlung für kurze Zeit unterbrechen;

das kann während der Schulferien der Fall sein. Damit kann überprüft werden, ob das Arzneimit-

Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung dieses

Arzneimittels haben, wenden Sie sich an Ihren

sind möglich? Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arzneimittel Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen. Obwohl bei einigen Personen Nebenwirkungen auftreten, sind die meisten Patienten der Ansicht, dass Methylphenidat ihnen hilft. Ihr Arzt wird mit Ihnen über die-

Einige Nebenwirkungen könnten schwerwie-

gend sein. Wenn Ihr Kind eine der nachstehend genannten Nebenwirkungen bei sich

feststellt, wenden Sie sich bitte sofort an ei-

Häufig (kann bis zu 1 von 10 Behandelten be-

Welche Nebenwirkungen

Sehen, Fühlen oder Hören von Dingen, die nicht existieren - als Zeichen einer Psychose unkontrollierte Sprache und Körperbewegungen (Tourette-Syndrom) Zeichen einer Allergie, wie Ausschlag, Juckreiz, Nesselsucht, Schwellungen von Gesicht, Lippen, Zunge oder anderen Körperteilen,

Kurzatmigkeit, pfeifendes Atmen oder Atem-

beim Sprechen (diese können Anzeichen von Problemen mit den Blutgefäßen im Gehirn sein)

tungen oder Blutergüssen erhöhen kann plötzlicher Anstieg der Körpertemperatur, sehr hoher Blutdruck und schwere Krampfanfälle (malignes neuroleptisches Syndrom). Es ist

nicht sicher, ob diese Nebenwirkung durch

unerklärbare Ohnmacht, Brustschmerzen, Kurzatmigkeit (können Zeichen von Herzproblemen sein) Dauererektionen, die manchmal schmerzhaft sind, oder häufigere Erektionen Wenn Ihr Kind eine dieser Nebenwirkungen bei

unerwünschte Gedanken, die immer wieder-

treffen) Gelenkschmerzen verschwommenes Sehen

Häufig (kann bis zu 1 von 10 Behandelten be-

- schlag mit Rötung (Nesselsucht) ungewöhnliche Schläfrigkeit oder Benommenheit, sich müde fühlen übermäßiges Zähneknirschen (Bruxismus)
- Infektion der Nasennebenhöhlen hoher Blutdruck, rascher Herzschlag (Tachykardie) Schwindel (Vertigo), Schwächegefühl, unkon-

trollierbare Bewegungen, Überaktivität

heit, Nervosität und anomales Verhalten

- Gelegentlich (kann bis zu 1 von 100 Behandelten betreffen) trockenes Auge

Verstopfung

Blut im Urin

Hitzegefühl

Zittern

treffen)

Lustlosigkeit

Brustbeschwerden

häufiges Wasserlassen

Muskelschmerzen, Muskelzucken Kurzatmigkeit oder Brustschmerzen

erhöhte Leberwerte (bei Bluttests)

Zorn, Gefühl der Ruhelosigkeit oder Traurigkeit, übermäßiger Rededrang, übermäßige

Hautrötung, rötlich-erhabener Hautausschlag

Bitte bewahren Sie das Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf!

Probleme mit dem sexuellen Antrieb Orientierungslosigkeit oder Verwirrtheit Sehstörungen oder Doppeltsehen

Brustschwellung bei Männern

Probleme mit den Blutgefäßen im Gehirn (Schlaganfall, Hirnarterienentzündung oder

verfügbaren Daten nicht abschätzbar)

- Unfähigkeit, die Ausscheidung von Urin zu kontrollieren (Inkontinenz)
- Stottern Nasenbluten
- niger als 1 von 10 behandelten Kindern.
 - wichts- und Größenzunahme kommen. Ihr Arzt wird deshalb die Größe und das Ge-

auch wie gut Ihr Kind isst.

Nebenwirkungen auch direkt dem

zur Verfügung gestellt werden.

Meldung von Nebenwirkungen Wenn Ihr Kind Nebenwirkungen bemerkt, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies

gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser

Packungsbeilage angegeben sind. Sie können

Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinpro-

anzeigen. Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels

Etikett und dem Umkarton nach "verwendbar bis" oder "verw. bis" angegebenen Verfallsdatum nicht mehr verwenden. Das Verfallsdatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Für das ungeöffnete Arzneimittel sind keine be-

der Flasche: Unter 25 °C lagern.

6 Monate

telentsorgung.

1 A Pharma enthält

Retardtabletten

dathydrochlorid.

Retardtabletten

dathydrochlorid.

Retardtabletten

Retardtabletten

Seite.

Was

das Arzneimittel zu entsorgen ist, wenn Sie es nicht mehr verwenden. Sie tragen damit zum Schutz der Umwelt bei. Weitere Informationen finden Sie unter https://www.bfarm.de/arzneimit-

Der Wirkstoff ist Methylphenidathydrochlorid. Methylphenidathydrochlorid - 1 A Pharma 18 mg

Povidon (K25), Butylhydroxytoluol säure, (Ph.Eur.), Stearinsäure Quellungsschicht: Macrogol 7.000.000, Natriumchlorid, Povidon (K25), Butylhydroxytoluol (Ph.Eur.), Eisen(III)-oxid (E 172), Stearinsäure

H₂O (E 172). Zusätzlich für die 54 mg Retardtabletten: Eisen(III)-oxid (E 172), Eisen(III)-hydroxidoxid x H₂O (E 172). Wie Methylphenidathydrochlorid -

Rote, runde (Durchmesser 10 mm) mit einem Film überzogene Tablette mit einer Abgabeöffnung (sichtbare, runde, kleine Öffnung) auf einer

1 A Pharma GmbH Industriestraße 18 83607 Holzkirchen Telefon: (08024) 908-3030 Hersteller

Dieses Arzneimittel ist in den Mitglieds-

staaten des Europäischen Wirtschafts-

größen in den Verkehr gebracht.

Pharmazeutischer Unternehmer

54 mg depottabletit Island: Methylphenidate Sandoz, 18/- 36/-54 mg, forðatöflur Niederlande: Methylfenidaat HCI Sandoz retard

Schweden: Methylphenidate Sandoz 18/- 36/-

Spanien: Metilfenidato Sandoz 18/- 36/- 54 mg

comprimidos de liberación prolongada EFG

Vereinigtes Königreich (Nordirland): Matoride XL 18/- 36/- 54 mg Prolonged-release Tablets

54 mg depottabletter

46344494

Taubheitsgefühl in Fingern und Zehen, Kribbeln oder Veränderung der Hautfarbe (von

Muskelkrämpfe kleine gerötete Hautflecken

eingenommen wurde. Möglicherweise ist eine medizinische Behandlung erforderlich.

oder Notarzt an. Geben Sie an, welche Menge Anzeichen einer Überdosierung sind: Erbrechen;

Erregtheit; Zittern; verstärkte unkontrollierte Bewegungen; Muskelzuckungen; Krampfanfälle (möglicherweise mit anschließendem Koma); ex-

tremes Hochgefühl; Verwirrtheit; Sehen, Fühlen oder Hören von Dingen, die nicht wirklich da sind (Halluzinationen); Schweißausbrüche; Hitzewallungen; Kopfschmerzen; hohes Fieber; Veränderungen des Herzschlags (langsam, schnell oder unregelmäßig); Bluthochdruck; erweiterte Pupillen sowie trockene Nase und trockener Mund. Wenn Ihr Kind die Einnahme von Methylphenidathydrochlorid - 1 A Pharma vergessen hat Nehmen Sie nicht die doppelte Dosis ein, wenn

Nutzen sein wird. nachdem Ihr Kind die Behandlung begonnen und Kontrollen durchgeführt:

Kontrolle des Appetits

Kontrolle von Problemen mit Stimmung, Langzeitbehandlung

Messung von Blutdruck und Puls

Arzt oder Apotheker.

tel noch weiter benötigt wird.

se Nebenwirkungen sprechen.

nen Arzt:

ten betreffen)

beschwerden

treffen)

ten betreffen)

cken

Gehirn

vensystem

kehren

Arzt.

Arzt oder Apotheker:

Kopfschmerzen

Schlaflosigkeit Erbrechen trockener Mund

ten betreffen)

Nervosität

Herzinfarkt plötzlicher Herztod

Suizidversuch

onen, Epilepsie)

treffen)

unregelmäßiger Herzschlag (Palpitationen) Stimmungsveränderungen oder Stimmungsschwankungen oder Veränderungen der Persönlichkeit

Gelegentlich (kann bis zu 1 von 100 Behandel-

Suizidgedanken oder Suizidabsichten

Gefühl von besonderer Erregtheit, Überaktivität und Hemmungslosigkeit (Manie) Sehr selten (kann bis zu 1 von 10.000 Behandel-

Krampfanfälle (epileptische Anfälle, Konvulsi-

Hautabschälung oder rötlich-violette Hautfle-

Entzündung oder Verschluss von Arterien im

vorübergehende Lähmung oder Probleme beim Bewegen und Sehen, Schwierigkeiten

Selten (kann bis zu 1 von 1.000 Behandelten be-

unkontrollierbare Muskelkrämpfe in den Augen, am Kopf, am Hals, im Körper und im Ner-

Verminderung der Zahl der Blutzellen (rote Blutkörperchen, weiße Blutkörperchen, Blut-

plättchen), wodurch sich die Möglichkeit einer Infektion und die Wahrscheinlichkeit von Blu-

Methylphenidat oder durch andere Arzneimittel verursacht wird, die eventuell gemeinsam mit Methylphenidat eingenommen werden. Nicht bekannt (Häufigkeit auf Grundlage der

verfügbaren Daten nicht abschätzbar)

Folgende weitere Nebenwirkungen können auftreten. Wenn diese Ihr Kind erheblich beeinträchtigen, wenden Sie sich bitte an Ihren

Sehr häufig (kann mehr als 1 von 10 Behandel-

sich feststellt, wenden Sie sich sofort an einen

Spannungskopfschmerzen Durst Probleme beim Einschlafen erhöhte Temperatur (Fieber) verminderter sexueller Antrieb

anomaler Haarausfall oder Haarausdünnung Muskelanspannung, Muskelkrämpfe

Unvermögen, eine Erektion zu bekommen

Juckreiz, Ausschlag oder juckender Hautaus-

Appetitverlust oder verminderter Appetit

oder diese aufrecht zu erhalten

sich panisch fühlen prickelndes Gefühl, Kribbeln oder Taubheit der Haut erhöhter Alaninaminotransferase (Leberenzym)-Wert im Blut

Husten, Hals- oder Nasenentzündung und Ra-

chenreizung, Infektion der oberen Atemwege,

Aggressivität, Erregtheit, Ängstlichkeit, de-

pressive Stimmung, Reizbarkeit, Angespannt-

Magenverstimmung oder Verdauungsstörung,

Magenschmerzen, Durchfall, Magenbe-

- schwerden und Übelkeit übermäßiges Schwitzen Gewichtsabnahme
- Wahrnehmung der Umgebung, Schlafstörun-Selten (kann bis zu 1 von 1.000 Behandelten be-
- 1 A Pharma GmbH wünscht gute Besserung!

Packungsgrößen: Das Arzneimittel ist in Flaschen mit 28 oder 30 Retardtabletten erhältlich. Es werden möglicherweise nicht alle Packungs-

unter (Nordirland) folgenden Bezeichnungen zugelassen: Belgien: Methylfenidaat Retard Sandoz 18/- 36/-54 mg tabletten met verlengde afgifte Dänemark: Methylphenidate "Sandoz"

Zypern: Methylphenidate HCL Sandoz

raumes (EWR) und im Vereinigten Königreich

1526 Ljubljana Slowenien