

Tiaprid STADA® 100 mg Tabletten

Tiaprid

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

1. Was ist Tiaprid STADA® und wofür wird es angewendet?
2. Was sollten Sie vor der Einnahme von Tiaprid STADA® beachten?
3. Wie ist Tiaprid STADA® einzunehmen?
4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
5. Wie ist Tiaprid STADA® aufzubewahren?
6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

1. Was ist Tiaprid STADA® und wofür wird es angewendet?

Tiaprid STADA® ist ein Arzneimittel aus der Gruppe der sogenannten Antipsychotika.

Tiaprid STADA® wird angewendet

- zur Behandlung von unwillkürlichen, rhythmischen Bewegungsstörungen, die durch eine Langzeitbehandlung mit Arzneimitteln gegen geistig-seelische Erkrankungen ausgelöst worden sind (sogenannte Neuroleptika-induzierte Spätdyskinesien) und vorwiegend im Bereich von Zunge, Lippen und Gesicht auftreten.

2. Was sollten Sie vor der Einnahme von Tiaprid STADA® beachten?

Tiaprid STADA® darf NICHT eingenommen werden, wenn Sie

- **allergisch** gegen Tiaprid oder einen der in Abschnitt 6. genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind,
- an einem prolaktinabhängigen **Tumor** (z.B. hypophysäres Prolaktinom oder Brustkrebs) leiden,
- an einem Tumor der Nebenniere (Phäochromozytom) leiden,
- gleichzeitig mit **Levodopa** oder anderen Arzneimitteln gegen Parkinson-Erkrankung (siehe unter Abschnitt 2.: Einnahme von Tiaprid STADA® zusammen mit anderen Arzneimitteln) behandelt werden.

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, bevor Sie Tiaprid STADA® einnehmen:

- Besondere Vorsicht bei der Anwendung von Tiaprid STADA® ist erforderlich, wenn
- bei Ihnen **in der Vergangenheit Epilepsie** aufgetreten ist, da Tiaprid STADA® die Schwelle für epileptische Anfälle senkt und damit die Neigung zu Krampfanfällen erhöht. Ihr Arzt wird Sie daher besonders engmaschig überwachen.
 - Sie eine **Parkinson-Erkrankung** haben: Ihr Arzt wird Tiaprid STADA® nur in besonderen Ausnahmefällen verschreiben.
 - Sie eine **schwere Herz-Kreislauf-Erkrankung** haben (einschließlich Herzrhythmusstörungen): Es könnten Nebenwirkungen im Herz-Kreislauf-System auftreten (vor allem niedriger Blutdruck).
 - Sie **älter** sind: Wie auch andere Neuroleptika kann Tiaprid STADA® zum verstärkten Auftreten von starker Müdigkeit, niedrigem Blutdruck, Bewusstseinsstrübung und Koma führen.
 - Sie ein **älterer Patient mit Demenzerkrankung** sind, da in dieser Patientengruppe ein erhöhtes Sterblichkeitsrisiko bei der Anwendung von antipsychotisch wirksamen Arzneimitteln beobachtet wurde.
 - Sie **Nierenprobleme** haben: Ihr Arzt könnte Ihre Dosis reduzieren oder Ihnen sagen, dass Sie die Einnahme von Tiaprid STADA® beenden sollen (siehe Abschnitt 3 "Wie ist Tiaprid STADA® einzunehmen?"). Da der Wirkstoff Tiaprid überwiegend über die Niere ausgeschieden wird, besteht bei Patienten mit eingeschränkter Nierenfunktion ein mögliches Risiko für das Auftreten eines Komats aufgrund von Überdosierung.
 - Sie **Fieber, Muskelsteifigkeit, Kreislaufprobleme oder Bewusstseinsstörungen** entwickeln, suchen Sie **sofort** Ihren behandelnden Arzt auf: Es kann sich hierbei um ein „malignes neuroleptisches Syndrom“ handeln, das tödlich sein kann und durch **hohes Fieber, Muskelsteifigkeit und Störungen des Nervensystems** gekennzeichnet ist. Beim Auftreten von Fieber ist Tiaprid STADA® **sofort** abzusetzen. Es wurden untypische Fälle beobachtet, die keine Muskelsteifigkeit zeigten und nur eine leicht erhöhte Körpertemperatur aufwiesen. Außer in besonderen Ausnahmefällen wird Ihr Arzt Ihnen Tiaprid STADA® nicht verordnen, wenn Sie eine Parkinson-Erkrankung haben.
 - **bei Ihnen ein Risiko für die Bildung von Blutgerinnseln besteht.** Ihr Arzt wird Tiaprid STADA® mit Vorsicht anwenden, da Arzneimittel, die auf das zentrale Nervensystem wirken, mit dem Auftreten von Blutgerinnseln in Verbindung gebracht werden.
 - **Sie ungeklärte Infektionen oder Fieber haben.** Bei Anzeichen einer Infektion oder Fieber wenden Sie sich unverzüglich an Ihren Arzt. Ihr Arzt wird eine Untersuchung Ihres Blutbildes anordnen.

Besondere Vorsicht bei der Anwendung von Tiaprid STADA® ist erforderlich, wenn bei Ihnen Risikofaktoren vorliegen, wie z.B.:

- langsamer Herzschlag (Bradykardie),
- Störungen des Elektrolythaushalts, vor allem ein zu geringer Kaliumspiegel,
- angeborene Herzrhythmusstörung (sogenannte „QT-Zeit-Verlängerung“),
- Einnahme von Arzneimitteln, die zu solchen Beschwerden führen können, die Reizleitungsstörungen am Herzen (QT-Verlängerungen) oder schwerwiegende Herzrhythmusstörungen (Torsade de pointes) begünstigen können (siehe auch Abschnitt 2. „Einnahme von Tiaprid STADA® zusammen mit anderen Arzneimitteln“ sowie Abschnitt 4. „Welche Nebenwirkungen sind möglich?“).

In diesem Fall wird der Arzt Ihre Herzrhythmusfunktion besonders überwachen.

Kinder und Jugendliche

Tiaprid STADA® ist nicht zur Behandlung von Kindern und Jugendlichen vorgesehen.

Einnahme von Tiaprid STADA® zusammen mit anderen Arzneimitteln

Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel anwenden, kürzlich andere Arzneimittel angewendet haben oder beabsichtigen, andere Arzneimittel anzuwenden.

Die Wirkung von Tiaprid STADA® kann bei gleichzeitiger Verabreichung nachfolgend genannter Arzneistoffe beeinflusst werden.

Die folgenden Arzneimittel dürfen Sie nicht mit Tiaprid STADA® kombinieren, da sich die Wirkungen der beiden Arzneimittel gegenseitig aufheben können:

- Levodopa (Arzneimittel gegen Parkinson-Erkrankung).

Die gleichzeitige Einnahme von Tiaprid STADA® mit folgenden Arzneimitteln wird nicht empfohlen, da das Risiko einer Reizleitungsstörung am Herzen (Verlängerung des QT-Intervalls) und schwerwiegender Herzrhythmusstörungen (Torsade de pointes) erhöht ist:

- **Arzneimittel, die Torsade de pointes auslösen können:**
 - Arzneimittel zur Behandlung von Herzrhythmusstörungen (Antiarrhythmika) der Klassen Ia (wie Chinidin, Hydrochinidin und Disopyramid) und III (wie Amiodaron, Sotalol, Dofetilid, Ibutilid),
 - bestimmte Arzneimittel zur Behandlung von seelischen/psychischen Störungen (Neuroleptika), wie z.B. Pimozid, Sultoprid, Melperon, Promethazin, Trifluoperazin, Cyamemazin, Sulpirid, Haloperidol, Droperidol, Fluphenazin, Pipamperon, Zuclophenoxol, Flupentixol,
 - einige Arzneimittel, die gegen Parasiten wirken, wie z.B. Antimalariamittel (Halofantrin, Lumefantrin) und Pentamidin,
 - Arzneimittel gegen bakterielle Infektionen: Erythromycin (als Injektion), Spiramycin (als Injektion), Moxifloxacin oder Sparfloxacin,
 - Arzneimittel gegen Erbrechen, wie z.B. Cisaprid,
 - Arzneimittel gegen Magen-Darm-Erkrankungen, wie z.B. Diphemanil,
 - Arzneimittel gegen allergische Erkrankungen, wie z.B. Mizolastin,
 - Arzneimittel gegen Durchblutungsstörungen im Gehirn, wie z.B. Vincamin (als Injektion),
 - Arzneimittel gegen psychische Erkrankungen, wie z.B. Sultoprid, Lithium oder Thioridazin.

Bitte fragen Sie Ihren Arzt oder Apotheker, ob von Ihnen gleichzeitig angewendete Medikamente die beschriebenen Eigenschaften aufweisen.

Die Anwendung von diesen Arzneimitteln (mit Ausnahme von Antiepileptika) zur Behandlung von Infektionskrankheiten sollte, wenn möglich, durch Ihren Arzt beendet werden. Wenn eine gleichzeitige Behandlung nicht vermieden werden kann, sollte Ihr Arzt

die Reizleitung am Herzen (QT-Intervall) vor dem Beginn der Behandlung überprüfen und die Herzfunktion (EKG) überwachen.

- **Arzneimittel, die Alkohol enthalten:** so wie alkoholische Getränke können auch alkoholhaltige Arzneimittel die sedative Wirkung (starke Ermüdung) von Neuroleptika verstärken und sollten daher vermieden werden.
- **Arzneimittel zur Behandlung der Parkinson-Erkrankung** (außer dem Wirkstoff Levodopa, der nicht angewendet werden darf): Amantadin, Apomorphin, Bromocriptin, Entacapon, Lisurid, Pergolid, Piribedil, Pramipexol, Ropinirol, Selegilin. Es können dadurch bei Ihnen psychotische Erkrankungen ausgelöst oder verschlimmert werden. Wenn Sie als Parkinson-Patient Dopamin-Agonisten erhalten und eine Einnahme bzw. Anwendung von Arzneimitteln zur Behandlung von seelischen/psychischen Störungen (Neuroleptika) nicht vermieden werden kann, müssen die Dopamin-Agonisten durch Ihren Arzt langsam abgesetzt werden.
- **Arzneimittel zur Suchtbehandlung:** Methadon.

Bei Kombination von Tiaprid STADA® mit folgenden Arzneimitteln wird Ihr Arzt gegebenenfalls besondere Vorsichtsmaßnahmen ergreifen

- **Arzneimittel, die den Herzschlag verlangsamen können**, da ein Risiko für das Auftreten schwerwiegender Herzrhythmusstörungen besteht, z.B.:
 - Arzneimittel gegen Herzrhythmusstörungen (sogenannte „Klasse-Ia- bzw. Klasse-III-Antiarrhythmika“),
 - Arzneimittel gegen Bluthochdruck oder Herzschwäche (sogenannte „Betablocker“, wie z.B. Bisoprolol, Carvedilol, Metoprolol, Nebivolol, sogenannte „Calciumantagonisten“ [z.B. Diltiazem, Verapamil], Guanfacin, Clonidin oder Herzglykoside [z.B. Digitalis]),
 - Arzneimittel gegen Grünen Star (Pilocarpin),
 - Arzneimittel gegen bestimmte Muskelerkrankungen (Cholinesterasehemmer).
- **Arzneimittel, die den Kaliumgehalt im Körper senken**, da ein Risiko für das Auftreten schwerwiegender Herzrhythmusstörungen besteht, z.B.:
 - bestimmte harntreibende Arzneimittel,
 - Abführmittel,
 - Arzneimittel gegen Pilzinfektionen (Amphotericin B [als Injektion]),
 - Arzneimittel gegen z.B. Entzündungen (Glukokortikoide),
 - Arzneimittel zur Bestimmung der Nierenfunktion (Tetracosactid und Cosyntropin).
- **Arzneimittel zur Senkung des Blutdrucks**, da es zu einem unerwünscht starken Blutdruckabfall kommen kann.
- **Arzneimittel mit dämpfender Wirkung auf das zentrale Nervensystem**, da es in dieser Kombination zu einer starken Dämpfung kommen kann:
 - beispielsweise Narkotika (Schmerzmittel, Hustenmittel, Suchtersatzmittel, die Morphinabkömmlinge enthalten), Beruhigungsmittel, beruhigende Antidepressiva (trizyklische Antidepressiva wie Amitriptylin, Doxepin, Mianserin, Mirtazapin, Trimipramin), sedative H₁-Antihistaminika gegen Allergien; Arzneimittel gegen Bluthochdruck (z.B. Clonidin) sowie Baclofen (zur Muskelentspannung), Thalidomid (Beruhigungsmittel), Pizotifen (gegen Migräne und Appetitmangel).
- **Nitratverbindungen und verwandte Substanzen** (gegen Herz- und Gefäßerkrankungen).

Einnahme von Tiaprid STADA® zusammen mit Alkohol

Bitte vermeiden Sie den Genuss von Alkohol, da dieser Ihre Reaktionsfähigkeit zusätzlich negativ beeinflussen kann und es zu einer starken Ermüdung kommen kann.

Schwangerschaft und Stillzeit und Fortpflanzungsfähigkeit

Wenn Sie schwanger sind oder stillen, oder wenn Sie vermuten, schwanger zu sein oder beabsichtigen, schwanger zu werden, fragen Sie vor der Anwendung dieses Arzneimittels Ihren Arzt oder Apotheker um Rat.

Schwangerschaft

Die Einnahme von Tiaprid STADA® wird während der Schwangerschaft und bei Frauen im gebärfähigen Alter, die keine wirksame Empfängnisverhütung verwenden, nicht empfohlen.

Wenn Sie Tiaprid STADA® in den letzten drei Monaten Ihrer Schwangerschaft einnehmen, können beim Neugeborenen folgende Beschwerden auftreten: Unruhe, Muskelsteifheit, Zittern, Schläfrigkeit, Atemprobleme und Schwierigkeiten beim Füttern. Sprechen Sie mit Ihrem Arzt, wenn Ihr Baby eines dieser Symptome entwickelt.

Stillzeit

Sie sollten während der Therapie mit Tiaprid STADA® nicht stillen. Sprechen Sie mit Ihrem Arzt über die beste Art und Weise, Ihr Baby zu füttern, wenn Sie Tiaprid STADA® einnehmen.

Fortpflanzungsfähigkeit

Tiaprid STADA® kann zum Ausbleiben der Regelblutung oder des Eisprungs führen und die menschliche Fruchtbarkeit verringern.

Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

Tiaprid STADA® hat geringen oder mäßigen Einfluss auf die Verkehrstüchtigkeit und das Bedienen von Maschinen.

Auch bei bestimmungsgemäßem Gebrauch kann Tiaprid aufgrund seiner beruhigenden Wirkung das Reaktionsvermögen so weit verändern, dass die Fähigkeit zur aktiven Teilnahme am Straßenverkehr oder zum Bedienen von Maschinen beeinträchtigt wird. Dies gilt in verstärktem Maße im Zusammenwirken mit Alkohol oder anderen zentral dämpfenden Arzneimitteln (siehe Abschnitt 2 "Einnahme von Tiaprid STADA® zusammen mit anderen Arzneimitteln").

3. Wie ist Tiaprid STADA® einzunehmen?

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

Kinder

Kinder sollten Tiaprid STADA® nicht einnehmen.

Erwachsene und ältere Menschen

Nehmen Sie die Tabletten nach einer Mahlzeit mit etwas Wasser ein.

Erwachsene sollten 100 - 200 mg Tiaprid (entsprechend 1 bis 2 Tabletten Tiaprid STADA® 100 mg) 3-mal täglich einnehmen. Die Dosis hängt von der Schwere Ihrer Symptome und Ihrem Gewicht ab.

Die empfohlene Tagesdosis beträgt 300 - 600 mg Tiaprid.

Der Behandlungserfolg von Tiaprid STADA® zeigt sich möglicherweise erst 4 bis 6 Wochen nach Beginn der Einnahme der Tabletten.

Die Tablette kann in gleiche Dosen geteilt werden.

Patienten mit Nierenfunktionsstörungen

Ihr Arzt wird Ihre Nierenfunktion überprüfen. Wenn Sie eine Nierenerkrankung haben, wird er die Dosis reduzieren.

Wenn Sie eine größere Menge von Tiaprid STADA® eingenommen haben, als Sie sollten

Wenn Sie mehr Tabletten eingenommen haben, als Ihr Arzt Ihnen verordnet hat, wenden Sie sich **umgehend** an Ihren Arzt oder suchen Sie die nächste Notaufnahme auf.

Denken Sie daran, die Packung und die übrigen Tabletten mitzunehmen.

Ihr Arzt wird entsprechende Gegenmaßnahmen ergreifen zur Therapie Ihrer Beschwerden. Mögliche Beschwerden bei Überdosierung sind Benommenheit, beruhigende Wirkung/Müdigkeit, Bewusstlosigkeit (Koma), niedriger Blutdruck und extrapyramidale Symptome (Bewegungsstörungen).

Wenn Sie die Einnahme von Tiaprid STADA® vergessen haben

Nehmen Sie die doppelte Dosis ein, wenn Sie die vorherige Einnahme vergessen haben. Nehmen Sie einfach Ihre übliche Dosis zum nächsten vorgesehenen Zeitpunkt ein.

Wenn Sie die Einnahme von Tiaprid STADA® abbrechen

Abbrechen Sie die Einnahme von Tiaprid STADA® nicht ab, es sei denn, Ihr Arzt hat dies angeordnet. Wenn Sie die Einnahme Ihrer Tabletten plötzlich abbrechen, kann es

sein, dass Ihre Symptome schlimmer werden. Ihr Arzt wird Ihnen sagen, wie Sie die Einnahme dieses Arzneimittels reduzieren und dann beenden können.

Wenn Sie weitere Fragen zur Einnahme 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.

Die folgenden Nebenwirkungen wurden in kontrollierten klinischen Studien bzw. nach Markteinführung berichtet. In einigen Fällen ist es schwer möglich zu differenzieren, ob es sich bei den auftretenden Effekten um eine Nebenwirkung handelt oder um ein Symptom der zugrunde liegenden Krankheit.

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

- Erhöhung des Blutspiegels des Hormons Prolaktin, die die Ursache für weitere Erkrankungen sein kann. Demzufolge können Brustschmerzen, eine Vergrößerung der Brust und Milchfluss (Gynäkomastie, Galaktorrhö), Zyklusstörungen (Dysmenorrhö, Amenorrhö), gelegentlich Potenz- und Orgasmusstörungen beim Mann, auftreten.
- Schläfrigkeit,
- Sedierung,
- Unruhe,
- Lustlosigkeit,
- Schlafschwierigkeiten (Schlaflosigkeit),
- Schwindel/Drehschwindel,
- Kopfschmerzen,
- extrapyramidale Symptome wie beim Parkinson-Syndrom (Zittern, Muskelsteifigkeit, erhöhte Muskelspannung, Bewegungsminderung und vermehrter Speichelfluss). Diese Symptome bilden sich in der Regel nach Gabe eines Anticholinergikums (z.B. Biperiden) zurück.
- schnelle Ermüdbarkeit/Schwäche (Asthenie),
- geistige oder körperliche Ermüdung.

Gelegentlich (kann bis zu 1 von 100 Behandelten betreffen):

- Unfähigkeit, still zu sitzen oder unbeweglich zu bleiben (Akathisie),
- Dystonie (Muskelkrämpfe, Schiefhals, Blickkrämpfe, Kiefersperre). Diese Symptome bilden sich in der Regel nach Gabe eines Anticholinergikums (z.B. Biperiden) zurück.
- Verwirrung,
- Sehen oder Hören von etwas, das nicht real ist (Halluzination),
- Ohnmacht (Synkope),
- Krampfanfall,
- Schwindelgefühl beim Aufstehen aufgrund von niedrigem Blutdruck (orthostatische Hypotonie),
- Verstopfung,
- Hautausschlag (einschließlich rötlicher, fleckiger oder knotiger Ausschlag),
- Blutgerinnsel, meist in einem Bein, das Schmerzen, Schwellungen oder Rötungen verursacht (venöse Thromboembolie). **Beim Auftreten solcher Symptome suchen Sie sofort einen Arzt auf**, der über die notwendigen Maßnahmen entscheidet.
- Ausbleiben der Regelblutung (Amenorrhöe),
- Probleme beim Erreichen des Orgasmus,
- Gewichtszunahme.

Selten (kann bis zu 1 von 1.000 Behandelten betreffen):

- Bewusstlosigkeit,
- Verminderung der weißen Blutkörperchen (Leukopenie, Neutropenie, Agranulozytose),
- niedriger Gehalt an Natrium im Blut, steigender Gehalt des antidiuretischen Hormons (Syndrom der inadäquaten antidiuretischen Hormonsekretion [SIADH]),
- plötzliches Auftreten von unwillkürlichen Muskelbewegungen (akute Dyskinesie). Diese Symptome bilden sich im Allgemeinen nach Verabreichung eines Anticholinergikums (z.B. Biperiden) zurück.
- nach einer längeren Behandlungsdauer (mehr als 3 Monate) wurde, wie bei allen Arzneimitteln zur Behandlung von seelischen/psychischen Störungen (Neuroleptika), über das Auftreten von rhythmischen, unwillkürlichen Bewegungen vor allem der Zunge und/oder der Gesichtsmuskulatur berichtet (tardive Dyskinesie). **Treten solche Bewegungsstörungen auf, ist umgehend ein Arzt zu informieren**, der über die erforderlichen Maßnahmen entscheidet. Als Gegenmittel sollen Antiparkinsonmittel nicht eingesetzt werden, da sie unwirksam sind oder die Beschwerden verstärken können.
- wie bei allen Neuroleptika kann ein sogenanntes malignes neuroleptisches Syndrom auftreten, das durch hohes Fieber, Muskelsteifheit, Störungen des Nervensystems (wie Blässe, Schwitzen, Kreislaufstörungen), Bewusstseinsstrübung und erhöhte Blutspiegel des Muskelenzyms Kreatinphosphokinase (CPK) gekennzeichnet ist und tödlich sein kann. **Wenn Sie eines dieser Symptome bemerken, suchen Sie sofort einen Arzt auf** (siehe unter Abschnitt 2. „Was sollten Sie vor der Einnahme von Tiaprid STADA® beachten?“).
- Fälle von Reizleitungsstörungen am Herzen (QT-Verlängerungen) sowie von schwerwiegenden Herzrhythmusstörungen (Torsade de pointes, ventrikuläre Tachykardien) bis hin zu Kammerflimmern oder Herzstillstand und plötzlichem Tod wurden berichtet (siehe auch unter Abschnitt 2. „Was sollten Sie vor der Einnahme von Tiaprid STADA® beachten?“).
- Blutgerinnsel in den Venen, vor allem in den Beinen (mit Schwellungen, Schmerzen und Rötungen der Beine), die möglicherweise über die Blutbahn in die Lunge gelangen und dort Brustschmerzen sowie Schwierigkeiten beim Atmen verursachen können (Lungenembolie), möglicherweise tödlich. **Wenn Sie eines dieser Symptome bei sich beobachten, holen Sie bitte unverzüglich ärztlichen Rat ein** (siehe Abschnitt 2. „Was sollten Sie vor der Einnahme von Tiaprid STADA® beachten?“).
- bestimmte Form der Lungenentzündung, die durch versehentliches Einatmen von z.B. Nahrung oder Flüssigkeiten ausgelöst wird (Aspirationspneumonie),
- beeinträchtigte Atmung (Atemdepression),
- Verstopfung, Darmverschluss (Ileus),
- Anstieg der Leberenzyme,
- Hautausschlag (Nesselsucht),
- erhöhte Kreatinphosphokinase (CPK)-Werte im Blut,
- Abfall des Natriumspiegels im Blut (Hyponatriämie),
- Zerstörung von Muskelfasern und Schmerzen in den Muskeln (Rhabdomyolyse),
- plötzliche oder übermäßige Produktion von Muttermilch, unabhängig davon, ob Sie stillen (Galaktorrhö),
- Brustwachstum bei Männern (Gynäkomastie),
- Brustvergrößerung,
- Schmerzen in der Brust,
- sexuelle Funktionsstörungen (erektiler Dysfunktion).

Sehr selten: (kann bis zu 1 von 10.000 Behandelten betreffen):

- Allergien.

Nicht bekannt (Häufigkeit auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht abschätzbar):

- Entzugssyndrom beim Neugeborenen (siehe Abschnitt 2 "Schwangerschaft, Stillzeit und Fortpflanzungsfähigkeit"),
- Stürze, insbesondere bei älteren Menschen.

Meldung von Nebenwirkungen

Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für 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
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 Tiaprid STADA® aufzubewahren?

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf dem Umkarton und der Blisterpackung nach „verwendbar bis“ oder „verw. bis“ angegebenen Verfallsdatum nicht mehr verwenden. Das Verfallsdatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats.

Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen 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/arzneimittelentsorgung.

6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

Was Tiaprid STADA® enthält

Der Wirkstoff ist Tiaprid.

1 Tablette enthält 100 mg Tiaprid als Tiapridhydrochlorid.

Die sonstigen Bestandteile sind

Mikrokristalline Cellulose (E 460b), Magnesiumstearat (Ph.Eur.) [pflanzlich] (E 470b), Mannitol (Ph.Eur.) (E 421), Povidon K 30 (E 1201), Hochdisperses Siliciumdioxid (E 551).

Wie Tiaprid STADA® aussieht und Inhalt der Packung
Weiße, runde Tablette mit abgeschrägter Kante und

beidseitiger Kreuzbruchkerbe.

Tiaprid STADA® 100 mg ist in Packungen mit 20, 50 und 100 Tabletten erhältlich.

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr gebracht.

Pharmazeutischer Unternehmer

STADAPHARM GmbH
Stadastraße 2–18
61118 Bad Vilbel
Telefon: 06101 603-0
Telefax: 06101 603-259
Internet: www.stadapharm.de

Hersteller

STADA Arzneimittel AG
Stadastraße 2–18
61118 Bad Vilbel

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im April 2023.