Dirección de Lectura

Gebrauchsinformation: Information für Anwender

Tranxilium® 10 mg

Hartkapseln Wirkstoff: Dikaliumclorazepat

T NEURAXPHARM[®]

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 Tranxilium 10 mg und wofür wird es angewendet? 2. Was sollten Sie vor der Einnahme von Tranxilium 10 mg
- beachten? 3. Wie ist Tranxilium 10 mg einzunehmen?
- 4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
- 5. Wie ist Tranxilium 10 mg aufzubewahren? 6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

1. Was ist Tranxilium 10 mg und wofür wird es angewendet?

und Spannungszuständen. Der Wirkstoff Dikaliumclorazepat ist ein Benzodiazepin.

Tranxilium 10 mg ist ein Mittel zur Behandlung von Angst-, Erregungs-

<u>Tranxilium 10 mg wird angewendet</u>

Zur symptomatischen Behandlung akuter oder chronischer Spannungs-, Erregungs- und Angstzustände. Zur Vorbehandlung (Prämedikation) vor diagnostischen oder

2. Was sollten Sie vor der Einnahme von Tranxilium 10 mg

Tranxilium 10 mg darf nicht eingenommen werden,

- wenn Sie allergisch gegen Dikaliumclorazepat sowie andere Benzodiazepine oder einen der in Abschnitt 6 genannten
- sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind, wenn bei Ihnen in der Vorgeschichte eine Abhängigkeitserkrankung
- (Alkohol, Medikamente, Drogen) bekannt ist, bei akuter Vergiftung mit Alkohol, einem Schlaf- oder
- Schmerzmittel oder mit Psychopharmaka (Neuroleptika, Antidepressiva und Lithium). venn hei Ihnen schwere Störungen der Lungenfunktion
- vorliegen (dekompensierte respiratorische Insuffizienz), wenn bei Ihnen ein Aussetzen der Atmung während des Schlafes
- oder eine schlafbezogene Atemstörung (Schlafapnoe-Syndrom)
- wenn bei Ihnen bestimmte Formen schwerer krankhafter Muskelschwäche (Myasthenia gravis) bekannt sind, - wenn bei Ihnen schwere Leberschäden, z. B. Gelbsucht mit
- Gallestauung, bekannt sind (in diesem Fall könnten Benzodiazepine eine Gehirnerkrankung [Enzephalopathie]
- bei Störungen der Bewegungskoordination (zerebellare u spinale Ataxien).

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, bevor Sie

Tranxilium 10 mg einnehmen, wenn Sie an einer chronischen Atemwegserkrankung leiden.

<u>Abhängigkeit</u>

Tranxilium 10 mg besitzt eine suchtfördernde Eigenschaf (primäres Abhängigkeitspotenzial). Bereits bei täglicher Einnahm über wenige Wochen ist die Gefahr der Entwicklung eine körperlichen oder psychischen Abhängigkeit gegeben. Dies gil nicht nur für die missbräuchliche Einnahme besonders hoher Dosen, sondern auch für den empfohlenen Dosierungsbereich. Das Risiko einer Abhängigkeit steigt mit der Dosis und der Da der Behandlung. Es ist bei gleichzeitiger Anwendung von an Arzneimitteln, die auf das zentrale Nervensystem einwirke Z. B. andere Beruhigungsmittel, Schlafmittel, einschließlich al Benzodiazepine), sowie von Alkohol erhöl insbesondere auch bei Patienten mit frühei Medikamenten- oder Drogenmissbrauch erhöht (siehe Abschr "Tranxilium 10 mg darf nicht eingenommen werden") Wenn sich eine körperliche Abhängigkeit entwickelt ha wird ein plötzlicher Abbruch der Behandlung von Entzugss iptomen begleitet (siehe Absatz "Absetzerscheinungen/Entzugss" ptome").

Toleranzentwicklung Ein längerfristiger Gebrauch von Tranxilium 10 mg (über Wochen) kann dazu führen, dass die Wirkung von Tranxilium 10 mg nachlässt (Toleranz). Erhöhen Sie daher auf keine Fall die vor Arzt vorgeschriebene Dosis, auch dann nicht, wein die Wi nachlässt. Durch eigenmächtige Dosissteigerung die Behandlung erschwert.

Bei vorbestehender Alkohol- oder Barbituratabhängigkeit ist eine wechselseitige Abschwächung der Winnamkeit möglich.

<u>Absetzerscheinungen/Entzugssymptome</u> Beim plötzlichen Beenden insbesondere einer la Behandlung kann es zu Entzugserscheinungen kommen Diese können sich in Schlafstörungen und vermehrtem Träumen, Kopfschmerzen, Muskelschmerzen, Mu

Stimmungswechsel, Verwirrtheit und Reiz und Spannungszustände sowie Erregun und innere Unruh können sich verstärkt wieder einstellen. A tern und Schwitzen können auftreten.

In schweren Fällen können außerdem 1017 auftreten: Verwirrtheitszustände, Wahrnehmungsstorung in Bezug auf die eigene Person oder die Umwelt (Depersonalisation, Derealisation), Überempfindlichkeit ges Geräuschen und körperlichem Kontakt, Taubhei den Gliedmaßen, Sinnestäuschunger oder epileptische Auch beim Beenden einer kürzer Behandlung kal es zu Absetzerscheinungen (Rebound-Pha menen) komme wobei die Symptome, die zur Behandlung lazepin führten, vorübergehend in verstärkter auftreten

können. Als Begleitreaktion sind Stimmungswechsel, Angstzustände und Unruhe mögli Da das Risiko von Entzugs- bzw. Al-cot- imptomen nach plötzlichem Beenden der Behandlung höhe Rehandlung durch schrittweise Verringerung der Dosis beenw

<u>Gedächtnisstörungen</u> Benzodiazepine können zeitich begrenzte Gedächtnislücken (anterograde Amnesie ben. Das bedeut i, dass sich der Patient z. B. an Handlungen, o ausgeführt hat, später nick mehr enm 1. Dieses Risiko steigt mit der Höhe der Dosierung. Meistens treten Gedächtnisstörungen auf enn Sie Tranxilium 10 mg vor dem Schlafengehen einnehmer und die Schlaft uer nur kurz ist (frühes Erwachen durch einer ußeren durch eine a bend lange u). Das Risiko kann nene Schlafdauer (7–8 Stunden) ver

Psychiatrische und "paradoxe" Reaktie

Bei der Anwendung von Benzodiazepinen kann es, insbesondere Indern, zu psychiatrischen sowie sogenannten "par Joxen" keaktion" kommen wie innerer Unruhe, gesteige er Ak vität, Rei arkeit, Verwirrtheit, rstel Ingen, Wu nfällen, Albträumen, Aggression, Wahr Halluzinationen, Ps Verhalten und anderen l anormal Verhaltensstörungen nitt 4). In solchen Fällen sollte die Behandlung mit ausem Präparat beendet werden.

Tranxilium 10 mg. r Grundbehandlung von bestimmten seelischen Erkrankung (Psychosen) empfohlen.

Suizid und D

mg solte nicht one geeignete Behandlung von Tranxilium n Depessionen er Angstzuständen, die von bestehend ewandt werden, da bei diesen Depression begl tet sind, a Patienten di natik verstärkt und hierdurch die nn. In diesem Fall wenden Sie sich Suizidgefahr en bitte an Ihren Arzt, der gegebenenfalls die Dosierung verringert oder die Behandlung mit Dikaliumclorazepat beendet.

Einige Studien zeigen bei Patienten, die bestimmte Schlaf- oder Beruhigungsmittel, einschließlich dieses Arzneimittels, einnahmen, ein erhöhtes Risiko für das Auftreten von Selbsttötungsgedanken, Selbsttötungsversuch und Selbsttötung (Suizid). Allerdings ist nicht bewiesen, ob dieses durch die Einnahme des Arzneimittels verursacht wird oder ob es andere Gründe dafür gibt. Wenden Sie sich unverzüglich zur weiteren Beratung an Ihren Arzt, wenn bei Ihnen Selbsttötungsgedanken

Opioide

Bei gleichzeitiger Anwendung von Opioiden (angewendet bei starken Schmerzen, bei Husten oder zur Drogenersatztherapie) und Tranxilium 10 mg kann es zum Auftreten von Schläfrigkeit, beeinträchtigter Atmung und Koma, auch mit tödlichem Ausgang, kommen. Tranxilium 10 mg und Opioide sollten nur dann gemeinsam angewendet werden, wenn keine andere geeignete Behandlungsmöglichkeit besteht. Bitte informieren Sie Ihren Arzt

über alle Opioide, die Sie anwenden, und halten Sie sich bitte genau an die Dosierungsempfehlungen Ihres Arztes. Nehmen Sie Arzneimittel, die Benzodiazepine enthalten, nie ein, weil sie "anderen so gut geholfen haben".

Kinder und Jugendliche

Die Anwendung von Tranxilium 10 mg bei Kindern und Jugendlichen beschränkt sich auf die Vorbehandlung vor einem diagnostischen oder operativen Eingriff (Prämedikation). Tranxilium 10 mg wird in den anderen Anwendungsgebieten bei Kindern und Jugendlichen nicht angewendet.

Patienten mit vorbestehenden Erkrankungen

Bei normaler Atemfunktion wirkt Dikaliumclorazepat nicht atemdämpfend, jedoch ist Tranxilium 10 mg bei Patienten mit akuter oder chronischer Atemschwäche, wie z. B. chronisch verengten Atemwegen, mit Vorsicht anzuwenden.

Bei Patienten mit Herzschwäche und/oder niedrigem Blutdruck, die auf Benzodiazepine oft stärker als erwünscht ansprechen. sowie Patienten mit hirnorganischen Veränderungen ist Vorsicht geboten. Dies gilt auch für Patienten mit eingeschränkter Nierenfunktion. Gegebenenfalls sollte die Dosis verringert oder Dikaliumclorazepat abgesetzt werden (siehe Abschnitt 3). Obwohl eine Blutdrucksenkung nicht häufig auftritt, sollte Tranxilium 10 mg mit Vorsicht bei Patienten angewandt werden,

Dies gilt insbesondere für ältere Patienten. Bei Patienten mit Epilepsie können durch plötzliches Absetzen von Tranxilium 10 mg Krampfanfälle est werden

bei denen ein Blutdruckabfall zu Komplikationen führen könnte.

Ältere und geschwächte Pat iten

Bei älteren und geschwächter Patienten, die auf Benzodiazepine oft stärker als erwünscht and rechen, ist Vorsicht geboten. Gegebenenfalls wird Ihr cis reduzieren oder ein Absetzen von Tranxilium 10 mg a e Abschnitt 3). Wegen der Sturzgefahr ist bei älteren Patienten, nächtlichem Aufstehen, Vorsicht geboten. Stürze können zu schwere

Anwendung von Tran lium 10 mg zus men mit anderen

Arzneimitteln oder Apothek, wenn Sie andere Informieren Sie Ihren Arzneimittel anwenden, ku eimittel angewendet haben oder beabsichtigen, ande. nittel anzuwenden. die auf das zentrale Nervensystem wirken, können m 10 mg beeinflussen oder selbst

beeinflusst werden: Bei gleichzeitiger Anwendung mm. den Arzneimitteln kann es zu gegenseitiger Verstärkung der dämpfenden Wirkung auf das

- zentrale Nervens em komm Beruhigungs- chlaf-, N Beruhigungs-
- starke Schmer on Anfalls den (Antiepileptika), - Mittel zur Beh
- Arzneimittel zur Behandlung stig-seelischer Störungen (Arzneimi gegen Depressionen, angstlösende Mittel, Neuroleptik
- bestimmte A. peimittel gegen Allergien oder Erkältungen (sedieren
- Mittel (Betarezeptorenblocker. bestimmte blutar Clonidin)

∆nwendung von Opioiden (angewendet bei Bei gleichze starken Si bei Husten oder zur Drogenersatztherapie) und Tra xilium 0 mg ist as Risiko für das Auftreten von Schläfri eit, beinträchtiger Atmung und Koma, auch mit Yuse ng, erhöht dalten Sie sich bitte genau an die s Arztes

ang mit starken Schmerzmitteln (vom e gleichzen annten Opiattyp) kann die Entwicklung einer psychischen eit fördern.

ger Anwendung von anderen Beruhigungsmitteln Bei gleich. aus der Grupp r Benzodiazepine ist die Abhängigkeitsgefahr erhöht

nnen, erhöhter Magensäureproduktion agengeschwüren mit anderen Arzneimitteln dauerhaft behandelt werden, können die Aufnahme, der Abbau und/oder die Ausscheidung des Wirkstoffes von Tranxilium 10 mg verändert sein. Bei einer Magenübersäuerung kann die Wirkstoffaufnahme erhöht, bei einer Magenuntersäuerung vermindert sein. Informieren Sie deshalb Ihren behandelnden Arzt über die Arzneimittel, die Sie gerade einnehmen oder vor Kurzem

nmen haben. Irkung vor Tranxilium 10 mg kann durch Arzneimittel, die bes mmte Lek renzyme hemmen, verlängert und verstärkt gehören z.B. Omeprazol und Cimetidin Behandlung von Magengeschwüren), bestimmte krolidantibiotika wie Erythromycin), Antikonzeptiva wie Disulfiram (Arzneimittel zur Alkoholentzugstherapie). Die gleichzeitige Anwendung des Magen-Darm-Mittels Cisaprid t zu einer beschleunigten Aufnahme des Wirkstoffs von mg in den Körper. Dadurch kommt es vorübergehend Müdigkeit. zu versta

Bei Clozapin besteht eine erhöhte Gefahr eines Atem- oder Kreislaufversagens. gleichzeitige Anwendung von Benzodiazepinen und

ybutansäure (Natriumoxybat; Arzneimittel zur Behandrung bestimmter Schlafstörungen) sollte vermieden werden aufgrund eines möglicherweise erhöhten Risikos für Atem prungen (Atemdepression).

ichzeitige Anwendung von Tranxilium 10 mg und mten Arzneimitteln zur Behandlung von HIV-Infektionen rotease-Inhibitoren wie Ritonavir oder Saguinavir) kann zu ohten Plasmakonzentrationen des Wirkstoffs von Tranxilium 10 mg führen. Dadurch kann das Risiko einer starken Sedierung (z. B. tarke Schläfrigkeit) und Atemstörungen erhöht sein.

gleichzeitiger Gabe von Muskelrelaxanzien (Arzneimittel, die Muskelspannung herabsetzen) kann die muskelrelaxierende rkung verstärkt werden – insbesondere bei älteren Patienten hd bei höherer Dosierung (Sturzgefahr!). Bei Patienten, die unter Dauerbehandlung mit anderen

Arzneimitteln stehen, sind Art und Umfang von Wechselwirkungen nicht sicher vorhersehbar. Daher sollte der behandelnde Arzt vor Beginn der Behandlung abklären, ob entsprechende Dauerbehandlungen bestehen. In solchen Fällen ist, insbesondere vor Beginn der Behandlung, besondere Vorsicht geboten.

Anwendung von Tranxilium 10 mg zusammen mit Nahrungsmitteln, Getränken und Alkohol

Alkohol kann die Wirkung von Tranxilium 10 mg in nicht vorhersehbarer Weise verändern und verstärken (z. B. Verstärkung beruhigender Effekte). Daher sollten Sie während der Behandlung mit Tranxilium 10 mg auf alkoholische Getränke verzichten. Dies gilt ebenso für alkoholhaltige Medikamente

Schwangerschaft, Stillzeit und Fortpflanzungsfähigkeit Schwangerschaft

Es liegen nur sehr begrenzte Erfahrungen zur Anwendung von Tranxilium 10 mg bei Schwangeren vor. Daher wird die Anwendung dieses Arzneimittels während der Schwangerschaft und bei Frauen im gebärfähigen Alter, die nicht verhüten, nicht empfohlen. Wenn Sie schwanger werden möchten oder feststellen, dass Sie

mit, damit er die Notwendigkeit der Behandlung erneut Wenn Sie Tranxilium 10 mg während der letzten drei Monate der Schwangerschaft oder während der Geburt in hohen Dosen anwenden, können bei Ihrem Baby Benommenheit (Sedierung), Schwierigkeiten bei der Atmung (Atemdepression), Muskelschwäche (verminderter Muskeltonus), eine erniedrigte Körpertemperatur (Hypothermie) und Ernährungsschwierigkeiten

schwanger sind, teilen Sie dies bitte unverzüglich Ihrem Arzt

(Probleme beim Saugen, die zu unzureichender Gewichtszunahme führen können) auftreten. Bei längerer Einnahme im späteren Stadium der Schwangerschaft können bei Ihrem Baby Entzugserscheinungen auftreten. In diesem Fall sollte das Neugeborene nach der Geburt sorgfältig

RECTO

Während der Stillzeit sollten Sie Tranxilium 10 mg nicht anwenden, da der Wirkstoff von Tranxilium 10 mg und seine Stoffwechselprodukte in die Muttermilch übergehen. Ist die Behandlung unausweichlich, sollten Sie abstillen.

<u>Fortpflanzungsfähigkeit</u>

Es liegen keine Daten zur Wirkung auf die Fortpflanzungsfähigkeit

Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

Bei Anwendung von Tranxilium 10 mg kann es unter anderem zu Schläfrigkeit, Benommenheit, Gedächtnisstörungen, Konzentrationsstörungen und beeinträchtigter Muskelfunktion kommen. Dadurch kann die Fähigkeit zur aktiven Teilnahme am Straßenverkehr, zum Bedienen von Maschinen oder zum Arbeiten ohne sicheren Halt beeinträchtigt werden. Dies gilt in verstärktem Maße im Zusammenwirken mit Alkohol oder mit anderen Arzneimitteln, die auf das zentrale Nervensystem einwirken (siehe Abschnitt 2 unter "Anwendung von Tranxilium 10 mg zusammen mit anderen Arzneimitteln")

Daher sollten Sie das Führen von Fahrzeugen, die Bedienung von Maschinen oder sonstige gefahrvolle Tätigkeiten ganz, zumindest jedoch während der ersten Tage der Behandlung unterlassen. Die Entscheidung in jedem Einzelfall trifft der behandelnde Arzt unter Berücksichtigung der individuellen Reaktion und der jeweiligen

3. Wie ist Tranxilium 10 mg einzunehmen?

Nehmen Sie Tranxilium 10 mg immer genau nach der Anweisung Ihres Arztes ein. Bitte fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht ganz sicher sind! Bei einer Anwendung ohne ärztliche Anweisung verringert sich die

Möglichkeit, Ihnen mit diesem Arzneimittel zu helfen. Die Dosierung und Dauer der Behandlung richtet sich nach der individuellen Wirkung von Tranxilium 10 mg sowie nach Art und Schwere der Erkrankung. Hierbei gilt der Grundsatz, die Dosis so gering und die Dauer der Anwendung so kurz wie möglich zu

Dosierung bei behandlungsbedürftigen Spannungs-, Erregungsund Angstzuständen

Ambulante Behandlung Nehmen Sie zu Beginn der Behandlung nach Anweisung des Arztes 1- oder 2-mal 1 Hartkapsel oder 1-mal 2 Hartkapseln Tranxilium 10 mg (entsprechend 10–20 mg Dikaliumclorazepat) pro Tag ein. Wenn bei dieser Dosierung die gewünschten Wirkungen nicht erzielt werden können, kann die Dosis vom Arzt unter Berücksichtigung aller Vorsichtsmaßnahmen auf morgens 2 Hartkapseln und abends 3 Hartkapseln (entsprechend 50 mg Dikaliumclorazepat pro Tag) bis maximal 5-mal 3 Hartkapseln Tranxilium 10 mg (entsprechend 150 mg Dikaliumclorazepat pro Tag) gesteigert werden. Gegebenenfalls ist auf eine geeignetere Dosisstärke auszuweichen.

Höhere Dosierungen sind nur in seltenen Fällen notwendig und erfolgen in der Regel nur im Krankenhaus.

Stationäre Behandlung:

Bei **schweren** Spannungs-, Erregungs-, Angst- und Unruhezuständen kann die Dosis schrittweise kurzfristig auf bis zu 300 mg Dikaliumclorazepat pro Tag gesteigert werden. In diesen Fällen ist auf geeignetere Dosisstärken auszuweichen.

Zur Operationsvorbereitung (Prämedikation):

Am Vorabend der Operation erhalten Erwachsene 2 bis 5 Hartkapseln Tranxilium 10 mg (entsprechend 20–50 mg Dikaliumclorazepat). Gegebenenfalls ist auf geeignetere Dosisstärken auszuweichen. Kinder und Jugendliche erhalten als Einzeldosis je nach Alter und Körpergewicht 0,3 bis 1,25 mg Dikaliumclorazepat/kg Körpergewicht.

<u>Dosierungshinweis für besondere Patientengruppen:</u> Ältere oder geschwächte Patienten, Patienten mit hirnorganischen Veränderungen, Kreislauf- und Atmungsschwäche sowie gestörter Leber- oder Nierenfunktion erhalten in der Regel die Hälfte der oben angegebenen Tagesdosierung, d. h. anfangs 1 Hartkapsel Tranxilium 10 mg pro Tag (entsprechend 10 mg Dikaliumclorazepat)

his maximal 2 Hartkapseln Tranxilium 10 mg (entsprechend 20 mg Dikaliumclorazepat) (siehe Abschnitt 2 unter "Patienten mit vorbestehenden Erkrankungen" sowie unter "Ältere und geschwächte Patienten").

Art der Anwendung

Tranxilium 10 mg, Hartkapseln, sind zum Einnehmen bestimmt. Nehmen Sie Tranxilium 10 mg unzerkaut mit ausreichend Flüssigkeit (z. B. einem Glas Wasser) ein.

Bei ambulanter Behandlung von Spannungs-, Erregungs- und Angstzuständen sollten Sie Tranxilium 10 mg hauptsächlich

abends einnehmen. Nehmen Sie Tranxilium 10 mg etwa eine halbe Stunde vor dem Schlafengehen und nicht auf vollen Magen ein, da sonst mit verzögertem Wirkungseintritt und – abhängig von der Schlafdauer mit verstärkten Nachwirkungen (z. B. Müdigkeit, Konzentrationsstörungen) am nächsten Morgen gerechnet werden muss.

Bei der stationären Behandlung von Spannungs-, Erregungs- und Angstzuständen sollten Sie Tranxilium 10 mg über den Tag verteilt unabhängig von den Mahlzeiten einnehmen

Dauer der Anwendung Bei akuten Spannungs-, Erregungs- und Angstzuständen sollten Sie

die Anwendung von Tranxilium 10 mg auf einzelne Gaben oder wenige Tage beschränken. Bei chronischen Spannungs-, Erregungs- und Angstzuständen richtet sich die Dauer der Anwendung nach dem Verlauf. In solchen Fällen sollte der behandelnde Arzt nach mehrwöchiger (ca. 2 Wochen) Einnahme überprüfen, ob eine weitere Behandlung mit Dikaliumclorazepat noch erforderlich ist. Jedoch sollte d Behandlungsdauer 4 Wochen nicht überschreiten. Wenn Sie Tranxilium 10 mg zur Vorbereitung eines diagnostischen

oder operativen Eingriffes erhalten, ist die Anwendung im Allgemeinen kurzfristig. Zu beachten ist, dass nach längerer Anwendungsdauer (länger als 1 Woche) und nach plötzlichem Absetzen der Therapie die behandelten Symptome vorübergehend verstärkt wieder auftreten können (siehe auch unter "Absetzerscheinungen

Entzugssymptome" in Abschnitt 2). Daher sollte die Behandlung nicht plötzlich, sondern durc langsame Verringerung der Dosis beendet werden.

Wenn Sie eine größere Menge von Tranxilium 10 mg eingenommen haben, als Sie sollten

Im Falle einer Überdosierung oder Vergiftung mit Tranxilium 1 ist in jedem Fall unverzüglich ein Arzt (z. B. Vergiftungsnotru Rat zu fragen.

Die Symptome einer Überdosierung treten ver Tärkt unter em Einfluss von Alkohol und anderen auf das d wirkenden Mitteln auf.

Zeichen einer leichten Überdosierung können Benommenheit Verwirrtheit, Schläfrigkeit, Teilnahmslosigkeit, Sehstärungen, Gang- und Bewegungsstörungen, undeutliches echen, Blutdruckabfall und/oder Muskelschwäche sein. Tret Zeichen einer möglichen Überdosierung auf, ist umgehend Arzt zu informieren. Der Arzt entscheidet über den Schweregra gegebenenfalls erforderlichen weiteren Maßnahmen. Zeichen einer hochgradigen Vergiftung ist insbesondere Tiefsc Es kann zu einer Verminderung der Herz-Kraislauf- und Atemfunktion (blaurote Verfärbung von Haut und schleimha

kommen. In solchen Fällen ist eine Intensiv In der Abklingphase können hochgradige Erregungszustände

und Bewusstlosigkeit bis hin zum Atem- oder erzstille

Wenn Sie die Einnahme von Tranxilium 10 ma

Bitte holen Sie die versäumte Dosis nicht nach, sondern setzen Sie die Einnahme von Tranxilium 10 mg am nä Ihrem Arzt verordnet, fort.

Wenn Sie die Einnahme von Tranxilium mg abbrechen Bitte unterbrechen oder beenden Sin Einnahme von 10 mg nicht, ohne mit Ihre Tranxilium sprechen. Sie können damit den Erfolg der Behand Beim plötzlichen Absetzen von Tranxilium 10 mg konnen Absetzerscheinungen auftreten. Um der Auftreten von Absetzerscheinungen zu vermeiden, längeren Behandlungsdauer (länger a von Tranxilium 10 mg schrittweise v ringert werden (si e auch unter Abschnitt 2 "Absetzerscheinung \/Entzugssymptom Wenn Sie weitere Fragen zur Anwei dieses Arzn nittels haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt od

4. Welche Nebenwirkungen sind "iglich?

Arzneimittel Wie alle Arzneimittel kann Nebenwirkungen haben, die aber nicht ber jeauftreten müssen.

Nebenwirkungen sind kanafa sisabhängig unterschiedlich stark ausgeprägt und trete. in den ers 'n Tagen der Behandlung bzw. bei älter können durch sorgfältige und individuelle Emstellung der ragssussen vermindert oder vermieden werden. Über eventuell erford liche Gegenmaßnahmen bei Nebenwirkungen entscheider r Arzt.

ls 1 von Sehr häufig (k <u>..andelten betreffen):</u>

Häufig (kann bis zu 1 von 10 Behandelten ... reffen):

- (Rebound-Phänomene) bzw. Absetzerscheinung eenden der Behandlung (siehe Entzugssymptom Abschnitt 2 unter Absetze cheinung /Entzugssymptome")
- Schwindel Mattigkeit.

vorkommen.

Dirección de Lectura

<u>nandelten betreffen):</u> Gelegentlich (kann bis zu

chtstriebes

- Übe ampfindlichkeitsreaktionen gerte Aktivität (Agitiertheit), Verwirrtheit (als ktionen insbesondere bei älteren Patienten und Kingern Inter "Psychiatrische und ,paradoxe' Reaktionen" in Abschmt 2)
- Schwäche Aufmerks nkeitss rung Überemp

Abnahme de

dlich itsreaktion der Haut in Form von fleckigpapulöser nd juckenden Hautausschlägen. erhaben

Nicht bekannt (Ha ar Grundlage der verfügbaren Daten nicht abschätzbar): Verlängerte Reaktionszeit

Überhangeffekte in Form von Konzentrationsstörungen und Restmüdigkeit die Reaktionsfähigkeit beeinträchtigen. - Eine bisher unerkannte Depression kann während der

Anwendung von Benzodiazepinen zutage treten

Möglichkeit, dass eine Wirkungsumkehr ("paradoxe Reaktion") eintritt (siehe unter "Psychiatrische und "paradoxe" Reaktionen" in Abschnitt 2), wie z. B. Unruhe, Aggression, Wahnvorstellungen, Albträume, akute Erregungszustände, Angst, Schlafstörungen, Psychosen, Halluzinationen, Selbstmordgedanken. Wutanfälle oder vermehrte Muskelkrämpfe, Ein- oder Durchschlafstörungen, anormales Verhalten und andere Verhaltensstörungen. Beim Auftreten derartiger Reaktionen sollte der Arzt Ihre Behandlung mit diesem Präparat beenden.

- Die Anwendung von Benzodiazepinen kann zur Entwicklung einer körperlichen und seelischen Abhängigkeit führen (siehe
- Abschnitt 2 unter "Abhängigkeit")
- Benommenheit
- Kopfschmerzen - Beeinträchtigung der geistigen Leistungsfähigkeit wie eingeschränktes Erinnerungsvermögen (zeitlich begrenzte Gedächtnislücken, die mit unangemessenem Verhalten verbunden sein können; siehe Abschnitt 2), Sprechstörung
- Müdigkeit

Doppeltsehen

- Abgestumpfte Gefühle
- Bewegungs- und Gangunsicherheit Vorübergehende Sehstörungen (verschwommenes Sehen, Augenzittern) (insbesondere bei hohen Dosen und bei längerer Anwendung)
- Leichter Blutdruckabfall Atemdämpfung:
- Die atemdämpfende Wirkung von Tranxilium 10 mg kann
- verstärkt in Erscheinung treten bei bestehender Atemnot durch verengte Atemwege, bei Patienten mit Hirnschädigung oder bei gleichzeitiger Einnahme anderer auf das zentrale Nervensystem
- wirkender Arzneimittel
- Störungen im Magen-Darm-Bereich Vorübergehende Erhöhung der Leberwerte

der Dosis zurück und lassen sic in der Reger d

Störungen der Regelblutung bei Frauen

Sturzgefahr (siehe Abschnitt 2).

<u>Gegenmaßnahmen</u> Nebenwirkungen bilden sich i

individuelle Einstellung der Tag sdosen vermeiden. Meldung von Nebenwirkur Wenn Sie Nebenwirkungen bemerk Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwindingen, die nicht

in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Sie können

Verringerung

gfältige und

Nebenwirkungen auch dire Bundesinstitut für Arzne nittel und Medizn odukte Abt. Pharmakovigilanz

Kurt-Georg-Kiesinger-Alle D-53175 Bonn

5. Wie ist Tranxi um 10 m

Website: www.bfarm.de irkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass men ber die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung geste

Bewahren Sie die mittel für nder unzugänglich auf. Sie dürfen das Arzneimittel nach der Faltschachtel und

then oder der Busterpackung angegebenen dem Kapselr Verfalldatum ht mehr verwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzte Tag des angegebenen Monats. Aufbewahrungsbeum. Für dieses Arzneimittel sind keine sesonderen Lagerungsbedingungen

über die oilette oder das aschbecken). Fragen Sie in Ihrer

Apothek wie da Arzneimitt zu entsorgen ist, wenn Sie es nicht mehr vei vode Sie trager amit zum Schutz der Umwelt bei.

den Sie unter www.bfarm.de/

erforderlich. mittel niemals über das Abwasser (z. B. nicht Entsorgen

Weitere

6. Inhalt a Packung und weitere Informationen

Was Tranxilium 1 enthält clorazepat ткарsel enthält 10 mg Dikaliumclorazepat.

Die sonstigen Bestandteile sind: Kaliumcarbonat, Talkum, Gelatine, Erythrosin (E 127), Titandioxid

Wie Tranxilium 10 mg aussieht und Inhalt der Packung Tranxilium 10 mg ist eine rosafarbene Hartkapsel. ium 10 mg ist in Packungen mit 10, 20, 50 und 200

bseln erhältlich. Es verden mög iherweise nicht alle Packungsgrößen in den Ver hr gebrach

ner Unternehmern Arzneimittel GmbH

Elisabeth-Selbert-Straße 23 764 Langenfeld 1060 - 0

Fax 02175, 060 - 333 Hersteller

Sept ber 2023.

-Aventis, S.A.U.

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im

Beachtung für den Patienten! ses Arzneimittel enthält einen Wirkstoff aus der Gruppe der

enzodiazepine! Benzodiazepine sind Arzneimittel zur Behandlung von Krankheitszuständen, die mit Unruhe- und Angstzuständen, innerer Spannung oder Schlaflosigkeit einhergehen. Darüber hinaus werden Benzodiazepine zur Behandlung von Epilepsie und bestimmten Muskelverspannungen angewendet.

Nicht alle Spannungs-, Erregungs- und Angstzustände bedürfen

der Behandlung mit einem Arzneimittel. Oftmals sind sie Ausdruck

körperlicher oder seelischer Erkrankungen oder anderer Konflikte und können durch andersartige Maßnahmen oder eine Behandlung der Grunderkrankung beeinflusst werden. Benzodiazepine beseitigen nicht die Ursache der Störung. Sie vermindern den Leidensdruck und können darüber hinaus eine wichtige Hilfe sein, um z. B. den Zugang zu einer weiterführenden Behandlung und die entsprechende Problemverarbeitung zu

Bei der Anwendung von benzodiazepinhaltigen Arzneimitteln kann es zur Entwicklung einer körperlichen und psychischen Abhängigkeit kommen. Um dieses Risiko so gering wie möglich zu halten, wird Ihnen geraten, die folgenden Hinweise genau zu

1. Benzodiazepine sind ausschließlich zur Behandlung krankhafter

Zustände geeignet und dürfen nur auf ärztliche Anweisung eingenommen werden. 2. Wenn Sie derzeit oder früher einmal abhängig von Alkohol, Arzneimitteln oder Drogen sind bzw. waren, dürfen Sie Benzodiazepine nicht einnehmen; seltene, nur vom Arzt zu beurteilende Situationen ausgenommen. Machen Sie Ihren Arzt auf diesen Umstand aufmerksam.

. Eine unkontrollierte längerfristige Einnahme muss vermieden

werden, da sie zu einer Medikamentenabhängigkeit führen

kann. Bei Beginn der Therapie ist mit dem behandelnden Arzt ein Folgetermin zu vereinbaren, damit dieser über die Weiterbehandlung entscheiden kann. Bei einer Einnahme ohne ärztliche Anweisung verringert sich die Chance, Ihnen durch ärztliche Verordnung mit diesen Arzneimitteln zu helfen. 4. Erhöhen Sie auf keinen Fall die vom Arzt vorgeschriebene Dosis und verringern Sie auf keinen Fall die Zeitabstände zwischen den einzelnen Einnahmen, auch dann nicht, wenn die Wirkung

nachlässt. Dies kann ein erstes Zeichen einer entstehenden Abhängigkeit sein. Durch eigenmächtige Änderung der vom Arzt verordneten Dosis wird die gezielte Behandlung erschwert. 5. Benzodiazepine dürfen nie abrupt abgesetzt werden, sondern nur im Rahmen einer schrittweisen Dosisreduktion (Ausschleichen). Bei Absetzen nach längerem Gebrauch können oft mit Verzögerung von einigen Tagen - Unruhe, Angstzustände, Schlaflosigkeit, Krampfanfälle und Halluzinationen auftreten. Diese Absetzerscheinungen

6. Nehmen Sie Benzodiazepine nie von anderen entgegen und nehmen Sie diese nie ein, weil sie "anderen so gut geholfen

verschwinden nach einigen Tagen bis Wochen. Sprechen Sie darüber nötigenfalls mit Ihrem Arzt.

haben". Geben Sie diese Arzneimittel nie an andere weiter.

VERSO

- Am Morgen nach der abendlichen Verabreichung können

Insbesondere bei älteren Patienten und Kindern besteht die