

Gebrauchsinformation: Information für Anwender

Pregabalin-ratiopharm® 25 mg Hartkapseln
Pregabalin-ratiopharm® 50 mg Hartkapseln
Pregabalin-ratiopharm® 75 mg Hartkapseln
Pregabalin-ratiopharm® 100 mg Hartkapseln
Pregabalin-ratiopharm® 150 mg Hartkapseln
Pregabalin-ratiopharm® 200 mg Hartkapseln
Pregabalin-ratiopharm® 225 mg Hartkapseln
Pregabalin-ratiopharm® 300 mg Hartkapseln

Pregabalin

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

1. Was ist *Pregabalin-ratiopharm®* und wofür wird es angewendet?

Pregabalin-ratiopharm® enthält den Wirkstoff Pregabalin und gehört zu einer Gruppe von Arzneimitteln, die bei Erwachsenen zur Behandlung von neuropathischen Schmerzen, bei Epilepsie und bei generalisierten Angststörungen eingesetzt wird.

Bei peripheren und zentralen neuropathischen Schmerzen: Mit *Pregabalin-ratiopharm®* werden lang anhaltende Schmerzen behandelt, die durch Schädigungen der Nerven ausgelöst wurden. Periphere neuropathische Schmerzen können durch viele verschiedene Erkrankungen verursacht werden wie z. B. Diabetes oder Gürtelrose. Der empfundene Schmerz kann dabei mit heiß, brennend, pochend, einschließend, stechend, scharf, krampfartig, muskelkaterartig, kribbelnd, betäubend oder nadelstichartig beschrieben werden. Periphere und zentrale neuropathische Schmerzen können auch mit Stimmungsschwankungen, Schlafstörungen oder Müdigkeit einhergehen und Auswirkungen auf physische und soziale Funktionen sowie die Lebensqualität haben.

Bei Epilepsie: Mit *Pregabalin-ratiopharm®* wird eine bestimmte Form der Epilepsie im Erwachsenenalter (partielle Anfälle mit oder ohne sekundäre Generalisierung) behandelt. Ihr Arzt wird Ihnen *Pregabalin-ratiopharm®* zur Unterstützung Ihrer Epilepsiebehandlung verschreiben, wenn die derzeitige Behandlung Ihrer Erkrankung unzureichend ist. Sie müssen *Pregabalin-ratiopharm®* zusätzlich zu Ihrer derzeitigen Behandlung einnehmen. *Pregabalin-ratiopharm®* ist nicht dazu gedacht, allein eingenommen zu werden, sondern sollte stets in Kombination mit anderen antiepileptischen Behandlungsmaßnahmen angewendet werden.

Bei generalisierten Angststörungen: Mit *Pregabalin-ratiopharm*[®] werden generalisierte Angststörungen behandelt. Die Symptome von generalisierten Angststörungen sind lang anhaltende, schwer behandelbare Angst- und Besorgniszustände. Generalisierte Angststörungen können auch Unruhe, Spannungszustände und Überreiztheit, leichte Erschöpfbarkeit (Müdigkeit), Konzentrationsstörungen und Gedankenleere, Reizbarkeit, Muskelanspannung oder Schlafstörungen hervorrufen. Diese Symptome unterscheiden sich vom alltäglichen Stress und den damit verbundenen Belastungen.

2. Was sollten Sie vor der Einnahme von *Pregabalin-ratiopharm*[®] beachten?

***Pregabalin-ratiopharm*[®] darf nicht eingenommen werden,**

- wenn Sie allergisch gegen Pregabalin oder einen der in Abschnitt 6. genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind.

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, bevor Sie *Pregabalin-ratiopharm*[®] einnehmen.

- Einige Patienten, die *Pregabalin-ratiopharm*[®] einnahmen, haben über Beschwerden berichtet, die eine allergische Reaktion vermuten lassen. Diese Beschwerden waren z. B. Schwellungen im Gesicht, der Lippen, der Zunge oder im Hals oder auch eine großflächige Hautrötung. Beim Auftreten dieser Beschwerden müssen Sie umgehend Ihren Arzt aufsuchen.
- *Pregabalin-ratiopharm*[®] wurde mit Benommenheit und Schläfrigkeit in Verbindung gebracht, was bei älteren Patienten zum häufigeren Auftreten von unfallbedingten Verletzungen führen könnte. Deshalb müssen Sie so lange vorsichtig sein, bis Sie sich an alle Auswirkungen, die das Arzneimittel haben könnte, gewöhnt haben.
- *Pregabalin-ratiopharm*[®] kann verschwommenes Sehen, einen Verlust des Sehvermögens sowie andere Sehstörungen verursachen, von denen viele vorübergehend sind. Wenn Sie bei sich irgendwelche Veränderungen der Sehkraft feststellen, müssen Sie umgehend Ihren Arzt informieren.
- Bei einigen Patienten mit Diabetes, die bei Behandlung mit Pregabalin an Gewicht zunehmen, kann es notwendig werden, die Diabetes-Arzneimittel entsprechend anzupassen.
- Bei Patienten mit Rückenmarkverletzungen können bestimmte Nebenwirkungen wie Schläfrigkeit häufiger auftreten, da Patienten mit Rückenmarkverletzung möglicherweise zur Behandlung von zum Beispiel Schmerzen oder Krämpfen (Spastik) andere Arzneimittel einnehmen, die ähnliche Nebenwirkungen wie Pregabalin haben. Der Schweregrad dieser Wirkungen kann bei gemeinsamer Einnahme erhöht sein.
- Es gab Berichte über Herzmuskelschwäche (Herzinsuffizienz) bei einigen Patienten, die *Pregabalin-ratiopharm*[®] einnahmen, hauptsächlich älteren Patienten mit Herz-Kreislauf-Erkrankungen. **Teilen Sie es Ihrem Arzt vor der Einnahme dieses Arzneimittels mit, wenn Sie eine Herzerkrankung haben oder hatten.**
- Bei einigen Patienten wurde unter der Einnahme von *Pregabalin-ratiopharm*[®] über ein Nierenversagen berichtet. Wenn Sie während der Einnahme von *Pregabalin-ratiopharm*[®] bei sich eine Verringerung der Harnmenge feststellen, sollten Sie darüber mit Ihrem Arzt sprechen, da dies durch ein Absetzen des Arzneimittels wieder korrigiert werden kann.
- Eine geringe Anzahl von Patienten, die mit Antiepileptika wie *Pregabalin-ratiopharm*[®] behandelt wurden, hatten Gedanken daran, sich selbst zu verletzen oder sich das Leben zu nehmen. Wenn Sie zu irgendeinem Zeitpunkt solche Gedanken haben, setzen Sie sich sofort mit Ihrem Arzt in Verbindung.
- Wenn *Pregabalin-ratiopharm*[®] zusammen mit Arzneimitteln genommen wird, die eine Verstopfung verursachen können (wie z. B. einige Arten von Schmerzmitteln), kann es sein, dass gastrointestinale Probleme auftreten (z. B. Verstopfung, blockierte oder gelähmte Verdauung). Sprechen Sie mit Ihrem Arzt, wenn Sie Verstopfung bemerken, insbesondere

wenn Sie anfällig für dieses Problem sind.

- Bevor Sie dieses Arzneimittel einnehmen, sollten Sie mit Ihrem Arzt sprechen, wenn Sie alkohol- oder drogenabhängig sind oder waren oder bei Drogenmissbrauch in der Vergangenheit. Nehmen Sie nicht mehr Arzneimittel als verschrieben ein.
- Es gibt Berichte über Krampfanfälle während oder kurz nach Beendigung der Einnahme von *Pregabalin-ratiopharm*[®]. Wenn Sie einen Krampfanfall bekommen, kontaktieren Sie sofort Ihren Arzt.
- Es gibt Berichte über verringerte Gehirnfunktion (Enzephalopathie) bei einigen Patienten, die *Pregabalin-ratiopharm*[®] einnehmen und weitere Erkrankungen haben. Sprechen Sie mit Ihrem Arzt, wenn Sie schwerwiegende Erkrankungen hatten oder haben, einschließlich Leber- oder Nierenerkrankungen.
- Es gibt Berichte über Atemschwierigkeiten. Wenn Sie Erkrankungen des Nervensystems, Atemwegserkrankungen oder eine beeinträchtigte Nierenfunktion haben oder älter als 65 Jahre sind, verordnet Ihr Arzt Ihnen möglicherweise ein anderes Dosierungsschema. Wenden Sie sich bitte an Ihren Arzt, wenn Sie Atemprobleme oder eine flache Atmung haben.

Kinder und Jugendliche

Die Sicherheit und Wirksamkeit bei Kindern und Jugendlichen unter 18 Jahren wurden nicht untersucht. Deshalb darf Pregabalin in dieser Altersgruppe nicht angewendet werden.

Einnahme von *Pregabalin-ratiopharm*[®] zusammen mit anderen Arzneimitteln

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

Pregabalin-ratiopharm[®] und bestimmte andere Arzneimittel können sich gegenseitig beeinflussen (Wechselwirkungen). Bei Einnahme mit bestimmten anderen Arzneimitteln, welche die Funktionen des zentralen Nervensystems dämpfen (einschließlich Opioide), kann *Pregabalin-ratiopharm*[®] diese Wirkungen verstärken und zu Atemschwäche (respiratorischer Insuffizienz), Koma und Tod führen. Benommenheit, Schläfrigkeit und Unkonzentriertheit können sich verstärken, wenn *Pregabalin-ratiopharm*[®] zusammen mit Arzneimitteln eingenommen wird, die:

- Oxycodon (ein Schmerzmittel),
 - Lorazepam (ein Beruhigungsmittel) oder
 - Alkohol
- enthalten.

Pregabalin-ratiopharm[®] kann zusammen mit der „Antibabypille“ (orale Kontrazeptiva) angewendet werden.

Einnahme von *Pregabalin-ratiopharm*[®] zusammen mit Nahrungsmitteln, Getränken und Alkohol

Pregabalin-ratiopharm[®] kann mit oder ohne Nahrung eingenommen werden.

Es wird empfohlen, während der Einnahme von *Pregabalin-ratiopharm*[®] keinen Alkohol zu sich zu nehmen.

Schwangerschaft und Stillzeit

Pregabalin-ratiopharm[®] darf in der Schwangerschaft und Stillzeit nicht eingenommen werden, es sei denn, Ihr Arzt hat es Ihnen ausdrücklich empfohlen. Frauen, die schwanger werden können, müssen eine wirksame Verhütungsmethode anwenden.

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

Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

Pregabalin-ratiopharm[®] kann Benommenheit, Schläfrigkeit und Unkonzentriertheit verursachen. Sie

sollten so lange kein Fahrzeug führen, komplizierte Maschinen bedienen oder andere möglicherweise gefährliche Tätigkeiten ausüben, bis Sie wissen, ob dieses Arzneimittel Sie hierbei beeinflusst.

3. **Wie ist *Pregabalin-ratiopharm*[®] 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.

Ihr Arzt entscheidet, welche Dosierung am besten für Sie geeignet ist.

Pregabalin-ratiopharm[®] ist zum Einnehmen.

Peripherer und zentraler neuropathischer Schmerz, Epilepsie oder generalisierte Angststörungen

- Nehmen Sie nach den Anweisungen Ihres Arztes die entsprechende Anzahl Hartkapseln ein.
- Auf Sie und Ihr Befinden abgestimmt wird die Dosis üblicherweise zwischen 150 mg und 600 mg pro Tag liegen.
- Ihr Arzt wird Ihnen erklären, ob Sie *Pregabalin-ratiopharm*[®] zweimal oder dreimal am Tag einnehmen sollen.

Bei zweimaliger Einnahme nehmen Sie *Pregabalin-ratiopharm*[®] einmal am Morgen und einmal am Abend, jeden Tag ungefähr zur gleichen Zeit ein. Bei dreimaliger Einnahme nehmen Sie *Pregabalin-ratiopharm*[®] einmal am Morgen, einmal am Nachmittag und einmal am Abend, jeden Tag ungefähr zur gleichen Zeit ein.

Sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, wenn Sie den Eindruck haben, dass die Wirkung von *Pregabalin-ratiopharm*[®] zu stark oder zu schwach ist.

Wenn Sie älter (über 65 Jahre) sind, nehmen Sie *Pregabalin-ratiopharm*[®] ganz normal ein, es sei denn, Sie haben Probleme mit Ihren Nieren.

Wenn Sie Probleme mit den Nieren haben, kann es sein, dass Ihr Arzt Ihnen einen anderen Einnahmerhythmus und/oder eine andere Dosierung verordnet.

Schlucken Sie die Hartkapsel im Ganzen mit Wasser.

Nehmen Sie *Pregabalin-ratiopharm*[®] so lange ein, bis Ihr Arzt Ihnen sagt, dass Sie aufhören sollen.

Wenn Sie eine größere Menge von *Pregabalin-ratiopharm*[®] eingenommen haben, als Sie sollten
Wenden Sie sich sofort an Ihren Arzt oder suchen Sie die Notfallambulanz im nächstgelegenen Krankenhaus auf. Nehmen Sie dabei Ihre Packung *Pregabalin-ratiopharm*[®] mit. Wenn Sie eine größere Menge von *Pregabalin-ratiopharm*[®] eingenommen haben, als Sie sollten, können Sie sich schläfrig, verwirrt, erregt oder ruhelos fühlen. Auch Krampfanfälle wurden gemeldet.

Wenn Sie die Einnahme von *Pregabalin-ratiopharm*[®] vergessen haben

Es ist wichtig, dass Sie Ihre *Pregabalin-ratiopharm*[®] Hartkapseln regelmäßig jeden Tag zur gleichen Zeit einnehmen. Wenn Sie eine Einnahme vergessen haben, nehmen Sie die Dosis dann ein, wenn Sie es bemerken, es sei denn, es ist bereits Zeit für die nächste Einnahme. In diesem Fall machen Sie dann mit der nächsten normalen Einnahme weiter. Nehmen Sie nicht die doppelte Menge ein, wenn Sie die vorherige Einnahme vergessen haben.

Wenn Sie die Einnahme von *Pregabalin-ratiopharm*[®] abbrechen

Beenden Sie die Einnahme von *Pregabalin-ratiopharm*[®] nur auf Anweisung Ihres Arztes. Wenn Ihre Behandlung beendet wird, muss dies allmählich über mindestens 1 Woche erfolgen.

Es ist wichtig, dass Sie wissen, dass nach Beenden der Langzeit- und Kurzzeitbehandlung mit *Pregabalin-ratiopharm*[®] bestimmte Nebenwirkungen bei Ihnen auftreten können. Dazu gehören Schlafprobleme, Kopfschmerzen, Übelkeit, Angstempfinden, Durchfall, grippeähnliche Symptome, Krampfanfälle, Nervosität, Depression, Schmerzen, Schwitzen und Benommenheit. Diese Symptome können häufiger oder schwerer auftreten, wenn Sie *Pregabalin-ratiopharm*[®] für einen längeren Zeitraum eingenommen haben.

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.

Sehr häufig (kann mehr als 1 von 10 Behandelten betreffen)

- Benommenheit, Schläfrigkeit, Kopfschmerzen.

Häufig (kann bis zu 1 von 10 Behandelten betreffen)

- Gesteigerter Appetit.
- Euphorie, Verwirrtheit, Desorientierung, Verringerung des Geschlechtstriebes, Reizbarkeit.
- Nachlassende Aufmerksamkeit, Schwerfälligkeit, Gedächtnisstörung, Gedächtnisverlust, Zittern, Sprechschwierigkeiten, Missempfindungen wie Kribbeln, Taubheitsgefühl, Beruhigung, Lethargie, Schlaflosigkeit, Müdigkeit, Krankheitsgefühl.
- Verschwommenes Sehen, Doppelsehen.
- Schwindel, Gleichgewichtsstörung, Stürze.
- Mundtrockenheit, Verstopfung, Erbrechen, Blähungen, Durchfall, Übelkeit, aufgeblähter Bauch.
- Erektionsstörungen.
- Anschwellen des Körpers einschließlich der Extremitäten.
- Trunkenheitsgefühl, abnormer Gang.
- Gewichtszunahme.
- Muskelkrämpfe, Gelenkschmerzen, Rückenschmerzen, Schmerzen in den Extremitäten.
- Halsschmerzen.

Gelegentlich (kann bis zu 1 von 100 Behandelten betreffen)

- Appetitlosigkeit, Gewichtsverlust, niedriger Blutzucker, hoher Blutzucker.
- Beeinträchtigung des Persönlichkeitsgefühls, Ruhelosigkeit, Depressionen, körperliche Unruhe, Stimmungsschwankungen, Wortfindungsprobleme, Halluzinationen, abnorme Träume, Panikattacken, Teilnahmslosigkeit, Aggression, gehobene Stimmung, geistige Beeinträchtigungen, Denkstörungen, Verstärkung des Geschlechtstriebes, Probleme der Sexualfunktion einschließlich der Unfähigkeit, einen sexuellen Höhepunkt zu erreichen, verzögerte Ejakulation.
- Veränderungen der Sehkraft, ungewöhnliche Augenbewegungen, Veränderungen der Sicht einschließlich Tunnelblick, Lichtblitze, ruckartige Bewegungen, verringerte Reflexe, Hyperaktivität, Schwindel beim Lagewechsel, erhöhte Empfindlichkeit der Haut, Geschmacksverlust, brennendes Gefühl, bewegungsabhängiges Zittern, Bewusstseinstäubung, Verlust des Bewusstseins, plötzliche Ohnmacht, verstärkte Geräuschempfindlichkeit, Unwohlsein.
- Trockene Augen, angeschwollene Augen, Augenschmerzen, Schwachsichtigkeit, wässrige Augen, Augenirritationen.
- Herzrhythmusstörungen, Erhöhung der Herzschlagrate, niedriger Blutdruck, hoher

- Blutdruck, Veränderungen des Herzschlages, Herzmuskelschwäche (Herzinsuffizienz).
- Gesichtsrötung, Hautrötung mit Wärmegefühl.
- Atemprobleme, trockene Nase, verstopfte Nase.
- Vermehrter Speichelfluss, Sodbrennen, verminderte Empfindlichkeit in der Mundregion.
- Schwitzen, Hautausschlag, Frösteln, Fieber.
- Muskelzucken, Gelenkschwellungen, Steifigkeit der Muskulatur, Schmerzen einschließlich Muskelschmerzen, Nackenschmerzen.
- Brustschmerzen.
- Schwierigkeiten oder Schmerzen beim Wasserlassen, Harninkontinenz.
- Kraftlosigkeit, Durst, Engegefühl in der Brust.
- Veränderungen von Blut- und Leberwerten (erhöhte Blutkreatinphosphokinase, erhöhte Alanin-Aminotransferase, erhöhte Aspartat-Aminotransferase, verringerte Blutplättchenanzahl, Neutropenie, erhöhtes Blutkreatinin, verringertes Blutkalium).
- Überempfindlichkeit, Schwellungen im Gesicht, Juckreiz, Nesselausschlag, laufende Nase, Nasenbluten, Husten, Schnarchen.
- Schmerzvolle Regelblutung.
- Kalte Hände und Füße.

Selten (kann bis zu 1 von 1.000 Behandelten betreffen)

- Anormaler Geruchssinn, schaukelnde Sicht, veränderte Tiefenwahrnehmung, optische Helligkeit, Verlust des Sehvermögens.
- Geweitete Pupillen, Schielen.
- Kalter Schweiß, Engegefühl im Hals, geschwollene Zunge.
- Entzündung der Bauchspeicheldrüse.
- Schluckbeschwerden.
- Langsame oder verminderte Bewegung des Körpers.
- Schwierigkeit, richtig zu schreiben.
- Vermehrte Flüssigkeit im Bauchraum.
- Flüssigkeit in der Lunge.
- Krampfanfälle.
- Veränderungen in der Aufzeichnung der elektrischen Herzaktivität (EKG), z. B. aufgrund von Herzrhythmusstörungen.
- Muskelschäden.
- Brustabsonderungen, anormale Brustvergrößerung, Brustvergrößerung bei Männern.
- Unterbrochene Regelblutung.
- Nierenversagen, Verringerung der Harnmenge, Harnverhalt.
- Verringerte Anzahl weißer Blutkörperchen.
- Unangemessenes Verhalten.
- Allergische Reaktionen (einschließlich Atembeschwerden, Augenentzündung [Keratitis] und eine schwerwiegende Hautreaktion, gekennzeichnet durch Ausschlag, Blasenbildung, Hautabschälung und Schmerzen).
- Gelbsucht (Gelbfärbung der Haut und des weißen Teils der Augen).

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

- Leberversagen.
- Leberentzündung (Hepatitis).

Falls Sie Schwellungen im Gesicht oder an der Zunge bemerken oder falls Ihre Haut rot wird und beginnt, Blasen zu bilden oder sich abzuschälen, holen Sie bitte sofort medizinischen Rat ein.

Bei Patienten mit Rückenmarkverletzungen können bestimmte Nebenwirkungen wie Schläfrigkeit häufiger auftreten, da Patienten mit Rückenmarkverletzung möglicherweise zur Behandlung von zum

Beispiel Schmerzen oder Krämpfen (Spastik) andere Arzneimittel einnehmen, die ähnliche Nebenwirkungen wie Pregabalin haben. Der Schweregrad dieser Wirkungen kann bei gemeinsamer Einnahme erhöht sein.

Die folgende Nebenwirkung wurde aus der Erfahrung nach der Markteinführung des Arzneimittels berichtet: Atembeschwerden, flache Atmung.

Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind.

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 *Pregabalin-ratiopharm*[®] aufzubewahren?

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf dem Behältnis nach „verwendbar bis:“ angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats.

Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerungsbedingungen erforderlich.

Flasche

Nach Anbruch innerhalb von 3 Monaten aufbrauchen.

Entsorgen Sie Arzneimittel nicht im Abwasser. Fragen Sie Ihren Apotheker, wie das Arzneimittel zu entsorgen ist, wenn Sie es nicht mehr verwenden. Sie tragen damit zum Schutz der Umwelt bei.

6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

Was *Pregabalin-ratiopharm*[®] enthält

- Der Wirkstoff ist Pregabalin.
Pregabalin-ratiopharm[®] 25 mg: Jede Hartkapsel enthält 25 mg Pregabalin.
Pregabalin-ratiopharm[®] 50 mg: Jede Hartkapsel enthält 50 mg Pregabalin.
Pregabalin-ratiopharm[®] 75 mg: Jede Hartkapsel enthält 75 mg Pregabalin.
Pregabalin-ratiopharm[®] 100 mg: Jede Hartkapsel enthält 100 mg Pregabalin.
Pregabalin-ratiopharm[®] 150 mg: Jede Hartkapsel enthält 150 mg Pregabalin.
Pregabalin-ratiopharm[®] 200 mg: Jede Hartkapsel enthält 200 mg Pregabalin.
Pregabalin-ratiopharm[®] 225 mg: Jede Hartkapsel enthält 225 mg Pregabalin.
Pregabalin-ratiopharm[®] 300 mg: Jede Hartkapsel enthält 300 mg Pregabalin.
- Die sonstigen Bestandteile sind:
Mannitol (Ph.Eur.), Vorverkleisterte Stärke (Mais) und Talkum, Titandioxid (E171), Gelatine, Eisen(III)-hydroxid-oxid x H₂O (E172) (25 mg, 50 mg, 75 mg, 150 mg, 225 mg, 300 mg Hartkapseln), Eisen(III)-oxid (E172) (75 mg, 100 mg, 200 mg, 225 mg, 300 mg Hartkapseln) und schwarze Drucktinte: (enthält Schellack, Propylenglycol, Eisen(II,III)-oxid (E172), Kaliumhydroxid).

Wie Pregabalin-ratiopharm[®] aussieht und Inhalt der Packung

Pregabalin-ratiopharm[®] 25 mg Hartkapseln sind elfenbeinfarbene, undurchsichtige Hartgelatinekapseln der Größe 3, Länge 15,9 mm ± 0,3 mm, mit dem Aufdruck „25“ in schwarz auf dem Kapselunterteil.

Pregabalin-ratiopharm[®] 50 mg Hartkapseln sind elfenbeinfarbene, undurchsichtige Hartgelatinekapseln der Größe 2, Länge 18,0 mm ± 0,3 mm, bedruckt mit einem ringförmigen, schwarzen Band auf dem Kapseloberteil sowie dem Aufdruck „50“ in schwarz und einem ringförmigen schwarzen Band auf dem Kapselunterteil.

Pregabalin-ratiopharm[®] 75 mg Hartkapseln sind undurchsichtige Hartgelatinekapseln der Größe 3, Länge 15,9 mm ± 0,3 mm, mit rosafarbenem Oberteil und elfenbeinfarbenem Unterteil mit dem Aufdruck „75“ in schwarz.

Pregabalin-ratiopharm[®] 100 mg Hartkapseln sind rosafarbene, undurchsichtige Hartgelatinekapseln der Größe 2, Länge 18,0 mm ± 0,3 mm, mit dem Aufdruck „100“ in schwarz auf dem Kapselunterteil.

Pregabalin-ratiopharm[®] 150 mg Hartkapseln sind elfenbeinfarbene, undurchsichtige Hartgelatinekapseln der Größe 2, Länge 18,0 mm ± 0,3 mm, mit dem Aufdruck „150“ in schwarz auf dem Kapselunterteil.

Pregabalin-ratiopharm[®] 200 mg Hartkapseln sind fleischfarbene, undurchsichtige Hartgelatinekapseln der Größe 1, Länge 19,4 mm ± 0,3 mm, mit dem Aufdruck „200“ in schwarz auf dem Kapselunterteil.

Pregabalin-ratiopharm[®] 225 mg Hartkapseln sind undurchsichtige Hartgelatinekapseln der Größe 1, Länge 19,4 mm ± 0,3 mm, mit fleischfarbenem Oberteil und elfenbeinfarbenem Unterteil mit dem Aufdruck „225“ in schwarz.

Pregabalin-ratiopharm[®] 300 mg Hartkapseln sind undurchsichtige Hartgelatinekapseln der Größe 0, Länge 21,7 mm ± 0,3 mm, mit rosafarbenem Oberteil und elfenbeinfarbenem Unterteil mit dem Aufdruck „300“ in schwarz.

Pregabalin-ratiopharm[®] 25 mg Hartkapseln sind in Blisterpackungen mit 14, 56 und 100 Hartkapseln erhältlich.

Pregabalin-ratiopharm[®] 50 mg Hartkapseln sind in Blisterpackungen mit 21 und 100 Hartkapseln erhältlich.

Pregabalin-ratiopharm[®] 75 mg Hartkapseln sind in Blisterpackungen mit 14, 56, 70 und 100 Hartkapseln und in HDPE-Flaschen mit PP-Verschluss mit 200 Hartkapseln erhältlich.

Pregabalin-ratiopharm[®] 100 mg Hartkapseln sind in Blisterpackungen mit 21 und 100 Hartkapseln erhältlich.

Pregabalin-ratiopharm[®] 150 mg Hartkapseln sind in Blisterpackungen mit 56 und 100 Hartkapseln und in HDPE-Flaschen mit PP-Verschluss mit 200 Hartkapseln erhältlich.

Pregabalin-ratiopharm[®] 200 mg Hartkapseln sind in Blisterpackungen mit 21, 84 und 100 Hartkapseln erhältlich.

Pregabalin-ratiopharm[®] 225 mg Hartkapseln sind in Blisterpackungen mit 56 und 100 Hartkapseln und in HDPE-Flaschen mit PP-Verschluss mit 200 Hartkapseln erhältlich.

Pregabalin-ratiopharm® 300 mg Hartkapseln sind in Blisterpackungen mit 56 und 100 Hartkapseln und in HDPE-Flaschen mit PP-Verschluss mit 200 Hartkapseln erhältlich.

Pharmazeutischer Unternehmer

ratiopharm GmbH
Graf-Arco-Str. 3
89079 Ulm
Deutschland

Hersteller

PLIVA Hrvatska d.o.o (PLIVA Croatia Ltd.)
Prilaz baruna Filipovića 25
10000 Zagreb
Kroatien

Dieses Arzneimittel ist in den Mitgliedsstaaten des Europäischen Wirtschaftsraumes (EWR) unter den folgenden Bezeichnungen zugelassen:

Belgien:	Pregabaline Teva 25/50/75/150/300 mg capsule, hard
Dänemark:	Pregabalin Teva
Deutschland:	Pregabalin-ratiopharm® 25/50/75/100/150/200/225/300 mg Hartkapseln
Frankreich:	Pregabaline Teva Santé 25/50/75/100/150/200/300 mg gélule
Irland:	Pregabalin Teva 25/50/75/100/150/200/225/300 mg Capsules, hard
Kroatien:	Pregabalin Pliva 25/75/150/300 mg tvrde kapsule
Lettland:	Pregabalin Teva 25/75/150 mg cietās kapsulas
Luxemburg:	Pregabalin-ratiopharm 25/50/75/100/150/200/225/300 mg Hartkapseln
Niederlande:	Pregabaline Teva 25/50/75/100/150/200/225/300 mg, capsules, hard
Schweden:	Pregabalin Teva
Slowakei:	Pregabalin Teva 25/75/150/300 mg
Slowenien:	Pregabalin 25/75/150/300 mg trde kapsule
Tschechische Republik:	Pregabalin Teva 25/75/150 mg, tvrdé tobolky
Ungarn:	Pregabalin-Teva 25/75/150 mg kemény kapszula
Vereinigtes Königreich (Nordirland):	Pregabalin 25/50/75/100/150/200/225/300 mg Capsules, hard

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im März 2021.

Versionscode: Z07