Citalopram ARISTO 40 mg Filmtabletten

Zur Anwendung bei Erwachsenen

Wirkstoff: Citalopram

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.
- benwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Siehe Abschnitt 4.

Was in dieser Packungsbeilage steht

- 1. Was ist Citalopram Aristo® und wofür wird es angewendet?
- 2. Was sollten Sie vor der Einnahme von Citalopram Aristo® beachten?
- 4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?

zusammen mit anderen Arzneimitteln").

- 5. Wie ist Citalopram Aristo® aufzubewahren?
- 6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

3. Wie ist Citalopram Aristo® einzunehmen?

gewendet? Citalopram Aristo® ist ein Antidepressivum, das zur

1. Was ist Citalopram Aristo® und wofür wird es an-

Gruppe der sogenannten SSRIs (selektive Serotonin-Wiederaufnahmehemmer) gehört. Citalopram Aristo® wird angewendet zur Behandlung

von depressiven Erkrankungen (Episoden einer Major Depression).

2. Was sollten Sie vor der Einnahme von Citalopram Aristo® beachten? Citalopram Aristo® darf nicht eingenommen werden,

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

- in Kombination mit sogenannten Monoaminoxidase-Hemmern (MAOIs) (einschließlich Selegilin in einer Dosierung von mehr als 10 mg pro Tag) oder innerhalb von zwei Wochen nach Beendigung einer Therapie mit irreversiblen MAO-Hemmern (zu diesen Arzneimitteln zählt beispielsweise Tranylcypromin) sowie
- nicht früher als einen Tag nach Absetzen von Moclobemid (zur Behandlung von Depressionen) oder Selegilin (zur Behandlung der Parkinson-Krankheit). Eine Behandlung mit MAO-Hemmern darf frühestens eine Woche nach Absetzen von Citalopram Aristo® begon-Es sind Fälle von schwerwiegenden und mitunter tödlichen Verläufen bei Patienten unter der Therapie mit SS-RIs (Gruppe der Arzneimittel zu denen auch Citalopram
- in Kombination mit Linezolid (einem Antibiotikum), es sei denn, es besteht die Möglichkeit der engmaschigen Überwachung und Kontrolle des Blutdrucks durch den behandelnden Arzt. - wenn Sie angeborene Herzrhythmusstörungen haben

Aristo® gehört) in Kombination mit MAO-Hemmern

(auch Moclobemid, Linezolid oder Selegilin) berichtet

- oder bei Ihnen schon einmal Episoden von Herzrhythmusstörungen aufgetreten sind (im EKG sichtbar; dies ist eine Untersuchung zur Beurteilung der Herzfunktion). wenn Sie Arzneimittel zur Behandlung von Herzrhythmusstörungen einnehmen oder Arzneimittel, die den
- Herzrhythmus beeinflussen können (siehe unten im Abschnitt "Einnahme von Citalopram Aristo® zusammen mit anderen Arzneimitteln). Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, be-

vor Sie Citalopram Aristo® einnehmen. Im Folgenden wird beschrieben, wann Sie Citalopram

Aristo® nur unter bestimmten Bedingungen und nur mit besonderer Vorsicht anwenden dürfen. Befragen Sie hierzu bitte Ihren Arzt. Dies gilt auch, wenn diese

Angaben bei Ihnen früher einmal zutrafen. Citalopram Aristo® sollte nicht angewendet werden bei Patienten, die gleichzeitig mit Arzneimitteln, die serotonerge Wirkstoffe enthalten enthalten (z. B. Tramadol, Buprenorphin, Sumatriptan oder andere Triptane, Oxitriptan, Tryptophan (Serotoninvorstufen) oder Buspiron) behandelt werden. Die gleichzeitige

Anwendung kann zu einem Serotoninsyndrom, einer potenziell lebensbedrohlichen Erkrankung, führen (siehe Abschnitt 2. "Einnahme von Citalopram Aristo® zusammen mit anderen Arzneimitteln") Besondere Vorsicht bei der Einnahme von Citalopram Aristo® ist erforderlich, - wenn Sie an Störungen der Herzfunktion leiden oder gelitten haben oder vor kurzem einen Herzanfall hatten. - wenn Sie einen niedrigen Ruhepuls haben und/oder

Ihnen bekannt ist, dass Sie unter Salzverlust infolge von länger andauerndem, starkem Durchfall und Er-

- brechen oder infolge der Einnahme von Diuretika
- (Entwässerungstabletten) leiden könnten. - bei schnellem oder unregelmäßigem Herzschlag, Ohnmacht, Kollaps oder Schwindelgefühl beim Aufstehen, was auf eine gestörte Herzschlagfrequenz hin-Informieren Sie Ihren Arzt, wenn Sie an eingeschränkter
- Leber- oder Nierenfunktion leiden. Ihr Arzt wird dann eventuell Ihre Dosis anpassen (siehe Abschnitt 3. "Wie ist Citalopram Aristo® einzunehmen?"). Bei Patienten mit Epilepsie sollte die Behandlung mit Citalopram Aristo® beendet werden, wenn Krampfan-

fälle auftreten oder die Anfallshäufigkeit zunimmt (sie-

he auch Abschnitt 4. "Welche Nebenwirkungen sind

möglich?").

werden.

So, wie für andere Serotonin-Wiederaufnahmehemmer beschrieben, könnte auch Citalopram bei Patienten mit Diabetes die Blutzuckereinstellung beeinflussen. Die Dosis von Insulin oder blutzuckersenkenden Arzneimitteln zum Einnehmen muss unter Umständen angepasst

Während der Behandlung mit Citalopram sind selten

Fälle einer Hyponatriämie (verringerte Natriumkonzentration im Blut) berichtet worden, möglicherweise

verursacht durch eine inadäquate Sekretion des Antidiuretischen Hormons (SIADH), die in der Regel nach Absetzen der Behandlung reversibel war. Die meisten Berichte betrafen ältere Patientinnen; Patienten, die Diuretika einnahmen oder Patienten, die aus anderen Gründen einen Volumenmangel hatten. Anzeichen hierfür können Unwohlsein mit Muskelschwäche und Verwirrtheit sein. Wenn Sie an einer manisch-depressiven Erkrankung leiden, kann es zum Auftreten manischer Phasen kom-

men. Diese Phasen sind gekennzeichnet durch übersprudelnde und schnell wechselnde Ideen, übersteiger-

te Fröhlichkeit und übermäßige körperliche Aktivität. In

diesem Fall ist Citalopram Aristo® von Ihrem Arzt ab-

Wichtige Informationen zu Ihrer Erkrankung Wie auch bei anderen Arzneimitteln, die zur Behandlung von depressiven Erkrankungen oder ähnlichen Erkrankungen angewendet werden, tritt eine Besserung nicht sofort ein. Nach Beginn der Behandlung mit Citalopram Aristo® kann es mehrere Wochen dauern, bevor Sie eine Besserung bemerken.

Es ist sehr wichtig, dass Sie sich genau an die Anweisungen Ihres Arztes halten und nicht die Behandlung abbrechen oder die Dosis verändern, ohne Ihren Arzt zu fragen. Sexuelle Funktionsstörung Arzneimittel wie Citalopram Aristo® (sogenannte SS-

RIs/SNRIs) können Symptome einer sexuellen Funkti-

onsstörung verursachen (siehe Abschnitt 4. "Welche

Nebenwirkungen sind möglich?"). In bestimmten Fäl-

len blieben diese Symptome nach Beendigung der Behandlung bestehen.

haben, sich selbst zu verletzen,

Suizidgedanken und Verschlechterung Ihrer Depression Wenn Sie depressiv sind, können Sie manchmal Gedanken daran haben, sich selbst zu verletzen oder Suizid zu begehen. Solche Gedanken können bei der erstmaligen Anwendung von Antidepressiva verstärkt sein, denn alle diese Arzneimittel brauchen einige Zeit bis sie wirken, gewöhnlich etwa zwei Wochen, manchmal auch länger.

Das Auftreten derartiger Gedanken ist wahrscheinli-

- wenn Sie bereits früher einmal Gedanken daran hat-

ten, sich das Leben zu nehmen oder daran gedacht

- wenn Sie ein **junger Erwachsener** sind. Ergebnisse aus klinischen Studien haben ein erhöhtes Risiko für das Auftreten von Suizidverhalten bei jungen Erwachsenen im Alter bis 25 Jahre gezeigt, die unter einer

psychiatrischen Erkrankung litten und mit einem Antidepressivum behandelt wurden. Gehen Sie zu Ihrem Arzt oder suchen Sie unverzüglich ein Krankenhaus auf, wenn Sie zu irgendeinem Zeitpunkt Gedanken daran entwickeln, sich selbst zu verletzen oder sich das Leben zu nehmen.

Es kann hilfreich sein, wenn Sie einem Freund oder

Verwandten erzählen, dass Sie depressiv sind. Bitten Sie diese Personen, diese Packungsbeilage zu lesen. Fordern Sie sie auf Ihnen mitzuteilen, wenn sie den Eindruck haben, dass sich Ihre Depression verschlimmert oder wenn sie sich Sorgen über Verhaltensänderungen bei Ihnen machen. Akathisie/psychomotorische Unruhe Die Anwendung von Citalopram Aristo® wurde mit der

Entwicklung von Akathisien in Verbindung gebracht, die charakterisiert sind durch eine subjektiv unangenehme oder als quälend erlebte Ruhelosigkeit und

Notwendigkeit sich zu bewegen, oft zusammen mit einer Unfähigkeit still zu sitzen oder still zu stehen. Dies tritt am ehesten während der ersten Behandlungswochen auf. Für Patienten, bei denen solche Symptome auftreten, kann eine Dosiserhöhung schädlich sein. Absetzreaktionen bei Beendigung einer Behandlung mit einem Serotonin-Wiederaufnahmehemmer Absetzreaktionen treten bei einer Beendigung der Be-

handlung häufig auf, besonders wenn die Behandlung plötzlich abgebrochen wird (siehe Abschnitt 4. "Welche Nebenwirkungen sind möglich?"). Das Risiko von Absetzsymptomen kann von verschiedenen Faktoren abhängig sein, einschließlich der Behandlungsdauer, der Dosis und der Geschwindigkeit der Dosisverringerung. Im Allgemeinen sind diese Symptome leicht bis mäßig schwer, bei einigen Patienten können sie jedoch schwerwiegend sein. Sie treten normalerweise innerhalb der ersten Tage nach Absetzen der Behandlung auf. Im Allgemeinen bilden sich diese Symptome von selbst zurück und klingen innerhalb von 2 Wochen ab. Bei einigen Personen können sie länger anhalten (2-3 Monate oder länger). Es wird daher empfohlen bei einer Beendigung der Be-

Im Zusammenhang mit der Einnahme von Arzneimitteln wie Citalopram Aristo® kam es selten zu verlängerter

Blutungszeit und/oder Blutungen [z. B. großen flächen-

haften Hautblutungen (Ekchymosen), gynäkologischen

Blutungen

handlung mit Citalopram Aristo® die Dosis über einen Zeitraum von mehreren Wochen oder Mona-

ten schrittweise zu reduzieren, entsprechend den Bedürfnissen des Patienten (siehe Abschnitt 3. "Wie ist Citalopram Aristo® einzunehmen?").

- Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Ne-
 - Blutungen, Magen-Darm-Blutungen und anderen
 - Haut- oder Schleimhautblutungen]. Wenn Sie schwanger sind, siehe Abschnitt 2. "Schwangerschaft, Stillzeit und Fortpflanzungsfähigkeit". Vorsicht ist geboten bei Patienten mit Blutungsanomalien in der Vorgeschichte und während der gleichzeitigen Anwendung von

Arzneimitteln, die das Blutungsrisiko erhöhen können

(siehe Abschnitt 2. "Einnahme von Citalopram Aristo®

Wenn Sie an einer Psychose mit depressiven Episoden

leiden, kann die Behandlung mit Citalopram Aristo® psychotische Symptome (z. B. Halluzinationen oder wahnhaftes Erleben) verstärken. Es liegen zurzeit nur wenige klinische Erfahrungen zum

gleichzeitigen Einsatz von Citalopram Aristo® und Elektrokrampftherapie vor, so dass hier Vorsicht geboten ist. Informieren Sie Ihren Arzt, wenn Sie Augenprobleme wie

z. B. bestimmte Arten eines Glaukoms (erhöhter Augeninnendruck) haben. Citalopram Aristo® sollte in diesem Fall mit Vorsicht angewendet werden. Kinder und Jugendliche (unter 18 Jahren) Citalopram Aristo® sollte normalerweise nicht bei Kin-

dern und Jugendlichen unter 18 Jahren angewendet werden. Zudem sollten Sie wissen, dass Patienten un-

ter 18 Jahren bei Einnahme dieser Klasse von Arzneimitteln ein erhöhtes Risiko für Nebenwirkungen wie Suizidversuch, suizidale Gedanken und Feindseligkeit (vorwiegend Aggressivität, oppositionelles Verhalten und Wut) aufweisen. Dennoch kann Ihr Arzt einem Patienten unter 18 Jahren Citalopram Aristo® verschreiben, wenn er entscheidet, dass dieses Arzneimittel im bestmöglichen Interesse des Patienten ist. Wenn Ihr Arzt einem Patienten unter 18 Jahren Citalopram Aristo® verschrieben hat, und Sie darüber sprechen möchten, wenden Sie sich bitte erneut an Ihren Arzt. Sie sollten Ihren Arzt benachrichtigen, wenn bei einem Patienten unter 18 Jahren, der Citalopram Aristo® einnimmt, eines der oben aufgeführten Symptome auftritt oder sich verschlimmert. Darüber hinaus sind die langfristigen sicherheitsrelevanten Auswirkungen von Citalopram Aristo® in Bezug auf Wachstum, Reifung und kognitive Entwicklung sowie Verhaltensentwicklung in dieser Altersgruppe noch nicht nachgewiesen worden. Ältere Patienten (über 65 Jahre)

Ihrem behandelnden Arzt die Dosierung von Citalopram

Aristo® angepasst wird. Bei evtl. Nebenwirkungen informieren Sie bitte Ihren behandelnden Arzt. Einnahme von Citalopram Aristo® zusammen mit anderen Arzneimitteln Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker wenn Sie

Patienten im höheren Lebensalter sind empfindlicher gegenüber der Wirkung von Antidepressiva, so dass von

andere Arzneimittel eingenommen/angewendet haben oder beabsichtigen andere Arzneimittel einzunehmen/

andere Arzneimittel einnehmen/anwenden, kürzlich

anzuwenden. Nehmen Sie nur jene Arzneimittel gleichzeitig mit Citalopram Aristo® ein, die Ihnen der Arzt verschrieben

kurzem angewandte Arzneimittel gelten können. Citalopram Aristo® darf nicht eingenommen werden, wenn Sie sogenannte MAO-Hemmer (einschließlich

Selegilin in einer Dosierung von mehr als 10 mg pro

Tag) einnehmen, da diese Kombination zu ernsten

Beachten Sie bitte, dass diese Angaben auch für vor

- Nebenwirkungen (Serotonin-Syndrom) führen kann. Es muss ein ausreichender Zeitabstand beim Wechsel zwischen den beiden Arzneimitteln gegeben sein. Dieser Wechsel darf nur unter sorgfältiger ärztlicher Kontrolle erfolgen. Citalopram Aristo® darf nicht innerhalb von zwei Wochen nach Beendigung einer Therapie mit irreversiblen MAO-Hemmern (z. B. Tranylcypromin) sowie nicht früher als einen Tag nach Absetzen von Moclobemid (zur Behandlung von Depressionen) oder Selegilin (zur Behandlung der Parkinson-Krankheit) eingenommen werden. Eine Behandlung mit MAO-Hemmern darf frühestens eine Woche nach Absetzen von Citalopram Aristo® begonnen werden. Schwerwiegende und manchmal tödliche Reaktionen sind aufgetreten bei Patienten, die SSRIs zusammen mit MAO-Hemmern (auch Moclobemid, Linezolid oder Selegilin) erhalten haben. wenn Sie das Antibiotikum Linezolid einnehmen. - wenn Sie Arzneimittel zur Behandlung von Herzrhythmusstörungen einnehmen oder Arzneimittel, die den Herzrhythmus beeinflussen können, z. B. Antiarrhyth-
- nothiazin-Derivate, Pimozid, Haloperidol), trizyklische Antidepressiva, bestimmte antimikrobielle Mittel (z. B. Sparfloxacin, Moxifloxacin, Erythromycin IV, Pentamidin, Antimalaria-Mittel wie insbesondere Halofantrin),

mika der Klasse IA und III, Antipsychotika (z. B. Phe-

bestimmte Antihistaminika (Astemizol, Mizolastin, usw.). Wenden Sie sich bei weiteren Fragen dazu an Ihren Arzt. Citalopram Aristo® soll nicht zusammen mit Sumatriptan und ähnlichen Präparaten (Arzneimittel zur Behandlung von Migräne), Tramadol oder Buprenorphin (Arzneimittel zur Behandlung von Schmerzzuständen), Tryptophan oder Oxitriptan (Vorstufen des Botenstoffes Serotonin) eingenommen werden, da dies zu einem Serotoninsyndrom, einer potenziell lebensbedrohlichen Erkrankung, führen kann (Erläuterung siehe Abschnitt 4. "Welche Nebenwirkungen sind möglich?").

Es zeigten sich zudem einzelne Fälle eines Serotonin-

syndroms bei Kombination von Citalopram mit Moclo-

Die gleichzeitige Gabe von Citalopram und Johannis-

bemid oder Buspiron.

krautpräparaten (pflanzliche Arzneimittel zur Behandlung von Depressionen) ist wegen der erhöhten Gefahr des Auftretens von Nebenwirkungen zu vermeiden. Die gleichzeitige Gabe von Cimetidin, Lansoprazol und Omeprazol (zur Behandlung von Magengeschwüren), Fluconazol (zur Behandlung von Pilzinfektionen), Fluvoxamin (Antidepressivum) und Ticlopidin (zur Reduzierung des Schlaganfallrisikos). Diese können einen Anstieg der Konzentration von Citalopram im Blut ver-

ursachen. Eine Dosisanpassung kann erforderlich sein.

Vorsicht ist geboten bei der gleichzeitigen Einnahme

von Flecainid oder Propafenon (Arzneimittel zur Be-

handlung von Herzerkrankungen), Desipramin, Clomi-

pramin und Nortriptylin (Arzneimittel zur Behandlung von Depressionen) oder Risperidon, Thioridazin und

Haloperidol (Arzneimittel zur Behandlung von Schizo-

phrenie und Psychosen). Eine Dosisanpassung kann erforderlich sein. Die gleichzeitige Einnahme von Metoprolol (Arzneimittel zur Behandlung von hohem Blutdruck und Herzerkrankungen) führt zu einer Erhöhung des Blutspiegels von Metoprolol. Eine Dosisanpassung kann erforderlich sein. Obwohl bisher nur sehr selten Wechselwirkungen bei gleichzeitiger Anwendung von Citalopram Aristo® und Lithium (zur Vorbeugung und Behandlung manisch-de-

pressiver Störungen) bekannt geworden sind, sollte die

Bei gleichzeitiger Anwendung von Citalopram und Ge-

rinnungshemmern (Antikoagulantien), die Thrombozytenfunktion beeinflussenden Arzneimitteln oder ande-

ren Medikamenten, die das Blutungsrisiko erhöhen, ist Vorsicht geboten (siehe auch "Warnhinweise und Vor-

sichtsmaßnahmen" in Abschnitt 2). Solche Arzneimittel

Behandlung sorgfältig überwacht werden.

sind z. B. nichtsteroidale Antiphlogistika, Acetylsalicylsäure, Dipyridamol, antipsychotisch wirksame Arzneimittel und Ticlopidin. Vorsicht ist geboten bei der gleichzeitigen Anwendung von Arzneimitteln, die den Kalium- oder Magnesiumblutspiegel senken, da diese Zustände das Risiko für lebensbedrohliche Herzrhythmusstörungen erhöhen.

Desipramin (beides Arzneimittel zur Behandlung von Depressionen) ist Vorsicht geboten. Eine Dosisanpassung von Desipramin kann erforderlich sein. Citalopram Aristo® kann die Krampfschwelle herabsetzen. Deshalb ist Vorsicht geboten bei der gleichzeitigen Behandlung mit Arzneimitteln, die ebenfalls die

Krampfschwelle herabsetzen können, z. B. Mefloquin

(Malariamittel), Bupropion (zur Behandlung von De-

pressionen), Tramadol (starkes Schmerzmittel), Neuro-

Bei der gleichzeitigen Anwendung mit Imipramin und

leptika (Arzneimittel zur Behandlung von Schizophrenie oder Psychosen) und Arzneimitteln zur Behandlung von Depressionen (SSRIs). Es wurden Wechselwirkungen zwischen Citalopram Aristo® und Clozapin (Arzneimittel zur Behandlung von Psychosen) berichtet, die das Risiko für das Auftreten von Nebenwirkungen, die mit Clozapin verbunden sind, erhöhen können. Die Art dieser Wechselwirkungen ist nicht vollständig geklärt.

Nahrungsmitteln, Getränken und Alkohol Citalopram Aristo® kann unabhängig von den Mahlzeiten eingenommen werden (siehe Abschnitt 3. "Wie ist Citalopram Aristo® einzunehmen?").

Obwohl keine Hinweise für Wechselwirkungen zwischen

Citalopram und Alkohol vorliegen, sollte – wie auch bei

anderen Arzneimitteln, die auf das zentrale Nerven-

Einnahme von Citalopram Aristo® zusammen mit

system wirken – bei der Behandlung mit Citalopram Aristo® auf Alkohol verzichtet werden. Schwangerschaft, 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 Einnahme dieses Arzneimittels Ihren Arzt oder Apotheker um Rat. <u>Schwangerschaft</u> Zur Anwendung von Citalopram während der Schwan-

gerschaft liegen nur begrenzte Erfahrungen vor. Nehmen Sie Citalopram Aristo® nicht ein, wenn Sie schwanger sind oder eine Schwangerschaft planen, es sei denn, Ihr Arzt hält die Einnahme für unbedingt erforderlich. Sie sollten die Behandlung mit Citalopram Aristo® nicht

plötzlich absetzen. Falls Sie Citalopram Aristo® in den letzten 3 Monaten der Schwangerschaft eingenommen haben, teilen Sie dies Ihrem Arzt mit, da Ihr Kind bei der Geburt einige Beschwerden zeigen könnte. Diese Beschwerden treten normalerweise während der ersten 24 Stunden nach der Geburt auf. Hierzu gehö-

ren Benommenheit, Schlafstörungen, Schwierigkeiten



beim Trinken oder Atmen, bläuliche Verfärbung der Haut, wechselnde Körpertemperatur, Krankheitsgefühl, ständiges Schreien, steife oder schlaffe Muskeln, Teilnahmslosigkeit, Schläfrigkeit, Muskelzittern, ängstliches/nervöses Zittern, Erbrechen, niedriger Blutzucker, Reizbarkeit, heftige Reflexe oder Krampfanfälle. Sofern Ihr neugeborenes Kind eine dieser Beschwerden aufweist, wenden Sie sich umgehend an Ihren Arzt, der Sie

weiter beraten wird.

Arzneimittel wie Citalopram Aristo® können, wenn sie

während der Schwangerschaft, insbesondere in den letzten drei Monaten der Schwangerschaft, eingenommen werden, zu einer ernsthaften Gesundheitsbeeinträchtigung des Neugeborenen führen, die primäre oder persistierende pulmonale Hypertonie des Neugeborenen (PPHN) genannt wird und die sich darin zeigt, dass das Neugeborene schneller atmet und eine Blaufärbung der Haut aufweist. Diese Symptome beginnen normalerweise während der ersten 24 Stunden nach der Geburt. Bitte informieren Sie in einem solchen Fall sofort Ihre Hebamme und/oder Ihren Arzt. Wenn Sie Citalopram Aristo® gegen Ende Ihrer Schwan-

gerschaft einnehmen, kann das Risiko für schwere vaginale Blutungen kurz nach der Geburt erhöht sein, insbesondere wenn Sie in der Vorgeschichte Blutungsstörungen aufweisen. Ihr Arzt oder Ihre Hebamme sollte darüber informiert werden, dass Sie Citalopram Aristo® einnehmen, damit sie Sie entsprechend beraten können.

Citalopram geht in geringen Mengen in die Mutter-

milch über. Es besteht ein Risiko für Auswirkungen auf den Säugling. Falls Sie Citalopram Aristo® einnehmen, setzen Sie sich mit Ihrem behandelnden Arzt in Verbindung, bevor Sie anfangen, Ihr Kind zu stillen. Fortpflanzungsfähigkeit In Studien an Tieren reduzierte Citalopram die Qualität

der Spermien.

Theoretisch könnte dies die Zeugungsfähigkeit beeinträchtigen, jedoch wurde bislang kein Einfluss auf die Fruchtbarkeit beim Menschen beobachtet.

Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen Dieses Arzneimittel kann auch bei bestimmungsgemä-

ßem Gebrauch das Reaktionsvermögen so weit verändern, dass die Fähigkeit zur aktiven Teilnahme am Straßenverkehr oder zum Bedienen von Maschinen beeinträchtigt wird. Arbeiten Sie nicht ohne sicheren Halt.

3. Wie ist Citalopram Aristo® einzunehmen? Nehmen Sie dieses Arzneimittel immer genau nach Absprache mit Ihrem Arzt ein. Fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht sicher sind.

Dosierungshinweise Falls vom Arzt nicht anders verordnet, ist die empfoh-

lene Dosis: <u>Erwachsene</u> Zur Behandlung von Depressionen

Die übliche Dosis beträgt 20 mg Citalopram pro Tag. Diese Dosis kann von Ihrem Arzt auf maximal 40 mg

Citalopram pro Tag erhöht werden.

Anwendung bei älteren Patienten (über 65 Jahre) Die Anfangsdosis sollte auf die Hälfte der empfohlenen Dosis gesenkt werden, z. B. 10–20 mg Citalopram pro Tag. Ältere Patienten sollten üblicherweise nicht mehr

als 20 mg Citalopram pro Tag einnehmen. Anwendung bei Patienten mit besonderen Risiken Bei Patienten mit eingeschränkter Leberfunktion kann die Elimination (Ausscheidung) von Citalopram Aristo® verlangsamt sein. Bei leichter bis mittelschwerer Einschränkung der Leberfunktion wird eine Anfangsdosis

von 10 mg Citalopram pro Tag in den ersten beiden

Behandlungswochen empfohlen. Patienten mit Leberfunktionsstörungen sollten nicht mehr als 20 mg Citalopram pro Tag einnehmen. Bei Patienten mit stark eineschränkter Leberfunktion ist Vorsicht geboten und die Dosis sollte besonders vorsichtig gesteigert werden. Bei leichter bis mittelschwerer Nierenfunktionsstörung ist keine Dosisanpassung erforderlich. Die Anwendung von Citalopram Aristo® bei stark eingeschränkter Nierenfunktion (Kreatinin-Clearance unter 30 ml/min) wird nicht empfohlen, da keine Erfahrungen vorliegen.

Für niedrigere Dosierungen stehen auch Citalopram Aristo® 10 mg; 20 mg und 30 mg Filmtabletten zur Verfügung. Diese Tablettenstärke wird Ihnen Ihr Arzt erforderlichenfalls verordnen. Anwendung bei Kindern und Jugendlichen (unter 18 Jahren)

Wie und wann sollten Sie Citalopram Aristo® einnehmen?

Bei Kindern und Jugendlichen sollte keine Anwendung

erfolgen (siehe "Kinder und Jugendliche (unter 18 Jah-

ren)" im Abschnitt 2. "Warnhinweise und Vorsichtsmaß-

Die Filmtabletten werden einmal täglich eingenommen. Die Filmtabletten können zu jeder Tageszeit, unabhängig von den Mahlzeiten, mit reichlich Flüssigkeit (z. B. 1 Glas Wasser) eingenommen werden. Die Filmtabletten

nicht zerkauen, da sie einen bitteren Geschmack haben.

Die Tabletten enthalten eine einseitige Kreuzbruchker-

be. Bitte legen Sie zum Teilen der Tablette diese mit der

Kreuzbruchkerbe nach oben auf eine harte Unterlage und

drücken Sie mit dem Daumen senkrecht auf die Tablette oder verwenden Sie einen geeigneten Tablettenteiler. Wie lange sollten Sie Citalopram Aristo® einnehmen? Beachten Sie bitte, dass die Wirkung von Citalopram Aristo® nicht sofort, sondern nach ca. 2-4 Wochen eintritt. Erwarten Sie deshalb erst nach einer gewissen Zeit eine Besserung. Die Gesamtdauer der Behandlung ist individuell sehr unterschiedlich (normalerweise mindestens 6 Monate) und wird von Ihrem Arzt bestimmt. Halten Sie bitte diese Zeit auch dann ein, wenn Sie sich bereits besser oder beschwerdefrei fühlen, um eine er-

Absetzreaktionen bei Beendigung einer Behandlung mit Citalopram Aristo® siehe unten im Abschnitt "Wenn Sie die Einnahme von Citalopram Aristo® abbrechen". Wenn Sie eine größere Menge von Citalopram

Aristo® eingenommen haben, als Sie sollten

neute Verschlechterung oder das Wiederauftreten der

Krankheit zu vermeiden.

ben, verständigen Sie bitte sofort Ihren Arzt oder suchen Sie die Notaufnahme des nächsten Krankenhauses auf. Tun Sie dies auch dann, wenn Sie keine

Beschwerden haben. Nehmen Sie die Citalopram

Bei einer Überdosierung können folgende Symptome

auftreten: Benommenheit, Schläfrigkeit, Bewusstlosig-

Aristo®-Packung zum Arzt oder ins Krankenhaus mit.

Wenn Sie oder jemand anders eine größere Men-

ge als die verschriebene Dosis eingenommen ha-

keit, Krampfanfälle, Schwindel, Übelkeit, Erbrechen, Zyanose (bläuliche Verfärbung der Haut), beschleunigte und vertiefte Atmung (Hyperventilation), Zittern, Schwitzen, Aufgeregtheit, erweiterte Pupillen, Serotonin-Syndrom (siehe Abschnitt 4. "Welche Nebenwirkungen sind möglich?"), lebensbedrohliche Herzrhythmusstörungen, Beschleunigung oder Verlangsamung der

Herzfrequenz, erhöhter oder erniedrigter Blutdruck,

EKG-Veränderungen, Herzstillstand und Auflösung von

Wenn Sie die Einnahme von Citalopram Aristo® ver-

Wenn Sie einmal die Einnahme von Citalopram Aristo®

Skelettmuskelfasern (Rhabdomyolyse).

mit Citalopram Aristo®

vergessen haben, so nehmen Sie beim nächsten Mal Citalopram Aristo® wie gewohnt ein und besprechen das Versäumnis mit Ihrem Arzt. Nehmen Sie nicht die doppelte Dosis ein, wenn Sie die vorherige Einnahme vergessen haben. Wenn Sie die Einnahme von Citalopram Aristo® ab-Sollten Sie die Behandlung unterbrechen wollen, so besprechen Sie dieses bitte vorher mit Ihrem Arzt. Er wird gegebenenfalls entsprechende Maßnahmen einleiten. Beenden Sie nicht eigenmächtig, ohne Rücksprache mit Ihrem Arzt, die medikamentöse Behandlung. <u>Absetzreaktionen bei Beendigung einer Behandlung</u>

Ein plötzliches Absetzen der Behandlung sollte ver-

mieden werden. Bei Beendigung einer Behandlung mit Citalopram Aristo® sollte die Dosis schrittweise über

einen Zeitraum von mindestens ein bis zwei Wochen reduziert werden, um das Risiko von Absetzreaktionen

zu verringern. Wenn nach einer Dosisverringerung oder

Absetzen des Arzneimittels stark beeinträchtigende

Absetzerscheinungen auftreten, sollte erwogen wer-

den, die zuletzt eingenommene Dosis erneut einzunehmen, um diese dann nach Anweisung des Arztes in nunmehr kleineren Schritten zu reduzieren.

Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung dieses Arz-

neimittels haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.

Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arzneimittel Ne-

4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?

benwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen. Die Nebenwirkungen sind im Allgemeinen leicht und klingen gewöhnlich nach wenigen Behandlungswochen ab. Sie sollten auch wissen, dass viele dieser Symptome auch auf Ihre Krankheit zurückzuführen sein können und daher

Folgende Nebenwirkungen können schwerwiegende

Folgen haben. Wenn Sie eines der folgenden Symptome feststellen, dürfen Sie Citalopram Aristo® nicht

weiter einnehmen. Suchen Sie sofort Ihren Arzt auf:

- Unwillkürliche, rhythmische Kontraktionen von Mus-

abklingen, wenn Sie beginnen, sich besser zu fühlen.

keln, einschließlich der Muskeln, die die Bewegung des Auges kontrollieren, Aufgeregtheit, Halluzinationen, Koma, übermäßiges Schwitzen, Verwirrtheit, Zittern, übertriebene Reflexe, erhöhte Muskelanspannung und Körpertemperatur über 38 °C können Anzeichen des

Antidepressiva oder der gleichzeitigen Anwendung

bestimmter anderer Arzneimittel mit Citalopram (sie-

he Abschnitt 2. "Was sollten Sie vor der Einnahme von

- Citalopram Aristo® beachten?"). - Schwellungen der Haut, der Zunge, der Lippen oder des Gesichts, Atem- oder Schluckbeschwerden (allergische Reaktion), - Ungewöhnliche Blutungen, einschließlich Magen-
- selten auftretenden, sogenannten Serotoninsyndroms sein, beobachtet bei der kombinierten Einnahme von
 - Darm-Blutungen, - Schneller, unregelmäßiger Herzschlag, Ohnmacht. Dies können Symptome für eine lebensbedrohliche

genannt wird.

Herzrhythmusstörung sein, die Torsade de Pointes

- Unwohlsein mit Muskelschwäche und Verwirrtheit oder Schwierigkeiten beim Wasserlassen sind Anzei-

rabgesetzte Natriumkonzentration im Blut), die bei Behandlung mit SSRIs (Gruppe der Antidepressiva, zu denen auch Citalopram Aristo® gehört) insbesondere bei älteren Patientinnen; Patienten, die Diuretika einnehmen oder Patienten, die aus anderen Gründen einen Volumenmangel haben, auftreten können. Krampfanfälle, siehe auch Abschnitt 2. "Besondere

chen einer selten auftretenden Hyponatriämie (he-

- Vorsicht bei der Einnahme von Citalopram Aristo® ist erforderlich". Gelbliche Verfärbung der Haut und des weißen Berei-
- ches der Augen sind Anzeichen einer Leberfunktionsstörung/Hepatitis. Folgende Nebenwirkungen können auftreten:

Sehr häufig: kann mehr als 1 von 10 Behandelten be-

- Schläfrigkeit

- Schlaflosigkeit - Zittern

gefühl

- Übelkeit, Verstopfung - vermehrtes Schwitzen, Mundtrockenheit, Schwäche-

- Kopfschmerzen

- **Häufig:** kann bis zu 1 von 10 Behandelten betreffen Nervosität, Ängstlichkeit, Aufgeregtheit, anormale Träume, Teilnahmslosigkeit, verminderter Appetit,

- Gewichtsabnahme, Verwirrtheit, Konzentrationsstö-- Schwindel, Aufmerksamkeitsstörungen, Empfindungsstörungen an Händen und Beinen, wie z. B.
- Kribbeln (Parästhesie), Störungen der Bewegungsabläufe und des Muskeltonus (EPS-Störungen) Durchfall, Erbrechen, Bauchschmerzen, Verdauungsstörungen, Blähungen - Schnupfen
- Störungen der Sexualfunktion, wie Ejakulationsstörungen, ausbleibende Ejakulation, Impotenz, Minde-
- rung des sexuellen Interesses, bei Frauen Orgasmusstörungen Geschmacksstörungen, Sehstörungen, Ohrgeräusche (Tinnitus) - Hautausschlag, Juckreiz
- Muskelschmerzen, Gelenkschmerzen - Fieber - Störungen beim Wasserlassen
- Blutdrucksenkung beim plötzlichen Wechsel vom Liegen zum Stehen, Herzklopfen, schneller Herzschlag vermehrter Speichelfluss, Gähnen, gestörtes Allge-

Gelegentlich: kann bis zu 1 von 100 Behandelten be-

- allergische Reaktion, Nesselausschlag - gesteigerter Appetit, Gewichtszunahme

meinbefinden, Müdigkeit

- Euphorie, Aggression, Gefühl der Selbstentfremdung, Halluzinationen, Manie
- Krampfanfälle - Husten, Atemnot - Lichtüberempfindlichkeit
- langsamer Herzschlag
- Ohnmacht - Haarausfall
- erweiterte Pupillen
- Frauen: verlängerte Menstruationsblutungen

- Erhöhung der Leberenzymwerte

- Hautblutungen (Purpura) - Schwellungen der Arme und Beine (Ödeme)
 - chen hierfür können Unwohlsein mit Muskelschwäche und Verwirrtheit oder Schwierigkeiten beim Wasserlassen sein)
- des antidiuretischen Hormons) Serotonin-Syndrom (mögliche Anzeichen sind unwillkürliche, rhythmische Kontraktionen von Muskeln, einschließlich der Muskeln, die die Bewegung des

vermehrtes Wasserlassen (anormale Ausschüttung

Selten: kann bis zu 1 von 1.000 Behandelten betreffen

- herabgesetzte Natriumkonzentration im Blut (Anzei-

Auges kontrollieren, Aufgeregtheit, Halluzinationen, Koma, übermäßiges Schwitzen, Verwirrtheit, Zittern, übertriebene Reflexe, erhöhte Muskelanspannung und Körpertemperatur über 38 °C) - Grand-mal Krampfanfall - Leberentzündung (Hepatitis) - psychomotorische Unruhe/Akathisie (Unfähigkeit zum ruhigen Sitzen) (siehe Abschnitt 2. "Besondere Vor-

sicht bei der Anwendung von Citalopram Aristo® ist

Nicht bekannt: Häufigkeit auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht abschätzbar

- unwillkürliche Bewegungen (Dyskinesie)

- suizidale Gedanken, suizidales Verhalten¹

erforderlich")

- QT-Verlängerung im EKG² (Veränderung bei der Aufzeichnung der Erregungsleitung im Herzen) schneller, unregelmäßiger Herzschlag, Ohnmacht.

- Haut- oder Schleimhautblutungen (Ekchymosen)

Dies können Symptome für eine lebensbedrohliche Herzrhythmusstörung sein, die Torsade de Pointes genannt wird. - Erhöhung des Prolaktinspiegels

herabgesetzter Blutplättchen-Spiegel, wodurch das Risiko für Blutungen und blaue Flecke erhöht ist - herabgesetzte Kaliumkonzentration im Blut (Anzeichen hierfür können Muskelschwäche, Zuckungen und Herzrhythmusstörungen sein)

Absonderung von Milch bei Männern und bei Frauen,

- Panikattacken - nächtliches Zähneknirschen - Ruhelosigkeit

die nicht stillen

- Bauchspeicheldrüsenentzündung

unregelmäßige Menstruationsblutungen, schwere vaginale Blutungen kurz nach der Geburt (postpartale Hämorrhagie), siehe weitere Informatio-

zungsfähigkeit" in Abschnitt 2.

Atembeschwerden und Schwindel

orbestehenden Herzerkrankungen.

Arzneimitteln behandelt wurden, beobachtet.

- Bewegungsstörungen

- Männer: schmerzhafte Erektionen plötzliche Schwellungen der Haut oder Schleimhäute - Nasenbluten - Magen-Darm-Blutungen (einschließlich rektale Blutungen)

- schwere allergische (anaphylaktische) Reaktion, mit

nen unter "Schwangerschaft, Stillzeit und Fortpflan-

¹ Fälle von Suizidgedanken und suizidalem Verhalten während der Therapie mit Citalopram oder kurze Zeit nach Beendigung der Behandlung sind berichtet worden (siehe Abschnitt 2. "Besondere Vorsicht bei der Einnahme von Citalopram Aristo® ist erforderlich").

² Fälle von QT-Verlängerungen wurden seit der Markt-

Ein erhöhtes Risiko für das Auftreten von Knochenbrü-

chen wurde bei Patienten, die mit dieser Gruppe von

einführung berichtet, überwiegend bei Patienten mit

Absetzreaktionen bei Beendigung einer Behandlung mit Citalopram Aristo® Absetzreaktionen treten bei einer Beendigung der Behandlung häufig auf. Schwindelgefühl, Empfindungsstö-

rungen (einschließlich Parästhesien), Schlafstörungen

(einschließlich Schlaflosigkeit und intensiver Träume),

Erregtheit oder Angst, Übelkeit und/oder Erbrechen,

Durchfall, Herzklopfen, emotionale Instabilität, Reizbar-

keit und Sehstörungen sind die am häufigsten berichte-

ten Reaktionen. Im Allgemeinen sind diese Symptome

se zu reduzieren (siehe Abschnitte 2. "Was sollten Sie vor der Einnahme von Citalopram Aristo® beachten"

und 3. "Wie ist Citalopram Aristo® einzunehmen?").

Meldung von Nebenwirkungen

Verwirrtheit, Schwitzen, Kopfschmerzen,

leicht bis mäßig schwer und gehen von selbst zurück; bei einigen Patienten können sie jedoch schwerwiegend sein und länger bestehen bleiben. Es wird daher geraten, wenn eine Behandlung mit Citalopram Aristo® nicht mehr erforderlich ist, die Dosis schrittwei-

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 Citalopram Aristo® aufzubewahren? Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf. Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf dem Umkarton und dem Behältnis nach "verwendbar bis" an-

Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerungsbedingungen erforderlich. Entsorgen Sie Arzneimittel niemals über das Ab-

gegebenen Monats.

- Der Wirkstoff ist:

letten mit Kreuzbruchkerbe.

in den Verkehr gebracht.

becken). 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 Citalopram Aristo® 40 mg enthält

wasser (z. B. nicht über die Toilette oder das Wasch-

gegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden. Das

Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des an-

lopramhydrobromid). - Die sonstigen Bestandteile sind: Mannitol (Ph. Eur.), mikrokristalline Cellulose, hochdisperses Siliciumdioxid, Magnesiumstearat (Ph. Eur.) [pflanzlich], Hypromellose, Macrogol 6000, Titandioxid (E171). Wie Citalopram Aristo® aussieht und Inhalt der Pa-

Jede Filmtablette enthält 40 mg Citalopram (als Cita-

Citalopram Aristo® 40 mg Filmtabletten sind in PVC/ PVDC/Alu-Blistern verpackt und in Packungen mit 20, 50 und 100 Filmtabletten erhältlich. Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen

Pharmazeutischer Unternehmer

40011398/9

Citalopram Aristo® 40 mg sind runde, weiße Filmtab-

ARISTO und Hersteller Aristo Pharma GmbH Wallenroder Straße 8–10 13435 Berlin, Deutschland

Code 204

im November 2021.

Tel.: +49 30 71094-4200 Fax: +49 30 71094-4250

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet