

## **Gebrauchsinformation: Information für Patienten**

### **Mysimba 8 mg/90 mg Retardtabletten** Naltrexonhydrochlorid/Bupropionhydrochlorid

▼ Dieses Arzneimittel unterliegt einer zusätzlichen Überwachung. Dies ermöglicht eine schnelle Identifizierung neuer Erkenntnisse über die Sicherheit. Sie können dabei helfen, indem Sie jede auftretende Nebenwirkung melden. Hinweise zur Meldung von Nebenwirkungen, siehe Ende Abschnitt 4.

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

#### **1. Was ist Mysimba und wofür wird es angewendet?**

Mysimba enthält 2 Wirkstoffe: Naltrexonhydrochlorid und Bupropionhydrochlorid und wird bei fettleibigen oder übergewichtigen Erwachsenen zusammen mit einer kalorienreduzierten Diät und körperlicher Betätigung zum Gewichtsmanagement angewendet. Dieses Arzneimittel wirkt auf jene Bereiche im Gehirn, die die Nahrungsaufnahme und den Energieverbrauch kontrollieren.

Fettleibigkeit bei Erwachsenen über 18 Jahren ist definiert als ein Body Mass Index größer als oder gleich 30, und Übergewicht bei Erwachsenen über 18 Jahren ist definiert als ein Body Mass Index größer als oder gleich 27 und kleiner als 30. Der Body Mass Index berechnet sich aus dem Körpergewicht (kg) geteilt durch das Quadrat der Körpergröße in Metern (m<sup>2</sup>).

Mysimba ist zugelassen bei Patienten mit einem Anfangs-Body Mass Index von 30 oder größer; es kann auch Personen mit einem Body Mass Index zwischen 27 und 30 gegeben werden, wenn diese zusätzliche gewichtsbezogene Begleiterkrankungen haben, wie kontrollierter Blutdruckhochdruck (Hypertonie), Typ-2-Diabetes, oder hohe Konzentrationen von Lipiden (Fett) im Blut.

Die Behandlung mit Mysimba kann von Ihrem Arzt nach 16 Wochen beendet werden, wenn Sie nicht mindestens 5 Prozent Ihres ursprünglichen Körpergewichts abgenommen haben. Ihr Arzt kann auch eine Beendigung der Behandlung empfehlen, wenn es Bedenken wegen eines erhöhten Blutdrucks oder andere Bedenken bezüglich der Sicherheit oder Verträglichkeit dieses Arzneimittels gibt.

## 2. Was sollten Sie vor der Einnahme von Mysimba beachten?

### **Mysimba darf nicht eingenommen werden,**

- wenn Sie allergisch gegen Naltrexon, Bupropion oder einen der in Abschnitt 6. genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind,
- wenn Sie einen ungewöhnlich hohen Blutdruck (Hypertonie) haben, der nicht mithilfe eines Arzneimittels kontrolliert wird;
- wenn Sie eine Erkrankung haben, die Krampfanfälle (epileptische Anfälle) verursacht oder früher schon einmal Krampfanfälle hatten;
- wenn Sie einen Gehirntumor haben;
- wenn Sie normalerweise viel Alkohol trinken und Sie gerade damit aufgehört haben, beziehungsweise während der Einnahme von Mysimba aufhören wollen
- wenn Sie vor Kurzem Beruhigungsmittel oder Arzneimittel zur Behandlung von Angstzuständen (vor allem Benzodiazepine) abgesetzt haben oder wenn Sie diese während der Einnahme von Mysimba absetzen wollen;
- wenn Sie eine bipolare Erkrankung haben (extreme Stimmungsschwankungen);
- wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen, die Bupropion oder Naltrexon enthalten;
- wenn Sie eine Essstörung haben oder in der Vergangenheit hatten (z. B. Bulimie oder Anorexie);
- wenn Sie derzeit von Opiaten oder Opiat-Agonisten (z. B. Methadon) abhängig sind oder in der akuten Entzugsphase sind („Cold Turkey“);
- wenn Sie Arzneimittel gegen Depressionen oder Parkinson-Krankheit, die Monoaminoxidase-Hemmer (MAOI) genannt werden, einnehmen oder in den letzten 14 Tagen eingenommen haben;
- wenn Sie an einer schweren Lebererkrankung leiden;
- wenn Sie an terminaler Niereninsuffizienz leiden.

### **Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen**

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, bevor Sie Mysimba einnehmen.

Dies ist wichtig, da einige Erkrankungen es wahrscheinlicher machen, dass bei Ihnen Nebenwirkungen auftreten (siehe auch Abschnitt 4).

Wenn Sie sich **depressiv fühlen, an Suizid denken, schon einmal versucht haben, sich das Leben zu nehmen oder psychische Probleme haben**, sollten Sie vor der Einnahme dieses Arzneimittels Ihren Arzt informieren.

### **Krampfanfälle (epileptische Anfälle)**

Es wurde gezeigt, dass Mysimba bei bis zu 1 von 1 000 Behandelten Krampfanfälle auslöst (epileptische Anfälle) (siehe auch Abschnitt 4). Sie sollten Ihren Arzt vor der Einnahme dieses Arzneimittels informieren,

- wenn Sie eine schwere Schädelverletzung oder ein Schädeltrauma hatten;
- wenn Sie regelmäßig Alkohol trinken (siehe „Einnahme von Mysimba zusammen mit Alkohol“);
- wenn Sie regelmäßig Arzneimittel anwenden, die Ihnen helfen zu schlafen (Beruhigungsmittel);
- wenn Sie derzeit abhängig von oder süchtig nach Kokain oder anderen stimulierenden Stoffen sind;
- wenn Sie Diabetes haben und deswegen Insulin oder orale Arzneimittel anwenden, die einen niedrigen Blutzuckerspiegel (Hypoglykämie) verursachen können; oder
- wenn Sie Arzneimittel einnehmen, die das Risiko von Krampfanfällen erhöhen können (siehe „Einnahme von Mysimba zusammen mit anderen Arzneimitteln“)

Wenn Sie einen Krampfanfall (epileptischen Anfall) haben, müssen Sie die Einnahme von Mysimba abbrechen und sofort Ihren Arzt informieren.

Sie müssen die Einnahme von Mysimba sofort abbrechen und Ihren Arzt informieren, wenn bei Ihnen nach Einnahme dieses Arzneimittels irgendwelche Symptome einer **allergischen Reaktion** auftreten,

wie Schwellungen von Hals, Zunge, Lippen oder Gesicht, Schwierigkeiten beim Schlucken oder Atmen, Schwindelgefühl, Fieber, Ausschlag, Muskelschmerzen oder Gelenkschmerzen, Juckreiz oder Nesselausschlag (Siehe Abschnitt 4).

#### **Sie sollten mit Ihrem Arzt sprechen, vor allem, wenn:**

- Sie vor der Einnahme von Mysimba einen **hohen Blutdruck** haben, da er schlimmer werden kann. Ihr Blutdruck und Ihr Puls werden vor und während der Einnahme von Mysimba gemessen. Wenn Ihr Blutdruck oder Ihr Puls sich deutlich erhöhen, müssen Sie möglicherweise die Einnahme von Mysimba beenden.
- Sie eine unkontrollierte **koronare Herzkrankheit** haben (eine Herzerkrankung, die durch schlechte Durchblutung der Gefäße im Herz verursacht wird) mit Symptomen wie Angina pectoris (gekennzeichnet durch Schmerzen in der Brust) oder kürzlich einen Herzinfarkt hatten.
- Sie eine Erkrankung haben oder hatten, die die Durchblutung im Gehirn beeinflusst (**zerebrovaskuläre Erkrankung**).
- Sie vor der Einnahme von Mysimba unter **Leberproblemen** gelitten haben.
- Sie vor der Einnahme von Mysimba unter **Nierenproblemen** gelitten haben.
- Sie zur **Manie** neigen (Gefühl von Hochstimmung, Aufgedrehtsein, was zu ungewöhnlichem Verhalten führt).

#### **Ältere Menschen**

Wenn Sie 65 Jahre oder älter sind, sollten Sie bei der Einnahme von Mysimba vorsichtig sein. Mysimba wird nicht empfohlen, wenn Sie über 75 Jahre alt sind.

#### **Kinder und Jugendliche**

Es wurden keine Studien bei Kindern und Jugendlichen unter 18 Jahren durchgeführt. Daher soll Mysimba bei Kindern und Jugendlichen unter 18 Jahren nicht angewendet werden.

#### **Einnahme von Mysimba zusammen mit anderen Arzneimitteln**

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

#### **Mysimba darf nicht zusammen eingenommen werden mit**

- **Monoaminoxidase-Hemmern** (Arzneimittel zur Behandlung von Depressionen oder Parkinson-Krankheit) z. B. Phenelzin, Selegilin oder Rasagilin. Sie müssen die Einnahme dieser Arzneimittel mindestens 14 Tage vor Beginn der Einnahme von Mysimba beenden (siehe „Mysimba darf nicht eingenommen werden“).
- **Opiaten und Opiat-haltigen Arzneimitteln**, zum Beispiel zur Behandlung von Husten und Erkältung (z. B. Mischungen, die Dextromethorphan oder Codein enthalten), Opiatabhängigkeit (z. B. Methadon), Schmerzen (z. B. Morphin und Codein), Durchfall (z. B. Peregoric). Sie müssen die Einnahme von Opiaten und opiathaltigen Arzneimitteln mindestens 7 bis 10 Tage vor Beginn der Einnahme von Mysimba beendet haben. Ihr Arzt wird möglicherweise einen Bluttest machen, um sicherzustellen, dass Ihr Körper frei von diesen Arzneimitteln ist, bevor er die Behandlung durchführt. Naltrexon blockiert die Wirkung von Opiaten; wenn Sie höhere Dosen eines Opiats einnehmen, um die blockierende Wirkung von Naltrexon zu umgehen, können Sie eine akute Opioidvergiftung bekommen, die möglicherweise lebensgefährlich sein kann. Nach Beendigung der Behandlung mit Mysimba reagieren Sie möglicherweise empfindlicher auf niedrige Dosen von Opiaten (siehe „Mysimba darf nicht eingenommen werden“).

#### **Informieren Sie Ihren Arzt, wenn Sie eines der folgenden Arzneimittel einnehmen, da Ihr Arzt Sie engmaschig auf Nebenwirkungen überwachen wird,**

- Arzneimittel, die das Risiko für Krampfanfälle erhöhen, wenn sie allein oder in Kombination mit Naltrexon/Bupropion genommen werden, wie z. B.
  - Arzneimittel gegen Depressionen und andere psychische Probleme;

- Steroide (außer Tropfen, Cremes oder Lotionen für Augen- und Hautprobleme oder Inhalatoren für Atembeschwerden wie Asthma);
- Arzneimittel zur Vorbeugung gegen Malaria;
- Chinolone (Antibiotika wie Ciprofloxacin zur Behandlung von Infektionen);
- Tramadol (Schmerzmittel, gehört zur Klasse der Opiate);
- Theophyllin (zur Behandlung von Asthma);
- Antihistaminika (Arzneimittel zur Behandlung von Heuschnupfen, Juckreiz und anderen allergischen Reaktionen), die Schläfrigkeit verursachen können (z. B. Chlorphenamin); Arzneimittel zur Senkung der Blutzuckerspiegel (z. B. Insulin, Sulfonylharnstoffe wie Glyburid oder Glibenclamid, sowie Meglitinide wie Nateglinid oder Repaglinid);
- Arzneimittel, die Ihnen helfen zu schlafen (Beruhigungsmittel wie Diazepam).
- Arzneimittel zur Behandlung von **Depressionen** (z. B. Desipramin, Venlafaxin, Imipramin, Paroxetin, Citalopram) oder anderen psychischen Problemen (z. B. Risperidon, Haloperidol, Thioridazin);
- Einige Arzneimittel zur Behandlung von **hohem Blutdruck** (Betablocker wie Metoprolol und Clonidin, ein zentral wirkendes Arzneimittel zur Blutdrucksenkung);
- Einige Arzneimittel zur Behandlung von **unregelmäßigem Herzrhythmus** (z. B. Propafenon, Flecainid);
- Einige Arzneimittel zur Behandlung von **Krebs** (z. B. Cyclophosphamid, Ifosphamid, Tamoxifen);
- Einige Arzneimittel zur Behandlung der **Parkinson-Krankheit** (z.B. Levodopa, Amantadin oder Orphenadrin);
- Ticlopidin oder Clopidogrel, die hauptsächlich zur Behandlung von **Herzerkrankungen oder Schlaganfall** angewendet werden;
- Arzneimittel zur Behandlung von **HIV-Infektionen und AIDS**, wie Efavirenz und Ritonavir;
- Arzneimittel zur Behandlung von **Epilepsie** wie Valproat, Carbamazepin, Phenytoin oder Phenobarbital.

Ihr Arzt wird Sie engmaschig auf Nebenwirkungen überwachen und/oder wird möglicherweise die Dosis Ihrer anderen Arzneimittel oder von Mysimba anpassen.

### **Einnahme von Mysimba zusammen mit Alkohol**

Übermäßiger Alkoholkonsum während der Behandlung mit Mysimba bedeutet möglicherweise ein erhöhtes Risiko für Krampfanfälle (epileptische Anfälle), psychische Störungen oder kann Ihre Alkoholtoleranz verringern. Ihr Arzt wird Ihnen möglicherweise empfehlen, während der Einnahme von Mysimba keinen oder möglichst wenig Alkohol zu trinken. Wenn Sie derzeit viel Alkohol trinken, sollten Sie nicht abrupt aufhören, da dies das Risiko für Krampfanfälle erhöht.

### **Schwangerschaft und Stillzeit**

Mysimba sollte während der Schwangerschaft oder Stillzeit nicht angewendet werden.

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

### **Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen**

Mysimbiam kann Schwindel hervorrufen, was Ihre Fähigkeit, sich zu konzentrieren und zu reagieren, herabsetzen kann.

**Wenn Sie sich schwindlig fühlen, dürfen Sie kein Fahrzeug führen oder Maschinen bedienen.**

### **Mysimba enthält Lactose (eine Zuckerart)**

Bitte nehmen Sie dieses Arzneimittel daher erst nach Rücksprache mit Ihrem Arzt ein, wenn Ihnen bekannt ist, dass Sie unter einer Unverträglichkeit gegenüber bestimmten Zuckern leiden.

### 3. Wie ist Mysimba 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.

Die Anfangsdosis beträgt in der Regel eine Tablette (8 mg Naltrexonhydrochlorid / 90 mg Bupropionhydrochlorid) einmal täglich morgens. Die Dosis wird dann schrittweise wie folgt angepasst:

- **Woche 1:** Einmal täglich eine Tablette, morgens
- **Woche 2:** Zweimal täglich eine Tablette, eine morgens und eine abends
- **Woche 3:** Drei Tabletten täglich, zwei morgens und eine abends
- **Woche 4 und folgende:** Zweimal täglich zwei Tabletten, zwei morgens und zwei abends

Die empfohlene Tageshöchstdosis von Mysimba beträgt zwei Tabletten zweimal täglich. 16 Wochen nach Behandlungsbeginn und danach einmal jährlich wird Ihr Arzt überprüfen, ob Sie Mysimba weiterhin einnehmen sollen.

Wenn Sie **Leber- oder Nierenprobleme** haben, oder wenn Sie **älter als 65 Jahre** sind und abhängig von der Schwere Ihrer Probleme, kann Ihr Arzt sorgfältig prüfen, ob dieses Arzneimittel für Sie geeignet ist oder er empfiehlt die Einnahme einer anderen Dosis, und Sie genauer auf mögliche Nebenwirkungen überwachen. Wenn Sie hohe Blutzuckerwerte (Diabetes) haben oder wenn Sie älter als 65 Jahre sind wird Ihr Arzt vor Beginn der Behandlung mit Mysimba möglicherweise Ihr Blut untersuchen, um zu entscheiden, ob Sie dieses Arzneimittel oder eine andere Dosis einnehmen sollten.

Dieses Arzneimittel ist zum Einnehmen. Schlucken Sie die Tabletten als Ganzes. Nicht zerschneiden, kauen oder zerdrücken. Die Tabletten sollten bevorzugt mit Nahrung eingenommen werden.

#### **Wenn Sie eine größere Menge Mysimba eingenommen haben, als Sie sollten**

Wenn Sie zu viele Tabletten eingenommen haben, ist das Risiko größer, dass Sie einen Krampfanfall erleiden oder andere Nebenwirkungen auftreten, die denen in Abschnitt 4 beschriebenen Nebenwirkungen ähnlich sind. **Warten Sie nicht ab**, sondern informieren Sie sofort Ihren Arzt oder die Notfallaufnahme des nächstgelegenen Krankenhauses.

#### **Wenn Sie die Einnahme von Mysimba vergessen haben**

Lassen Sie die vergessene Dosis aus und nehmen die nächste Dosis zur gewohnten Zeit. Nehmen Sie nicht die doppelte Menge ein, wenn Sie die vorherige Einnahme vergessen haben,

#### **Wenn Sie die Einnahme von Mysimba abbrechen**

Sie müssen Mysimba möglicherweise für mindestens 16 Wochen einnehmen, damit es seine volle Wirkung entfalten kann. **Beenden Sie die Einnahme von Mysimba nicht, ohne zuvor mit Ihrem Arzt zu sprechen.**

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.

##### **Schwerwiegende Nebenwirkungen**

Informieren Sie sofort Ihren Arzt oder Apotheker, falls Sie eine der folgenden schwerwiegenden Nebenwirkungen bemerken:

- **Krampfanfälle (epileptische Anfälle):**  
Selten - kann bis zu 1 von 1 000 Behandelten betreffen, die Mysimba mit einem Risiko für Krampfanfälle einnehmen.  
Symptome von Krampfanfällen sind z. B. Konvulsionen und üblicherweise Verlust des Bewusstseins. Wenn jemand einen Krampfanfall hatte, ist er danach möglicherweise verwirrt und hat keine Erinnerung daran, was passiert ist. Krampfanfälle sind wahrscheinlicher, wenn Sie zu viel einnehmen, wenn Sie einige andere Arzneimittel einnehmen oder ein erhöhtes Risiko für Krampfanfälle haben (siehe Abschnitt 2).

##### **Andere mögliche Nebenwirkungen sind:**

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

- Übelkeit, Erbrechen
- Bauchschmerzen
- Verstopfung
- Kopfschmerzen
- Schlafstörungen (Sie sollten Mysimba nicht kurz vor dem Schlafengehen einnehmen)
- Angst, Unruhe
- Gelenk- und Muskelschmerzen

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

- niedrige Zahl an bestimmten weißen Blutkörperchen (niedrige Lymphozytenwerte)
- Schwindel oder Drehschwindel
- sich „wacklig“ fühlen (Tremor)
- vermehrte Energie, Reizbarkeit
- sich depressiv fühlen, Störung der Gemütslage
- Schüttelfrost, Fieber
- verminderter Appetit, Durchfall
- verändertes Geschmackempfinden (Geschmacksstörung), Mundtrockenheit, Zahnschmerzen
- Konzentrationsschwierigkeiten
- Gefühl der Müdigkeit (Fatigue), Schläfrigkeit oder Mangel an Energie (Lethargie)
- Klingeln in den Ohren (Tinnitus)
- schneller oder unregelmäßiger Herzschlag;
- Hitzewallungen
- tränende Augen
- Schmerzen im Oberbauch
- verzögerte Ejakulation
- Brustschmerzen Veränderungen im Elektrokardiogramm (Aufzeichnung der elektrischen Aktivität des Herzens)
- übermäßiges Schwitzen (Hyperhidrose)
- Nesselsucht, Ausschlag, Juckreiz (Pruritus)
- Haarausfall (Alopezie)

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

- Lippenherpes (orale Herpes)
- Juckreiz, Blasen, Rissbildung, Abschuppen der Haut zwischen den Zehen (Fußpilz oder Tinea Pedis)

- geschwollene Drüsen im Nacken, unter der Achsel oder in der Leiste (Lymphadenopathie)
- übermäßiger Verlust von Körperflüssigkeit (Dehydratation)
- Appetitverlust (Anorexie)
- gesteigerter Appetit, Gewichtszunahme
- ungewöhnliche Träume, Alpträume
- Erröten
- Nervosität, sich „weggetreten“ fühlen, Spannung, Unruhe, Stimmungsschwankungen, Halluzinationen, Verwirrtheit, schweres Misstrauen (Paranoia), Desorientiertheit
- Verlust des sexuellen Verlangens,
- Zittern des Kopfes oder eines Gliedes, das sich verschlimmert, wenn Sie versuchen, eine bestimmte Funktion auszuführen (Intentionstremor),
- Gleichgewichtsstörungen
- Gedächtnisschwund (Amnesie), psychische Beeinträchtigung,
- fast ohnmächtig werden (Präsynkope)
- Reisekrankheit
- Ohrenschmerzen, Ohrenbeschwerden
- Sehstörungen, verschwommenes Sehen, Augenreizung, Schmerzen oder Schwellung, erhöhte Lichtempfindlichkeit (Photophobie)
- nasale Beschwerden, verstopfte Nase, laufende Nase, Niesen, Sinusstörungen
- Halsschmerzen, Zunahme von Schleim, der ausgehustet wird, Atembeschwerden, Stimmstörungen, Husten, Gähnen
- schwankender oder erhöhter Blutdruck (zeitweise schwer)
- Schmerzen im Unterbauch
- Aufstoßen
- Schwellung der Lippen
- Auftreten von frischem Blut aus dem Anus in der Regel im oder mit dem Stuhl (Hämatochezie)
- Durchbruch eines Organs oder des das Organ umfassenden Gewebes durch die Wand der Körperhöhle, in der es normalerweise liegt (Hernie)
- Wind (Blähungen), Hämorrhoiden, Geschwüre, Karies
- Entzündung der Gallenblase (Cholezystitis)
- Ein Problem mit der Wirbelsäule, bei dem die Bandscheibe zwischen zwei Knochen (Wirbelkörpern) austritt/Bandscheibenvorfall)
- Schmerzen in Kiefer und Leiste
- Eine Störung, gekennzeichnet durch einen plötzlichen unwiderstehlichen Drang zum Wasserlassen (Harndrang), ungewöhnlich häufiges Wasserlassen, Schmerzen beim Wasserlassen
- unregelmäßige Monatsblutung, Blutung aus der Scheide, Trockenheit der weiblichen Vulva und Scheide
- Schwierigkeiten, eine Erektion zu bekommen oder zu halten
- Krankheitsgefühl, Schwäche (Asthenie)
- Durst, Hitzegefühl
- Kältegefühl der Extremitäten (Hände, Füße)
- erhöhtes Kreatinin im Blut (Hinweis auf Verlust der Nierenfunktion)
- Erhöhte Leberenzyme und Bilirubinwerte, Lebererkrankungen, Hepatitis
- verminderter Hämatokritwert (Hinweis auf Mangel an roten Blutkörperchen)
- Akne, fettige Haut

**Selten** (kann bis zu 1 von 1 000 Behandelten betreffen)

- ungewöhnliche Blutungen oder Blutergüsse unter der Haut
- Veränderungen der Blutzuckerwerte
- sich gereizt oder feindselig fühlen
- Suizidgedanken, Suizidversuche, Gefühl, sich selbst von außerhalb des Körpers zu beobachten, oder Gefühl der Unwirklichkeit der Umgebung (Depersonalisation)
- Muskelsteifigkeit, unkontrollierte Bewegungen, Probleme beim Gehen oder der Koordination
- Gedächtnisstörung
- Ohnmacht

- Kribbeln oder Taubheitsgefühl in den Händen oder Füßen
- Erweiterung der Blutgefäße, niedriger Blutdruck, wenn Sie aus dem Sitzen oder Liegen aufstehen (orthostatische Hypotonie)
- Ihre Haut oder das Weiße in Ihren Augen wird gelb (Gelbsucht)
- Erythema multiforme (eine schwere Hauterkrankung, die den Mund und andere Teile des Körpers betreffen kann, mit roten, oft juckenden Flecken, beginnend an den Gliedmaßen), Stevens-Johnson-Syndrom (eine seltene Hautkrankheit mit schwerwiegender Blasenbildung und Blutungen an Lippen, Augen, Mund, Nase und Geschlechtsstellen)
- Verschlimmerung einer Psoriasis (verdickte rote Flecken auf der Haut)
- Muskelzucken
- Harnverhaltung

**Sehr selten** (kann bis zu 1 von 10 000 Behandelten betreffen)

- Schwellungen von Augenlidern, Gesicht, Lippen, Zunge, oder Hals, die das Atmen sehr erschweren können (Angioödem) plötzliche lebensbedrohliche allergische Reaktion (anaphylaktischer Schock)
- fixe, irrationale Vorstellungen (Wahnvorstellungen), Aggression
- abnormer Muskelabbau, der zu Nierenproblemen führen kann (Rhabdomyolyse)

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

- Psychose
- Beschwerden im Bauch
- Verdauungsbeschwerden (Indigestion)

### **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 über [das in Anhang V aufgeführte nationale Meldesystem](#) anzeigen. Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

## **5. Wie ist Mysimba aufzubewahren?**

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

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

Nicht über 30°C lagern.

Entsorgen Sie Arzneimittel nicht im Abwasser oder Haushaltsabfall. 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 Mysimba enthält

- **Die Wirkstoffe sind:** Naltrexonhydrochlorid und Bupropionhydrochlorid. Jede Tablette enthält 8 mg Naltrexonhydrochlorid, entsprechend 7,2 mg Naltrexon und 90 mg Bupropionhydrochlorid, entsprechend 78 mg Bupropion.
- **Die sonstigen Bestandteile sind:**  
**Tablettenkern:** mikrokristalline Cellulose, Hypromellose, Lactose, Lactose-Monohydrat (siehe Abschnitt 2 „Mysimba enthält Lactose“), Cysteinhydrochlorid, Crospovidon Typ A, Magnesiumstearat (Ph.Eur.), Hypromellose, Natriumedetat (Ph.Eur.), hochdisperses Siliciumdioxid, und Indigocarmin-Aluminiumsalz (E132).  
**Filmüberzug:** Poly(vinylalkohol), Titandioxid (E171), Macrogol 3350, Talkum und Indigocarmin-Aluminiumsalz (E132).

### Wie Mysimba aussieht und Inhalt der Packung

Mysimba Retardtabletten sind blaue, bikonvexe, runde Tabletten mit der Prägung „NB-890“ auf einer Seite. Mysimba ist verfügbar in Packungen mit 28, 112 Tabletten. Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr gebracht.

### Pharmazeutischer Unternehmer

Orexigen Therapeutics Ireland Limited  
2nd Floor  
Palmerston House, Fenian Street  
Dublin 2  
Irland

### Hersteller

Central Pharma Contract Packaging Ltd.  
Caxton Road, Bedford, Bedfordshire, MK41 0XZ  
Vereinigtes Königreich

Falls Sie weitere Informationen über das Arzneimittel wünschen, setzen Sie sich bitte mit dem örtlichen Vertreter des pharmazeutischen Unternehmers in Verbindung.

#### **Belgique/België/Belgien**

Orexigen Therapeutics Ireland Limited  
Tel. 0800-795-10

#### **България**

PharmaSwiss EOOD  
Тел.: 00 800 21 00 173

#### **Česká republika**

PharmaSwiss Česká republika s.r.o.  
Tel: 800 090 424

#### **Danmark**

Navamedic AB  
Tel. 8025-3432

#### **Deutschland**

CHEPLAPHARM Arzneimittel GmbH  
Tel. 0800-183-2002

#### **Eesti**

PharmaSwiss Eesti OÜ  
Tel: 800 0100703

#### **Lietuva**

UAB „PharmaSwiss“  
Tel. 880 033 407

#### **Luxembourg/Luxemburg**

Orexigen Therapeutics Ireland Limited  
Tel. 800-2-3603

#### **Magyarország**

Valeant Pharma Magyarország Kft.  
Tel: 06 8 010 9471

#### **Malta**

Orexigen Therapeutics Ireland Limited  
Tel. +44 1223771222

#### **Nederland**

Orexigen Therapeutics Ireland Limited  
Tel. 0-800-022-8673

#### **Norge**

Navamedic AB  
Tel. 800-69-888

**Ελλάδα**

PharmaSwiss Hellas A.E.  
Τηλ: 008001 612 2030 465

**España**

Laboratorios Farmacéuticos ROVI, S.A.  
Tel.: 90 0808093

**France**

Orexigen Therapeutics Ireland Limited  
Tel. 0800-917765

**Hrvatska**

PharmaSwiss d.o.o.  
Tel: 0 800 666 437

**Ireland**

Consilient Health Limited  
Tel. 1-800-902-210

**Ísland**

Navamedic AB  
Tel. +45 89871665

**Italia**

Bruno Farmaceutici S.p.A.  
Tel. 800-781-623

**Κύπρος**

M.S. Jacovides & Co Ltd  
Tel: 800 90 819

**Latvija**

UAB „PharmaSwiss“  
Tel: 800 05400

**Liechtenstein**

Orexigen Therapeutics Ireland Limited  
Tel. +49 89121409178

**Österreich**

CHEPLAPHARM Arzneimittel GmbH  
Tel. 0800-298403

**Polska**

Valeant Pharma Poland sp. z.o.o.  
Tel.: 00 800 112 47 68

**Portugal**

Orexigen Therapeutics Ireland Limited  
Tel. 800-819-976

**România**

Valeant Pharma SRL  
Tel: 0 800 896 562

**Slovenija**

PharmaSwiss d.o.o.  
Tel: 0800 81 944

**Slovenská republika**

Valeant Slovakia s.r.o.  
Tel: 0800 606 097

**Suomi/Finland**

Navamedic AB  
Puh. 0800-912-717

**Sverige**

Navamedic AB  
Tel. 0200-336-733

**United Kingdom**

Consilient Health Limited  
Tel. 0800-051-6402

**Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im Januar 2018.**

**Weitere Informationsquellen**

Ausführliche Informationen zu diesem Arzneimittel sind auf den Internetseiten der Europäischen Arzneimittel-Agentur verfügbar: <http://www.ema.europa.eu>.