# ratiopharm Information für Anwender

Gebrauchsinformation:

## **Baclofen**ratiopharm® 25 mg Tabletten

Wirkstoff: Baclofen

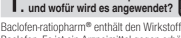
Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, bevor Sie mit der Einnahme dieses Arzneimittels beginnen, denn sie enthält wichtige Informationen.

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

Informationen





Baclofen. Es ist ein Arzneimittel gegen erhöhte Muskelspannung (Myotonolytikum). Ihr Arzt hat Ihnen oder Ihrem Kind dieses Arznei-

Was ist Baclofen-ratiopharm®

mittel zur Behandlung Ihrer bzw. seiner Erkrankung Baclofen-ratiopharm® wird angewendet zur

Reduzierung und Linderung einer erhöhten Muskelspannung (Spastizität), die bei verschiedenen Erkrankungen wie Zerebralparese, Multiple Sklerose, zerebrovaskulären Ereignissen, Rückenmarkserkrankungen und anderen Erkrankungen des zentralen Nervensystems auftritt.

### ratiopharm® beachten? Baclofen-ratiopharm® darf nicht eingenommen

Was sollten Sie vor der

Einnahme von Baclofen-



### wenn Sie allergisch gegen Baclofen oder einen der in Abschnitt 6. genannten sonstigen Bestand-

- teile dieses Arzneimittels sind. wenn Sie an Epilepsie und anderen zerebralen Anfallsleiden erkrankt sind.
- wenn Sie an unzureichender Nierenfunktion im Endstadium (terminale Niereninsuffizienz) leiden.

Baclofen-ratiopharm® ist nicht geeignet für die Behandlung von erhöhter Muskelspannung (Spastizität) bei Erkrankungen des rheumatischen Formenkreises, Parkinsonismus oder aufgrund von (peripheren) Verletzungen. Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker,

### bevor Sie Baclofen-ratiopharm® einnehmen, wenn Sie an einer der folgenden Erkrankungen leiden:

eingeschränkte Nierenfunktion schwere Leberfunktionsstörungen Störungen der Atmung

- Störungen der Blasenentleerung Magen-Darm-Geschwüre
- akute oder chronische Verwirrtheitszustände schwere psychische Erkrankungen
- Störungen der Hirndurchblutung (zerebro-
- vaskuläre Störungen) bulbär-paralytische Symptome (z. B. verlangsamte,
- verwaschene, nasale Sprache, Schluck-, Kau-, evtl. auch Atemstörungen, Kehlkopflähmung) Syringomyelien (bestimmte Erkrankung des
- Rückenmarks mit schlaffer Lähmung im Schulterbereich und ausgeprägtem Schwund [Atrophie] der betroffenen Muskulatur) akute Vergiftung, z. B. mit Alkohol oder Schlafmitteln
- Arzneimittelmissbrauch oder -abhängigkeit in Ihrer Vorgeschichte Zu Beginn der Therapie sind häufige Kontrollen
- notwendig, um mögliche Nebenwirkungen wie allgemeine Muskelschwäche und u. U. abrupten

Tonusverlust (Sturzgefahr!), Müdigkeit oder Verwirrtheitszustände rasch zu erkennen und eine Dosisanpassung vornehmen zu können. Wenn Sie an Leberfunktionsstörungen oder Zuckerkrankheit (Diabetes mellitus) leiden, sollten Ihre

Laborwerte regelmäßig überprüft werden, um sicherzustellen, dass sich Ihre Grunderkrankung nicht verschlechtert. Wenn Ihre Nierenfunktion fast zum Erliegen gekommen ist (Niereninsuffizienz im Endstadium), wird der Arzt Ihnen Baclofen-ratiopharm® nur geben,

wenn der Nutzen das Risiko überwiegt (siehe 3. "Wie ist Baclofen-ratiopharm® einzunehmen?"). Besondere Vorsicht ist erforderlich, wenn Baclofen $ratio pharm ^{ @ } \ mit \ Arzneimitteln \ oder \ Medizin produkten$ kombiniert wird, die die Nierenfunktion erheblich beeinflussen. Die Nierenfunktion soll engmaschig

überwacht und die Tagesdosis von Baclofenratiopharm® entsprechend angepasst werden, um eine Vergiftung mit Baclofen zu vermeiden. Neben der Unterbrechung der Therapie kann als

alternative Behandlung eine außerplanmäßige Hämodialyse bei Patienten mit Baclofen-Vergiftung eingesetzt werden. Hämodialyse entfernt wirksam Baclofen aus dem Körper, lindert die klinischen Zeichen einer Überdosierung und verkürzt die Erholungszeit. Wenn Sie schwanger sind und Baclofen-

ratiopharm® während Ihrer Schwangerschaft einnehmen, kann Ihr Baby direkt nach der Geburt Krämpfe und andere Symptome einer abrupten Beendigung der Baclofen-Gabe haben (siehe 4. "Abruptes Absetzen von Baclofen"). Ihr Arzt muss Ihrem Baby möglicherweise niedrige Dosen

Baclofen-ratiopharm® geben und eine schrittweise

Reduzierung vornehmen, um die Symptome zu

kontrollieren.

wurden, entwickelten Gedanken daran, sich selbst zu verletzen oder sich das Leben zu nehmen, oder sie haben versucht sich das Leben zu nehmen. Die meisten dieser Personen litten zusätzlich an Depressionen, hatten übermäßige Alkoholmengen zu sich genommen oder neigten bereits zu Selbstmordgedanken. Wenn Sie zu irgendeinem Zeitpunkt daran denken, sich selbst zu verletzen oder sich das Leben zu nehmen, sprechen Sie unverzüglich mit Ihrem Arzt oder begeben Sie sich in ein Krankenhaus. Bitten Sie außerdem einen Verwandten oder einen engen Freund, Ihnen mitzuteilen, wenn dieser wegen irgendwelcher Veränderungen Ihres Verhaltens besorgt ist, und bitten Sie ihn, diese Packungsbeilage zu lesen.

Manche Personen, die mit Baclofen behandelt

#### Kinder und Jugendliche Baclofen-ratiopharm® ist für Kinder mit einem

Körpergewicht unter 33 kg nicht geeignet.

### Altere Patienten

Die Erfahrung mit Baclofen-ratiopharm® zeigt, dass es bei dieser Patientengruppe häufiger zu Nebenwirkungen kommen kann. Daher sollten ältere Patienten sorgfältig hinsichtlich des Auftretens von Nebenwirkungen überwacht werden. Einnahme von Baclofen-ratiopharm®

### zusammen mit anderen Arzneimitteln Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie

andere Arzneimittel eingenommen/angewendet haben oder beabsichtigen andere Arzneimittel einzunehmen/anzuwenden. Bei gleichzeitiger Einnahme anderer Muskelrelaxanzien oder von Medikamenten, die einen dämpfenden Einfluss auf Funktionen des zentralen Nervensystems haben (Psychopharmaka, Schlaf-

andere Arzneimittel einnehmen/anwenden, kürzlich

mittel, sedierende Antidepressiva, Lithium, Substanzen mit morphinartiger Wirkung), kann es zu gegenseitiger Wirkungsverstärkung kommen. Insbesondere ist gleichzeitiger Alkoholgenuss zu vermeiden, da die Wechselwirkungen mit Alkohol unvorhersehbar sind. Die gleichzeitige Einnahme von Baclofen-ratiopharm®

und blutdrucksenkenden Medikamenten (Antihypertensiva) kann zu einer verstärkten Blutdrucksenkung führen. In diesen Fällen ist daher eine besonders sorgfältige Blutdruckkontrolle erforderlich. Die Behandlung mit Baclofen kann möglicherweise in

Einzelfällen zu einer Erhöhung bestimmter Leberwerte (SGOT, SGPT) führen. Dies muss bei einer Bewertung von Laborwerten mit in Betracht gezogen werden. Arzneimittel oder Medizinprodukte, die die Nierenfunktion erheblich beeinflussen, können die

Ausscheidung von Baclofen soweit verringern, dass mit toxischen Effekten gerechnet werden muss (siehe "Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen"). Einnahme von Baclofen-ratiopharm®

### zusammen mit Nahrungsmitteln und Getränken Während der Einnahme von Baclofen-ratiopharm®

sollten Sie Alkoholgenuss vermeiden, da es zu einer unerwünschten Verstärkung oder einer nicht vorhersehbaren Veränderung der Wirkung des Arzneimittels kommen kann. Schwangerschaft und Stillzeit

#### 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. Es liegen keine hinreichenden Daten für die Verwendung von Baclofen bei Schwangeren vor.

Baclofen-ratiopharm® darf nicht während der Schwangerschaft und Stillzeit verwendet werden, es sei denn, dies ist eindeutig erforderlich. Wenn Sie Baclofen-ratiopharm® während der Schwangerschaft einnehmen müssen, kann Ihr Baby direkt nach der Geburt Krämpfe (epileptische Anfälle) und andere Symptome eines plötzlichen Absetzens der Baclofengabe haben (siehe 4. "Abruptes Absetzen von Baclofen"). Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

### Während der Behandlung mit Baclofen-ratiopharm® kann Ihre Fähigkeit zur aktiven Teilnahme am

Straßenverkehr oder zum Bedienen von Maschinen aufgrund des möglichen Auftretens von Schwindel, Sedierung, Schläfrigkeit und Sehstörungen erheblich beeinträchtigt sein. Bitte beachten Sie besonders, dass der gleichzeitige Genuss von Alkohol diese Beeinträchtigung noch verstärkt. Zu Beginn der Behandlung sollten das Führen von Fahrzeugen, die Bedienung von Maschinen oder andere gefahrvolle Tätigkeiten von der Entscheidung des behandelnden Arztes abhängig gemacht werden, wobei Ihre individuelle Reaktion und die jeweilige Dosierung berücksichtigt werden muss Wenn Sie an gefahrvollen Arbeitsplätzen beschäftigt sind, sollten Sie vom behandelnden Arzt genaue Anweisungen erhalten. Weitere Sicherheitsvorkehrungen Falls ein chirurgischer Eingriff (einschließlich Zahnarzt) geplant ist oder eine Notfallbehandlung nötig

### ist, sollten Sie Ihren Arzt darüber informieren, dass Sie Baclofen-ratiopharm® einnehmen.

Baclofen-ratiopharm® enthält Lactose. Bitte nehmen Sie Baclofen-ratiopharm® erst nach Rücksprache mit Ihrem Arzt ein, wenn Ihnen bekannt ist, dass Sie unter einer Unverträglichkeit gegenüber bestimmten Zuckern leiden.

### Dieses Arzneimittel enthält weniger als 1 mmol

einzunehmen?

(23 mg) Natrium pro Tablette, d. h., es ist nahezu "natriumfrei". Wie ist Baclofen-ratiopharm®

# Absprache mit Ihrem Arzt ein. Fragen Sie bei Ihrem

Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht sicher sind. Die Therapie sollte immer mit einer niedrigen

Nehmen Sie dieses Arzneimittel immer genau nach

Dosierung einschleichend begonnen werden, um Nebenwirkungen möglichst gering zu halten. Die niedrigste optimal wirksame Dosis wird empfohlen. Die optimale Dosis zur Erhaltung der Wirkung ist in jedem Einzelfall individuell zu ermitteln. Die empfohlene Dosis beträgt:

Erwachsene Für die Einleitung der Behandlung stehen niedriger dosierbare Darreichungsformen zu 5 mg bzw. 10 mg Baclofen zur Verfügung. (Bitte deren

Gebrauchsinformation beachten!) Nach der Behandlungseinleitung liegt die optimale Tagesdosis gewöhnlich bei 1 bis 3 Tabletten Baclofen-ratiopharm® (Dosierbereich 30 bis 75 mg Baclofen pro Tag), die auf 2 bis 4 Einzelgaben ver-

teilt werden. Die Tageshöchstdosis beträgt 3 Tabletten Baclofenratiopharm® (entsprechend 75 mg Baclofen pro Tag); nur in seltenen Fällen - in der Regel unter stationären Bedingungen - sind Tagesdosen von 31/2 bis 41/2 Tabletten Baclofen-ratiopharm® (Dosierungsbereich 90 bis 120 mg Baclofen pro

Tag) erforderlich.



Ältere Patienten und Patienten mit erhöhter Muskelspannung zerebralen Ursprungs

Bei älteren und geschwächten Patienten, die unter hirnorganischen Erkrankungen, Herz-Kreislauf-Erkrankungen, unter ungenügender Atemfunktion (Ateminsuffizienz) oder eingeschränkter Leber- und Nierenfunktion leiden, und bei Patienten mit erhöhter Muskelspannung zerebralen Ursprungs sollte die Dosis besonders langsam gesteigert werden. Ihr Arzt wird Sie bezüglich unerwünschter Wirkungen angemessen überwachen.

Patienten mit eingeschränkter Nierenfunktion Wenn Ihre Nierenfunktion eingeschränkt ist, wird Ihr Arzt die Dosis eventuell reduzieren. Bei sehr stark eingeschränkter Nierenfunktion können schon ab Dosen von täglich 5 mg Baclofen Anzeichen einer Überdosierung auftreten.

Wenn Ihre Nierenfunktion fast zum Erliegen gekommen ist (Niereninsuffizienz im Endstadium), wird der Arzt Ihnen Baclofen-ratiopharm® nur geben, wenn der Nutzen das Risiko überwiegt. Es muss eine engmaschige Kontrolle erfolgen, um eine umgehende Diagnose von frühen Anzeichen und/oder Vergiftungserscheinungen (z. B. Schläfrigkeit, Lethargie) stellen zu können.

Kinder und Jugendliche (unter 18 Jahren) Für die Behandlung jüngerer Kinder sowie für die Einleitung der Behandlung älterer Kinder stehen niedriger dosierbare Darreichungsformen zu 5 mg bzw. 10 mg Baclofen zur Verfügung. (Bitte deren Gebrauchsinformation beachten!)

Die Behandlung von Kindern wird dem Körpergewicht angepasst. Sie beginnt normalerweise mit einer sehr geringen Dosierung (entsprechend ungefähr 0,3 mg/kg/Tag), verteilt auf 2 bis 4 Einzeldosen (vorzugsweise verteilt auf 4 Einzeldosen). Dann wird die tägliche Dosierung vorsichtig schrittweise erhöht, bis sie den Anforderungen des jeweiligen Kindes genügt. Die Dosierung kann damit zwischen 0,75 und 2 mg/kg Körpergewicht betragen. Die gesamte Tagesdosis darf für Kinder unter 8 Jahren das Maximum von 40 mg Baclofen/ Tag nicht überschreiten. Für Kinder über 8 Jahren beträgt die maximale Tagesdosis 60 mg Baclofen/ Tag. Baclofen-ratiopharm® ist für Kinder mit einem Körpergewicht unter 33 kg nicht geeignet.

Während der Stillzeit sollte die Dosis möglichst niedrig gehalten werden.

### Art der Anwendung

Zur Verbesserung der Magen-Darm-Verträglichkeit sollten Sie die Tabletten vorzugsweise zu den Mahlzeiten (mit etwas Flüssigkeit) oder mit Milch ein-

Die Tabletten können in gleiche Dosen geteilt werden. Nehmen Sie die Tabletten jeden Tag zur selben Zeit ein. Es wird Ihnen auch dabei helfen, sich daran zu erinnern, wann Sie die Tablette(n) einnehmen müssen. Dauer der Anwendung

### Die Behandlung mit Baclofen ist in der Regel eine

Langzeittherapie. Über die Dauer entscheidet der behandelnde Arzt. Wenn nach längerer Anwendungsdauer (länger als

2 bis 3 Monate) die Behandlung auf ärztliche Anweisung hin beendet werden soll, ist Baclofenratiopharm® nach Anweisung Ihres Arztes schrittweise innerhalb von etwa 3 Wochen abzusetzen. Bei Auftreten schwerwiegender Nebenwirkungen

informieren Sie bitte sofort Ihren Arzt! Hören Sie nicht auf, Baclofen-ratiopharm® einzunehmen, ohne zuvor mit Ihrem Arzt zu sprechen. Bitte sprechen Sie auch mit Ihrem Arzt oder Apotheker, wenn Sie den Eindruck haben, dass die Wirkung von Baclofenratiopharm® zu stark oder zu schwach ist Wenn Sie eine größere Menge von Baclofen-

#### ratiopharm® eingenommen haben, als Sie sollten Wenn Sie mehr Tabletten Baclofen-ratiopharm® eingenommen haben als verordnet, benachrichtigen

Sie sofort einen Arzt. Dieser wird ggf. eine intensive Uberwachung herbeiführen bzw. eine Behandlung einleiten. Bei zu hoher Dosierung können folgende Anzeichen auftreten

Übelkeit und Erbrechen übermäßiger Speichelfluss (Hypersalivation)

- Schwierigkeiten mit der Atmung
- Durchfall
- (Koma) Halluzinationen und Verwirrtheit
- Schläfrigkeit
- körperliche Unruhe Krampfanfälle
- Veränderungen im EEG (Burst-Suppression-Muster und triphasische Wellen)
- Blutdruckabfall oder -anstieg verlangsamter, beschleunigter oder unregel-

Erschlaffen der Muskeln (Muskelhypotonie)

- mäßiger Puls anormale herabgesetzte Körpertemperatur
- Atemprobleme während des Schlafs (Schlafapnoe-Syndrom) Muskelschmerzen, Fieber und dunkler Urin
- (Rhabdomyolyse). Wenn Sie an einer Nierenerkrankung leiden und

als Ihr Arzt Ihnen verordnet hat, können neurologische Symptome einer Überdosierung auftreten (z. B. Schläfrigkeit, Verwirrtheit, Halluzinationen). Da Baclofen vorwiegend über die Niere ausgeschieden wird, sollte ausreichend Flüssigkeit

versehentlich mehr Tabletten eingenommen haben,

zugeführt werden. Bei Patienten mit Nierenversagen kann bei schweren Vergiftungsfällen eine Hämodialyse (auch außerplanmäßig) sinnvoll sein. Wenn Sie die Einnahme von Baclofenratiopharm® vergessen haben Nehmen Sie nicht die doppelte Menge ein, wenn Sie

#### die vorherige Einnahme vergessen haben, sondern setzen Sie die Einnahme wie vorgesehen fort.

Wenn Sie die Einnahme von Baclofenratiopharm® abbrechen Sprechen Sie auf jeden Fall mit Ihrem Arzt, bevor Sie eigenmächtig die Behandlung mit Baclofenratiopharm® unterbrechen oder vorzeitig beenden!

Sie können sonst den Behandlungserfolg gefährden oder es kann zu Absetzerscheinungen kommen (siehe "Dauer der Anwendung" und 4. "Welche Nebenwirkungen sind möglich?").

Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung dieses Arzneimittels haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.

### Welche Nebenwirkungen sind möglich?

Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arzneimittel Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen.

Schläfrigkeit und Sedation sowie häufig Müdigkeit,

Erbrechen und Benommenheit auftreten. Es kann dabei zu einer unerwünschten Schwächung der

verbliebenen Willkürkraft kommen. Diese

dosisabhängig. Besonders zu Behandlungsbeginn, bei zu rascher Dosissteigerung oder bei hohen Dosen, können bei ausreichender muskelentspannender (myotonolytischer) Wirkung sehr häufig Übelkeit,

Das Auftreten von Nebenwirkungen ist

**Häufig** (kann bis zu 1 von 10 Behandelten betreffen) Mundtrockenheit, niedriger Blutdruck, Herzklopfen (Palpitationen), abnehmende Herzleistung, Zittern (Tremor), Bewegungsstörungen (Ataxie), Augenzittern (Nystagmus), gestörte Scharfeinstellung des Auges (Akkommodationsstörungen), Sehstörungen, Kopfschmerzen, Schwindel, Muskelschwäche,

Nebenwirkungen sind meist vorübergehend und

können durch eine Dosisreduktion abgeschwächt

oder aufgehoben werden. Sie sind selten so schwer, dass ein Abbruch der Behandlung notwendig wird.

Muskelschmerzen, Brechreiz, Würgen, Erbrechen, Durchfall, Verstopfung, Magen-Darm-Störungen, Blasenentleerungsstörungen (häufiges Wasserlassen, Bettnässen, Harnzwang), eingeschränkte Atemfunktion (Atemdepression), Hautausschläge (Exantheme) und Nesselsucht, vermehrte Schweißbildung (Hyperhidrosis) sowie Depression, gehobene Stimmungslage (Euphorie) Halluzinationen, Schlafstörungen, Albträume und insbesondere bei älteren Patienten Verwirrtheit.

Selten (kann bis zu 1 von 1.000 Behandelten betreffen)

Schwierigkeiten beim Sprechen, Geschmacksstörungen, Bauchschmerzen, subjektive Missempfindungen (Parästhesien), körperliche Unruhe (Agitiertheit), Harnverhalten, erektile Dysfunktion oder Leberfunktionsstörungen.

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

Überempfindlichkeitsreaktionen und erniedrigte Körpertemperatur (Hypothermie). In sehr seltenen Fällen wurde nach Baclofen-Behandlung eine bestimmte Erkrankung des Gehirns (akute Enzephalopathie) mit EEG-Veränderungen, Desorientiertheit, Zittern, körperlicher Erregbarkeit und Muskelzuckungen beobachtet. Nach Absetzen von Baclofen verschwanden diese Krankheitszeichen wieder.

In einem Fall wurden unwillkürliche Bewegungsstörungen im Gesichtsbereich, wie z. B. Schmatzen, Kaubewegungen und Blinzeln, beobachtet, die nach Absetzen von Baclofen wieder verschwanden.

In einem Fall wird über erhöhte Werte bestimmter Leberenzyme (SGOT, SGPT) berichtet, die dosisabhängig waren und sich nach Absetzen wieder normalisierten (siehe auch unter 2. "Einnahme von Baclofen-ratiopharm® zusammen mit anderen Arzneimitteln"). Nicht bekannt (Häufigkeit auf Grundlage der

verfügbaren Daten nicht abschätzbar) Erhöhter Blutzuckerspiegel. Atemprobleme während des Schlafs (Schlafapnoe-Syndrom).

Wenn Sie an Epilepsie leiden, kann es sein, dass bei Ihnen leichter oder öfter Krampfanfälle auftreten. Bei einigen Patienten traten als paradoxe Reaktion Muskelkrämpfe auf.

### Abruptes Absetzen von Baclofen Nach mehrmonatiger, hochdosierter Baclofen-

Behandlung kann es nach plötzlichem Absetzen der Therapie oder abrupter Dosisreduktion zu Konzentrationsstörungen, Delirium, Verwirrtheit, visuellen und akustischen Halluzinationen, körperlicher Unruhe (Agitiertheit) bis hin zu psychotischen, manischen oder paranoiden Erkrankungen, zum Auftreten lokaler oder generalisierter Krampfanfälle bis hin zum Status epilepticus, zu Dyskinesie, Tachykardie, Hyperthermie, Muskelschmerzen, Fieber und dunkler Urin sowie - als Rebound-Erscheinung - zu einer zeitweisen Verstärkung der Spastizität kommen. Nach dem abrupten Absetzen der intrathekalen Formulierung von Baclofen-ratiopharm® wurde ein

klinisches Bild beschrieben, das einer autonomen Dysreflexie, maligner Hyperthermie, einem malignen neuroleptischen Syndrom oder anderen Zuständen ähnelte, die mit einem Zustand gesteigerten Stoffwechsels oder einem ausgedehnten Zerfall von Muskelgewebe einhergehen. Außer bei Auftreten schwerwiegender Nebenwirkungen sollte Baclofen nach längerer

Anwendungsdauer (länger als 2 bis 3 Monate) nur ausschleichend innerhalb von etwa 3 Wochen abgesetzt werden. 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 Neben-

wirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden. Wie ist Baclofen-ratiopharm® 5. aufzubewahren?

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf dem Etikett und den Blisterpackungen nach "Verwendbar bis" angegebenen Verfalldatum nicht mehr ver-

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder

unzugänglich auf.

wenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats. Nicht über 25 °C lagern. In der Originalverpackung aufbewahren, um den Inhalt vor Feuchtigkeit zu schützen.

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.

Inhalt der Packung und weitere

Der Wirkstoff ist Baclofen Jede Tablette enthält 25 mg Baclofen. Die sonstigen Bestandteile sind:

Was Baclofen-ratiopharm® enthält

**6.** Informationen



### Mikrokristalline Cellulose, Lactose, Carboxymethylstärke-Natrium (Typ A) (Ph.Eur.), Calcium-

hydrogenphosphat-Dihydrat, Magnesiumstearat

20, 50 und 100 Tabletten erhältlich.

(Ph.Eur.), Hochdisperses Siliciumdioxid. Wie Baclofen-ratiopharm® aussieht und Inhalt der Packung Weiße, runde, flache Tablette mit Bruchkerbe auf einer Seite. Baclofen-ratiopharm® 25 mg ist in Packungen mit

größen in den Verkehr gebracht. Pharmazeutischer Unternehmer ratiopharm GmbH

Es werden möglicherweise nicht alle Packungs-

Graf-Arco-Str. 3 89079 Ulm Hersteller

Merckle GmbH Ludwig-Merckle-Str. 3 89143 Blaubeuren

Versionscode: Z08

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im August 2019.

10020083 H312179.02-Z08