

Apotheken und Medikamente im Vergleich

Zum Medikament \rightarrow

Zolpidem HEXAL® 10 mg Filmtabletten

Zolpidemtartrat (Ph.Eur.)

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



Was ist Zolpidem HEXAL und wofür wird es angewendet? Zolpidem HEXAL ist ein Schlafmittel aus der Gruppe der

Benzodiazepin-ähnlichen Wirkstoffe. Es ist zur Kurzzeitbehandlung von Schlafstörungen bei

Erwachsenen angezeigt.

Wenden Sie dieses Arzneimittel nicht langfristig an. Die Dauer der Behandlung sollte so kurz wie möglich sein, weil das Risiko einer Abhängigkeit mit zunehmender Behandlungsdauer steigt.

Eine Behandlung mit Benzodiazepinen und Benzodiazepin-ähnlichen Wirkstoffen ist nur bei Schlafstörungen von klinisch bedeutsamem Schweregrad angezeigt, die schwerwiegend oder beeinträchtigend sind oder zu einer massiven Belastung führen.

Was sollten Sie vor der Einnahme von Zolpidem HEXAL beachten?

Zolpidem HEXAL darf nicht eingenommen werden.

- wenn Sie **allergisch** gegen Zolpidem oder einen der in Abschnitt 6 genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind wenn Sie an bestimmten Formen krankhafter Mus-
- kelschwäche leiden (Myasthenia gravis) bei kurzzeitigem Aussetzen der Atmung während
- des Schlafes (Schlaf-Apnoe-Syndrom) wenn Sie an akuter und/oder schwerer Beein-
- trächtigung der Atmung leiden (Ateminsuffizienz) wenn Sie an einer schweren Leberschädigung lei-
- den (Leberinsuffizienz) Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, bevor

Sie Zolpidem HEXAL einnehmen.

Allgemein

Vor Behandlungsbeginn mit Zolpidem HEXAL sollte die Ursache der Schlafstörungen abgeklärt

- werden sollten zugrunde liegende Krankheiten behandelt
- Sprechen Sie mit Ihrem Arzt, bevor Sie die Behandlung

mit Zolpidem HEXAL beginnen, wenn eine der folgenden Bedingungen auf Sie zutrifft: Kurzatmigkeit oder chronische Atembeschwerden

- schwere Leberfunktionsstörung
- (frühere) seelische Erkrankung
- Depression
- (früherer) Alkohol-, Arzneimittel- oder Drogenmiss-
- so genanntes Long-QT-Syndrom (eine erbliche Stö-
- rung des Herzrhythmus) Wenden Sie sich an Ihren Arzt, wenn die Behandlung der Schlafstörungen nach 7-14 Tagen nicht erfolgreich

ist, da dies auf eine psychiatrische oder körperliche Grunderkrankung, die überprüft werden sollte, hindeuten könnte. Gewöhnung

Nach wiederholter Einnahme über mehrere Wochen kann es zu einer Abschwächung der schlaffördernden

Wirkung kommen. Abhängigkeit Die Anwendung von Zolpidem HEXAL kann zur Ent-

wicklung von Missbrauch und/oder körperlicher und

psychischer Abhängigkeit führen. Das Risiko einer Abhängigkeit steigt mit der Dosis und der Dauer der Behandlung und ist größer, wenn Zolpidem länger als 4 Wochen angewendet wird. Das Risiko von Missbrauch und Abhängigkeit ist größer bei Patienten mit einer seelischen Erkrankung und/oder Alkohol-, Drogen- oder Medikamentenmissbrauch in der Vorgeschichte. Informieren Sie Ihren Arzt, wenn Sie jemals an einer seelischen Erkrankung gelitten haben oder wenn Sie missbräuchlich Alkohol, Drogen oder Medikamente angewendet haben oder davon abhängig waren. Entzugserscheinungen/wiederkehrende Schlaflosigkeit Wenn sich eine körperliche Abhängigkeit entwickelt hat,

wird ein plötzlicher Abbruch der Behandlung von Entzugssymptomen begleitet. Diese können sich in Kopfschmerzen. Muskelschmerzen, außergewöhnlicher

Angst, Spannungszuständen, Ruhelosigkeit, Verwirrtheit und Reizbarkeit äußern. In schweren Fällen können außerdem folgende Erscheinungen auftreten: Realitätsverlust, Selbstisolation, gesteigertes Hörempfinden, Taubheit und/oder kribbeln-Gefühl in den Armen Überempfindlichkeit gegenüber Licht, Geräuschen und

körperlichem Kontakt, Sinnestäuschungen oder epileptische Anfälle. Beim Beenden der Behandlung mit Zolpidem HEXAL oder anderen Beruhigungsmitteln können die Symptome, die zu einer Behandlung führten, möglicherweise in verstärkter Form wieder auftreten. Als Begleitreaktionen sind Stimmungswechsel, Angstzustände und Ruhelosigkeit möglich. Da das Risiko von Entzugserscheinun-

gen nach plötzlichem Beenden der Behandlung höher ist, muss die Dosis langsam verringert werden.

Die Dauer der Behandlung sollte so kurz wie möglich

sein und 4 Wochen nicht übersteigen. Dieser Zeitraum

darf nur nach erneuter Beurteilung des Zustandsbildes des Patienten verlängert werden.

Dauer der Behandlung

Gedächtnisstörungen (Amnesie) Es können Gedächtnislücken (anterograde Amnesien) verursacht werden. Diese treten meist einige Stunden nach Einnahme von Zolpidem auf. Um dieses Risiko so

gering wie möglich zu halten, sollten Sie sicherstellen, dass Sie 8 Stunden lang ununterbrochen schlafen können (siehe Abschnitt 4). Anwendung bei Suizidgefahr und Depression Einige Studien zeigten bei Patienten, die bestimmte Schlaf- oder Beruhigungsmittel, einschließlich dieses

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

Schlafwandeln und damit verbundene Verhaltens-Zolpidem HEXAL kann dazu führen, dass Patienten während des Schlafs Dinge tun, an die sie sich nach dem Aufwachen nicht erinnern können. Dazu zählen Schlafwandeln, schlafwandelndes oder übermüdetes Führen eines Fahrzeugs ("Schlaffahren"), Zubereiten und Verzehren von Mahlzeiten, Telefonieren oder Ge-

genommen wurde.

schlechtsverkehr. Alkohol und bestimmte Arzneimittel gegen Depressionen oder Angstzustände sowie die Einnahme von hohen Dosen von Zolpidem HEXAL, die über der empfohlenen Höchstdosis liegen, können das Risiko für diese Nebenwirkungen erhöhen. Stürze Die Anwendung von Benzodiazepinen, einschließlich Zolpidem HEXAL, wurde mit einer erhöhten Sturzgefahr in Verbindung gebracht. Die Stürze können durch Nebenwirkungen der Benzodiazepine, wie Muskelschwäche, Schwindel, Benommenheit und Müdigkeit, ausge-

löst werden. Die Sturzgefahr ist bei älteren Patienten erhöht und wenn eine höhere Dosis als empfohlen ein-

Während der Behandlung kann es zu Ruhelosigkeit, ver-

Psychiatrische und "paradoxe" Reaktionen

stärkten Schlafstörungen, Aufgeregtheit, Reizbarkeit, Aggression, Wahnvorstellungen, Wutanfällen, Albträumen, seelischen Erkrankungen, Schlafwandeln, anor-malem Verhalten und anderen Verhaltensstörungen kommen. In solchen Fällen sollte die Behandlung mit Zolpidem HEXAL beendet werden. Derartige Reaktionen treten insbesondere bei älteren Patienten auf.

Psychomotorische Störungen am Tag nach der Einnahme (siehe auch "Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen") Am Tag nach der Einnahme von Zolpidem HEXAL kann das Risiko von psychomotorischen Störungen, ein-

schließlich eingeschränkter Verkehrstüchtigkeit, erhöht Sie dieses Arzneimittel weniger als 8 Stunden vor Ak-

- tivitäten einnehmen, die Ihre volle Aufmerksamkeit Sie eine höhere als die empfohlene Dosis einnehmen
- Sie Zolpidem HEXAL zusammen mit anderen das Zentralnervensystem dämpfenden Arzneimitteln oder mit anderen Arzneimitteln, die Ihre Blutspiegel von Zolpidem HEXAL erhöhen, einnehmen oder wenn Sie gleichzeitig Alkohol trinken oder Drogen einnehmen

Nehmen Sie die gesamte Dosis unmittelbar vor dem Schlafengehen

Nehmen Sie keine weitere Dosis während derselben Nacht.

Selbsttötungsgedanken, Selbsttötungsversuch und Selbsttötung (Suizid)

Das Risiko für Selbsttötung und Selbsttötungsversuche kann bei Patienten, die mit Benzodiazepinen oder anderen Schlafmitteln, wie Zolpidem, behandelt werden, erhöht sein. Sollten bei Ihnen jemals Gedanken daran auftreten, sich selbst zu verletzen oder sich das Leben zu nehmen, wenden Sie sich unverzüglich an einen Arzt oder begeben Sie sich sofort in ein Krankenhaus.

Fragen Sie Ihren Arzt um Rat, wenn einer der oben beschriebenen Warnhinweise auf Sie zutrifft oder in der Vergangenheit zutraf.

Einnahme von Zolpidem HEXAL 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.

Wenn Zolpidem HEXAL zusammen mit den nachfolgen-

den Arzneimitteln eingenommen wird, können Benommenheit und am Tag nach der Einnahme psychomotorische Störungen, einschließlich eingeschränkter Verkehrstüchtigkeit, in verstärkter Form auftreten. Arzneimittel zur Behandlung bestimmter psychischer

- Probleme (Antipsychotika) Schlafmittel (Hypnotika)
 - Beruhigungsmittel oder angstlösende Medikamente

nicht real sind (Halluzinationen).

- Arzneimittel zur Behandlung von Depressionen Arzneimittel zur Behandlung mittelschwerer bis
- schwerer Schmerzen (Narkoanalgetika) Arzneimittel zur Behandlung von Epilepsie
- Narkosemittel Arzneimittel gegen Heuschnupfen, Ausschlag oder
- andere Allergien, die müde machen können (sedierende Antihistaminika)
- muskelerschlaffende Mittel (Muskelrelaxantien) Wenn Sie Zolpidem HEXAL zusammen mit Arzneimitteln zur Behandlung von Depressionen, wie Bupropion, Desipramin, Fluoxetin, Sertralin und Venlafaxin, einneh-

men, kann es vorkommen, dass Sie Dinge sehen, die

Die gleichzeitige Einnahme von Zolpidem HEXAL zusammen mit Fluvoxamin oder Ciprofloxacin wird nicht empfohlen. Bei gleichzeitiger Anwendung von Zolpidem HEXAL und

Opioiden (angewendet bei starken Schmerzen, bei Hus-

ten oder zur Drogenersatztherapie) ist das Risiko für das

Auftreten von Schläfrigkeit, beeinträchtigter Atmung (Atemdepression) und Koma, auch mit tödlichem Ausgang, erhöht. Daher sollte eine gleichzeitige Behandlung nur dann in Erwägung gezogen werden, wenn andere Behandlungsmöglichkeiten nicht zur Verfügung stehen. Wenn Ihnen Ihr Arzt allerdings Zolpidem HEXAL zusammen mit Opioiden verschreibt, wird er die Dosen und die Dauer der gleichzeitigen Anwendung beschränken. Bitte informieren Sie Ihren Arzt über alle Opioide, die Sie anwenden, und halten Sie sich genau an die Dosierungsempfehlungen Ihres Arztes. Es kann hilfreich sein, Ihre Freunde oder Verwandte zu informieren, bei Ihnen auf die oben genannten Anzeichen und Symptome zu achten. Benachrichtigen Sie Ihren Arzt, wenn derartige Symptome bei Ihnen auftreten. Die gleichzeitige Anwendung von Zolpidem zusammen mit Johanniskraut oder Rifampicin (ein Arzneimittel zur Behandlung von Tuberkulose) kann die Wirksamkeit von Zolpidem HEXAL reduzieren.

Die Wirkung von Zolpidem HEXAL kann durch eine gleichzeitige Anwendung von Ketoconazol, einem Pilzmittel, beeinflusst werden. Einnahme von Zolpidem HEXAL zusammen

mit Nahrungsmitteln, Getränken und Alkohol

Während der Behandlung sollten Sie keinen Alkohol zu

sich nehmen, da durch Alkohol die Wirkung von Zolpi-

dem in nicht vorhersehbarer Weise verändert und ver-

stärkt wird. Die Fähigkeit zur Ausübung von Tätigkeiten, die eine erhöhte Konzentration erfordern, wird durch diese Kombination zusätzlich beeinträchtigt. Schwangerschaft und Stillzeit

Schwangerschaft Während der Schwangerschaft wird die Einnahme von Zolpidem HEXAL nicht empfohlen. Wenn Sie schwanger sind, vermuten, schwanger zu sein, oder eine Schwangerschaft planen, fragen Sie Ihren Arzt um Rat. Bei Einnahme während der Schwangerschaft besteht das Risiko, dass es zu Auswirkungen beim Baby kommt.

siko für das Auftreten von Lippen- und Gaumenspalten (manchmal als "Hasenscharte" bezeichnet) bei Neugeborenen gezeigt. Eine verminderte Bewegung und eine verminderte Anpassungsfähigkeit der Herzfrequenz können beim un-

Einige Studien haben ein möglicherweise erhöhtes Ri-

geborenen Kind (Fetus) auftreten, wenn Zolpidem HEXAL während des 2. und/oder 3. Trimesters der Schwangerschaft angewendet wird. Wenn Zolpidem HEXAL am Ende der Schwangerschaft oder während der Geburt angewendet wird, können bei Ihrem Baby Muskelschwäche, erniedrigte Körpertem-

peratur, Ernährungsschwierigkeiten und Schwierigkei-

ten bei der Atmung (Atemdepression) auftreten.

Wenn dieses Arzneimittel im späteren Stadium der Schwangerschaft regelmäßig eingenommen wird, kann Ihr Baby eine körperliche Abhängigkeit entwickeln und ein Risiko für das Auftreten von Entzugserscheinungen wie Unruhe oder Zittern haben. In diesem Fall sollte das Neugeborene nach der Geburt sorgfältig überwacht

werden.

Stillzeit Da Zolpidem in geringen Mengen in die Muttermilch übergeht, sollte Zolpidem HEXAL während der Stillzeit nicht eingenommen werden.

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

Zolpidem HEXAL hat großen Einfluss auf die Verkehrstüchtigkeit und die Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen, Z. B. durch Verhaltensweisen wie schlafwandelndes oder übermüdetes Führen eines Fahrzeugs ("Schlaffahren"). Am Tag nach der Einnahme von Zolpidem HEXAL (wie auch bei anderen Schlafmitteln) sollten Sie sich bewusst sein, dass

- Sie sich benommen, schläfrig, schwindelig oder verwirrt fühlen können
- eine schnelle Entscheidungsfindung länger dauern kann
- Sie verschwommen oder doppelt sehen können
- · Sie weniger aufmerksam sein können.

Ein Zeitraum von mindestens 8 Stunden zwischen der Einnahme von Zolpidem HEXAL und dem Führen von Fahrzeugen, dem Bedienen von Maschinen und dem Arbeiten in Höhe wird empfohlen, um die oben genannten Effekte zu minimieren.

Trinken Sie während der Einnahme von Zolpidem HEXAL keinen Alkohol und nehmen Sie keine anderen Substanzen ein, die sich auf Ihre Psyche auswirken, da sich die oben genannten Effekte verschlimmern können.

Zolpidem HEXAL enthält Lactose

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

Zolpidem HEXAL enthält Natrium

Dieses Arzneimittel enthält weniger als 1 mmol (23 mg) Natrium pro Filmtablette, d. h., es ist nahezu "natriumfrei".

Wie ist Zolpidem HEXAL 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 Filmtablette sollte unmittelbar vor dem Schlafengehen mit Flüssigkeit eingenommen werden.

Die empfohlene Dosis beträgt:

Erwachsene

Die empfohlene Dosis beträgt 10 mg Zolpidemtartrat (entsprechend 1 Filmtablette Zolpidem HEXAL) innerhalb von 24 Stunden. Einigen Patienten kann eine niedrigere Dosis verschrieben werden. Zolpidem HEXAL sollte eingenommen werden: als Einmalgabe

- unmittelbar vor dem Schlafengehen.

Stellen Sie sicher, dass Sie mindestens 8 Stunden nach der Einnahme warten, bevor Sie mit Aktivitäten beginnen, die Ihre volle Aufmerksamkeit erfordern

Nehmen Sie nicht mehr als 10 mg innerhalb von 24 Stunden ein.

Altere und geschwächte Patienten Die empfohlene Dosis beträgt 5 mg. Diese Dosis sollte

nur dann auf 10 mg erhöht werden, wenn die Wirkung unzureichend ist und das Arzneimittel gut vertragen

<u>Leberfunktionsstörungen</u>

Die übliche Anfangsdosis beträgt 5 mg. Ihr Arzt kann die Dosis gegebenenfalls auf 10 mg erhöhen, wenn er dies als sicher erachtet. Nehmen Sie Zolpidem HEXAL nicht ein, wenn Sie

schwerwiegende Leberprobleme haben. Patienten mit vorbestehenden Atemproblemen (chroni-

sche respiratorische Insuffizienz) Es wird eine geringere Dosis empfohlen.

Kinder und Jugendliche

Zolpidem HEXAL sollte aufgrund des Mangels an Daten,

die die Anwendung in dieser Altersgruppe unterstützen, nicht bei Kindern und Jugendlichen unter 18 Jahren angewendet werden. Wie lange sollten Sie Zolpidem HEXAL einneh-

men? Die Dauer der Behandlung sollte so kurz wie möglich sein. Sie sollte einschließlich der schrittweisen Absetz-

phase 4 Wochen nicht übersteigen, da das Risiko für Missbrauch und Abhängigkeit mit der Behandlungsdauer ansteigt. Ihr Arzt kann Ihnen mehr Informationen über die Dauer der Behandlung geben. In Ausnahmefällen kann Ihr Arzt die Behandlungsdauer verlängern. Wenn Sie eine größere Menge von Zolpidem HEXAL eingenommen haben, als Sie sollten

Im Falle einer Überdosierung oder bei Verdacht darauf ist umgehend ein Arzt zu Rate zu ziehen. Bei Überdosierung können Symptome von extremer

Schläfrigkeit bis zu Bewusstlosigkeit, leichtem oder möglicherweise tödlichem Koma auftreten.

Wenn Sie die Einnahme von Zolpidem HEXAL vergessen haben

Nehmen Sie nicht die doppelte Menge ein, wenn Sie die vorherige Einnahme vergessen haben. Setzen Sie die Einnahme von Zolpidem HEXAL wie von Ihrem Arzt verordnet, fort.

Wenn Sie die Einnahme von Zolpidem HEXAL abbrechen Brechen Sie die Einnahme von Zolpidem HEXAL nicht plötzlich ab, da sonst Absetzerscheinungen wie Kopf-

und Muskelschmerzen, ausgeprägte Angst- und Span-

nungszustände, Ruhelosigkeit, Verwirrheit und Reizbar-

keit bei Ihnen auftreten können. Befragen Sie immer Ihren Arzt, wie Sie die Dosis langsam verringern können. Wenn Sie weitere Fragen zur Einnahme dieses Arzneimittels haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apo-

Welche Nebenwirkungen sind

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

möglich?

Beenden Sie die Einnahme von Zolpidem HEXAL und suchen Sie sofort einen Arzt oder ein Krankenhaus auf, Sie eine allergische Reaktion haben (Häufigkeit nicht

bekannt). Die Anzeichen können sein: Hautausschlag, Schluck- oder Atembeschwerden, Schwellungen von Lippen, Gesicht, Rachen oder Zunge

Die folgenden Nebenwirkungen treten insbesondere zu Beginn der Behandlung häufig auf: Schläfrigkeit am Tag, Erschöpfung, verminderte Aufmerksamkeit, Verwirrtheit, Müdigkeit, Kopfschmerzen, Schwindel, Muskelschwäche, Koordinationsprobleme (Ataxie), Doppelt-sehen. Diese Nebenwirkungen verschwinden verschwinden normalerweise bei längerer Behandlungsdauer. Andere manchmal auftretende Nebenwirkungen sind Ma-

gen-Darm-Beschwerden, Änderungen des sexuellen Antriebs und Hautreaktionen. Häufig (kann bis zu 1 von 10 Behandelten betreffen) • Infektionen der oberen oder unteren Atemwege

- Halluzinationen Agitiertheit Albträume sich verschlechternde Schlaflosigkeit
- Depression Schläfrigkeit am Tag
- gedämpfte Empfindung Kopfschmerzen
- Schwindel Gedächtnislücken, die einige Stunden nach der Ein-
- nahme auftreten können (anterograde Amnesie; die Wahrscheinlichkeit hierfür ist erhöht, wenn Sie weni-
- ger als 8 Stunden schlafen) Durchfall

Übelkeit, Erbrechen

- Bauchschmerzen
 - Rückenschmerzen Erschöpfung
 - Gelegentlich (kann bis zu 1 von 100 Behandelten betreffen)
 - Appetitstörung
 - Verwirrtheit
 - Reizbarkeit Ruhelosigkeit
 - Aggression Schlafwandeln
 - euphorische Stimmung
 - juckendes oder prickelndes Gefühl ohne Grund (Parästhesie)
 - unbeabsichtigtes Zittern
 - verschwommenes Sehen
 - Doppeltsehen
 - Gelenkschmerzen Muskelschmerzen
 - Muskelkrämpfe
 - Nackenschmerzen
 - Muskelschwäche Aufmerksamkeitsstörungen
 - Sprechstörungen erhöhte Leberenzyme
 - Hautausschlag

 - Juckreiz übermäßiges Schwitzen
 - Selten (kann bis zu 1 von 1.000 Behandelten betreffen)

Änderungen des sexuellen Antriebs

- verminderte Wachsamkeit
- Koordinationsprobleme (Ataxie)
- verschiedene Formen von Leberschädigung
- Ausschlag mit starkem Juckreiz und Bildung von Beulen (Nesselsucht)
- anormaler Gang

Sehr selten (kann bis zu 1 von 10.000 Behandelten beverschlechterte Sehleistung

- Wahnvorstellungen
- körperliche und psychische Abhängigkeit
- Atemprobleme

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

- Atemprobleme und/oder Juckreiz und Ausschlag, häufig als allergische Reaktion (angioneurotisches Ödem)
- Aggressivität
- Verhaltensstörungen
- Psychose Missbrauch
- Stürze (insbesondere bei älteren Patienten)
- Eine bereits bestehende Depression kann während der

Anwendung von Zolpidem zum Vorschein kommen. 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.

Wie ist Zolpidem HEXAL aufzubewahren?

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugäng-Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf dem Um-

karton und dem Behältnis nach "verwendbar bis" oder "verw. bis" angegebenen Verfallsdatum nicht mehr verwenden. Das Verfallsdatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats. Im Originalbehältnis aufbewahren, um den Inhalt vor

Licht zu schützen.

Entsorgen Sie Arzneimittel niemals über das Abwasser (z. B. nicht über die Toilette oder das Waschbecken). 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.

Inhalt der Packung und weitere Informationen Was Zolpidem HEXAL enthält

Der Wirkstoff ist Zolpidemtartrat (Ph.Eur.). 1 Filmtablette enthält 10 mg Zolpidemtartrat (Ph.Eur.).

· Die sonstigen Bestandteile sind: Tablettenkern: Bernsteinsäure, Carboxymethylstär-

ke-Natrium (Typ A) (Ph.Eur.), mikrokristalline Cellulo-Lactose-Monohydrat, Magnesiumstearat

(Ph.Eur.), hochdisperses Siliciumdioxid Filmüberzug: Lactose-Monohydrat, Macrogol 4000, Hypromellose, Titandioxid (E 171) Wie Zolpidem HEXAL aussieht und Inhalt der **Packung**

Weiße, glänzende, oblonge, beidseitig gewölbte Filmtablette mit einseitiger Bruchkerbe.

Die Filmtabletten sind in PVC/Al-Blister verpackt, die in eine Faltschachtel eingeschoben werden. Die Packungen enthalten 10, 20, 28 oder 50 Filmtablet-

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr gebracht.

83607 Holzkirchen Telefon: (08024) 908-0 Telefax: (08024) 908-1290

Pharmazeutischer Unternehmer

E-Mail: service@hexal.com Hersteller Salutas Pharma GmbH Otto-von-Guericke-Allee 1 39179 Barleben

Hexal AG

Industriestraße 25

sen: Belgien Zolpidem Sandoz 10 mg filmomhulde tabletten Dänemark Zolpidem "Hexal"

Dieses Arzneimittel ist in den Mitgliedstaaten

des Europäischen Wirtschaftsraumes (EWR)

unter den folgenden Bezeichnungen zugelas-

Deutschland Zolpidem HEXAL 10 mg Filmtabletten Zolnod 10 mg film-coated tablets Irland

Italien Zolpidem Sandoz 10 mg compresse rivestite con film

tablett

omhulde tabletten Schweden Zolpidem Hexal 10 mg filmdragerad

Zolpidemtartraat Sandoz 10 mg, film-

Spanien Zolpidem Sandoz 10 mg comprimidos recubiertos con película EFG

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im Februar 2020.

Ihre Ärztin/Ihr Arzt, Ihre Apotheke und Hexal wünschen gute Besserung!

Niederlande