



Neupro® 2 mg/24 h transdermales Pflaster. Neupro® 4 mg/24 h transdermales Pflaster. Neupro® 6 mg/24 h transdermales Pflaster. Neupro® 8 mg/24 h transdermales Pflaster. Wirkstoff: Rotigotin. Verschreibungspflichtig.
Zusammensetzung: 1 transdermales Pflaster gibt 2 / 4 / 6 / 8 mg Rotigotin über 24 Stunden ab. Jedes 10 cm² - / 20 cm² - / 30 cm² - / 40 cm²-Pflaster enthält 4,5 / 9,0 / 13,5 / 18,0 mg Rotigotin. Sonstige Bestandteile: Poly(dimethylsiloxan, trimethylsilylsilikat)-copolymerisat, Povidon K90, Natriummetabisulphit (Ph.Eur.) (E 223), Palmitoylascorbinsäure (Ph.Eur.) (E 304), all-rac-alpha-Tocopherol (E 307). Trägerschicht: Polyesterfilm, silikonisiert, aluminisiert, farbbeschichtet mit Pigmentschicht (Titandioxid [E 171], Pigment gelb 95, Pigment rot 166) und Aufdruck (Pigment rot 144, Pigment gelb 95, Pigment schwarz 7). Schutzschicht: Transparenter Polyesterfilm mit Fluoropolymerbeschichtung. **Anwendungsgebiete:** Monotherapie (d.h. ohne Levodopa) zur symptomatischen Behandlung bei idiopathischer Parkinson-Erkrankung im Frühstadium. **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der sonstigen Bestandteile. Magnetresonanztomografie (MRT) oder Kardioversion. **Anwendung in Schwangerschaft und Stillzeit:** Rotigotin sollte während der Schwangerschaft nicht angewendet werden. Eine Hemmung der Milchbildung ist zu erwarten. Da keine Daten zum Übertritt in die Muttermilch am Menschen vorliegen, sollte abgestellt werden. **Nebenwirkungen:** Sehr häufig (> 1/10): Somnolenz, Schwindelgefühl; Übelkeit und Erbrechen (zu Beginn der Therapie, gewöhnlich leicht bis mittelschwer und vorübergehend selbst unter Fortsetzung der Behandlung); Reaktionen an der Applikationsstelle einschl. Erythem, Juckreiz, Reizung, Brennen, Dermatitis, Entzündung, Papeln, Blasen, Schmerzen (die Reaktionen waren in klinischen Studien in der Mehrzahl leicht bis mittelschwer, auf die Applikationsstelle beschränkt und führten nur in 7% der Fälle zum Abbruch der Behandlung). Häufig (> 1/100, < 1/10): Appetitlosigkeit, Schlafattacken, Halluzinationen (einschl. optischer und akustischer), Ängstlichkeit, ungewöhnliche Träume, Schlaflosigkeit; Kopfschmerzen, orthostatischer Schwindel, Dyskinesie, Lethargie; orthostatische Hypotonie, Hypertonie; Husten, Schluckauf; Obstipation, Mundtrockenheit, Diarrhoe, Dyspepsie; Hyperhidrosis, Erythem, Juckreiz; peripheres Ödem, Schwächezustände einschl. Müdigkeit, Asthenie, Unwohlsein. Gelegentlich (> 1/1.000, < 1/100): Überempfindlichkeit; verminderter Appetit; Verwirrheitszustände, Schlafstörungen, Alpträume; Tremor, Gleichgewichtsstörungen, Dysgeusie, Synkope, Aufmerksamkeitsstörungen, Parästhesie, Gedächtnisstörungen, vasovagale Synkope, Bewusstlosigkeit; Sehstörungen, Photopsie, verschwommenes Sehen; Schwindel (einschl. posturaler Schwindel); Herzklopfen, erhöhte Herzfrequenz; Hypotonie; Dyspnoe; Bauchschmerzen, Magenbeschwerden; erhöhte Leberenzyme (einschl. γGT, ALAT, ASAT); Ausschlag (einschl. allergisch, makulär), Hautreizungen, Exanthem, generalisierter Juckreiz; Anschwellen der Gelenke; erektile Dysfunktion; Krankheitsgefühl, Gewichtsverlust, Ganganomalie; Fallneigung. Selten (> 1/10.000 < 1/1.000): Psychosen (einschl. Paranoia), gesteigerte Libido (einschl. Hypersexualität), Zwangsstörungen (einschl. Spielzwang, Zwangshandlungen); Krämpfe. Neupro® wurde mit Somnolenz, einschl. übermäßiger Tagesschläfrigkeit sowie plötzlichen Schlafattacken in Verbindung gebracht. In vereinzelten Fällen kam es beim Führen eines Fahrzeugs zu „plötzlichem Einschlafen“ und als Folge zu Autounfällen. **Handelsformen:** Neupro® 2 mg/24 h transdermales Pflaster // Neupro® 4 mg/24 h transdermales Pflaster // Neupro® 6 mg/24 h transdermales Pflaster // Neupro® 8 mg/24 h transdermales Pflaster: 7 (N1) / 28 (N2) / 100 (N3) transdermale Pflaster. Zu Dosierung, Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung, Wechselwirkungen und weiteren Angaben siehe Fach- und Gebrauchsinformationen der jeweiligen Präparate. Stand: Februar 2006. SCHWARZ PHARMA Ltd., Shannon, Industrial Estate, Co. Clare, Irland. Lokaler Vertreter in Deutschland: SCHWARZ PHARMA Deutschland GmbH, Alfred-Nobel-Straße 10, 40789 Monheim. www.schwarzpharma.de

NEU aus der SCHWARZ PHARMA-Forschung

Die Innovation in der Parkinson-Therapie geht durch die Haut

Neupro®
Das Parkinson-Pflaster



Weitere Informationen erhalten Sie

– telefonisch: 0 21 73 – 48 48 48

– im Internet: www.neupro.de

www.parkinson-aktuell.de

SCHWARZ
P H A R M A

SCHWARZ
P H A R M A

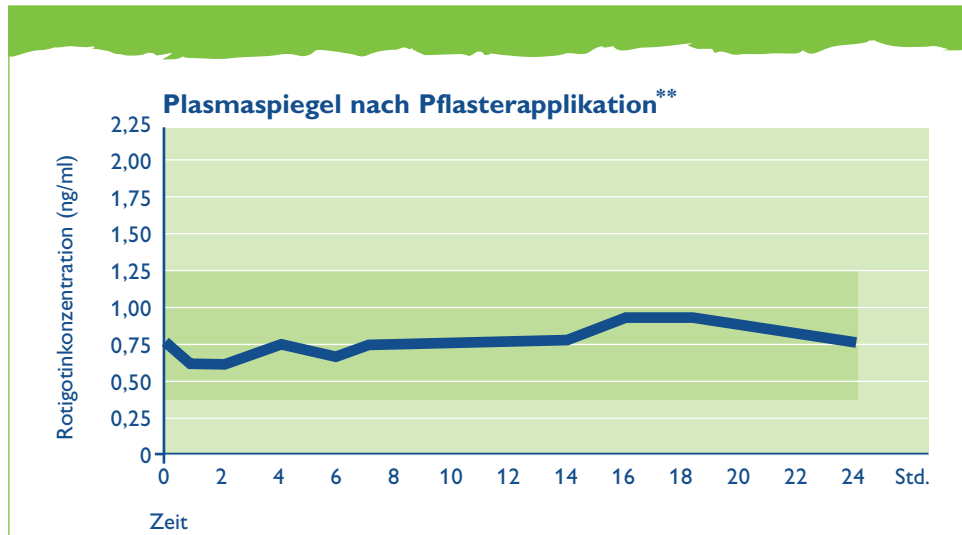
Neupro®

Das Parkinson-Pflaster

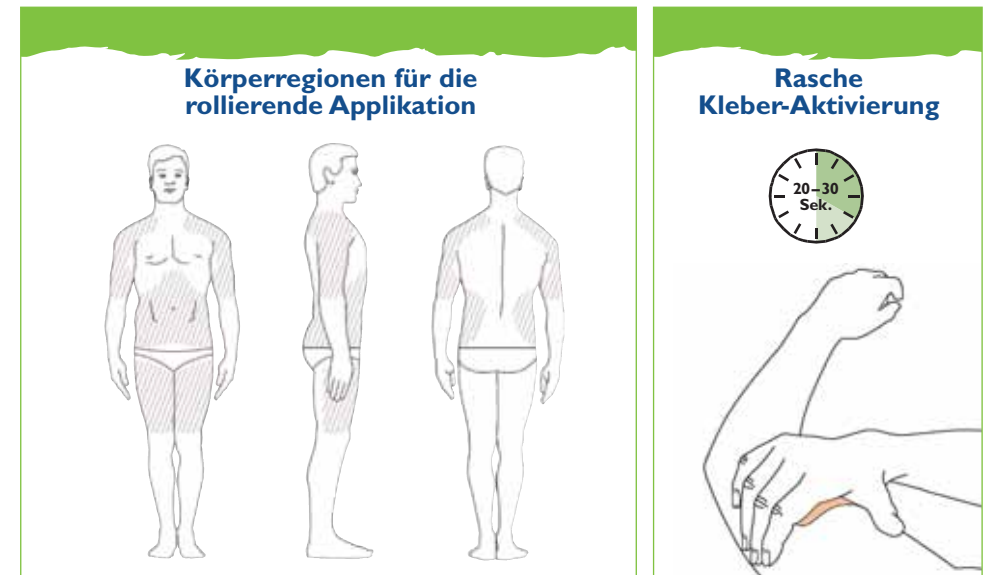


Das erste und einzige Parkinson-Pflaster

- Non-ergoliner Dopamin-Agonist Rotigotin
 - Kontinuierliche Wirkstoff-Zufuhr über 24 h
 - Konstante Plasmaspiegel
- ➔ Kontinuierliche Rezeptor-Stimulation*



Einfache 1x tägliche Anwendung



- Einfach im Alltag
 - Duschen, Schwimmen, Sport treiben wie gewohnt
 - 1x tägliche Anwendung unabhängig von den Mahlzeiten
- Gute Hautverträglichkeit bei rollierender Anwendung
 - Nur bei bis zu 7% der Patienten führten lokale Hautreaktionen zur vorzeitigen Beendigung der Therapie*

* Siehe Fachinformation

Weitere Informationen erhalten Sie

– telefonisch: 0 21 73 – 48 48 48

– im Internet: www.neupro.de

www.parkinson-aktuell.de