

**PACKUNGSBEILAGE**

## Gebrauchsinformation: Information für Anwender

Nootropil 800 mg Filmtabletten  
Nootropil 1200 mg Filmtabletten

Piracetam

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

#### 1. Was ist Nootropil und wofür wird es angewendet?

- Nootropil wird zur Verbesserung von Anzeichen hirnorganisch bedingter Gedächtnisstörungen oder intellektueller Störungen ohne Demenz empfohlen.
- Nootropil kann bei bestimmten Patienten Myoklonien kortikalen Ursprungs verringern. Es kann ein Behandlungsversuch über einen begrenzten Zeitraum erfolgen, um die Empfindlichkeit gegen das Arzneimittel zu testen.

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

##### **Nootropil darf nicht eingenommen werden,**

- wenn Sie allergisch gegen Piracetam oder andere Pyrrolidonderivate oder einen der in Abschnitt 6. genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind;
- wenn Sie an Nierenfunktionsstörungen oder einer Hirnblutung leiden;
- wenn Sie an Chorea Huntington leiden.

##### **Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen**

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, bevor Sie Nootropil einnehmen:

- wenn Sie an Nierenfunktionsstörungen leiden, da Nootropil über die Nieren ausgeschieden wird. Der Arzt kann die Dosierung Ihrer Nierenfunktion anpassen;
- wenn Sie ein Risiko für starke Blutungen haben;
- wenn Sie an Myoklonien leiden, sollten Sie die Behandlung nicht plötzlich abbrechen.

**Einnahme von Nootropil mit anderen Arzneimitteln**

Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen, kürzlich andere Arzneimittel eingenommen haben, oder beabsichtigen, andere Arzneimittel einzunehmen. Das betrifft insbesondere Schilddrüsenhormone und Mittel zur Blutverdünnung.

**Einnahme von Nootropil zusammen mit Nahrungsmitteln und Getränken**

Keine Besonderheiten.

**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. Nootropil darf während der Schwangerschaft und Stillzeit nicht eingenommen werden, außer auf ärztliche Verschreibung.

**Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen**

Nootropil kann einen Einfluss haben auf die Verkehrstüchtigkeit und die Fähigkeit, Maschinen zu bedienen. Das muss berücksichtigt werden.

**Nootropil enthält Natrium**

Nootropil 800 mg Filmtabletten enthalten 1,5 mg Natrium (Hauptbestandteil von Kochsalz/Speisesalz) pro Filmtablette. Dies entspricht 0,08 % der für einen Erwachsenen empfohlenen maximalen täglichen Natriumaufnahme mit der Nahrung.

Nootropil 1200 mg Filmtabletten enthalten 2,3 mg Natrium (Hauptbestandteil von Kochsalz/Speisesalz) pro Filmtablette. Dies entspricht 0,12 % der für einen Erwachsenen empfohlenen maximalen täglichen Natriumaufnahme mit der Nahrung.

**3. Wie ist Nootropil einzunehmen?**

Nehmen Sie dieses Arzneimittel immer genau nach Absprache mit Ihrem Arzt oder Apotheker ein. Fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht sicher sind.

Die tägliche Dosis, die Art und Anzahl der Einnahmen werden vom Arzt je nach Anwendungsgebiet und unterschiedlichen Behandlungsstadien festgelegt.

Die empfohlenen Dosierungen in Gramm (für einen Erwachsenen mit einem durchschnittlichen Körpergewicht von 70 kg) für die hauptsächlichen Anwendungsgebiete werden im Folgenden angegeben.

1. Zur Behandlung von Anzeichen einer Gedächtnisstörung oder intellektueller Störungen beträgt die tägliche Anfangsdosis 2,4 g bis 4,8 g in zwei oder drei Einzeldosen.
2. Zur Behandlung von Myoklonien kortikalen Ursprungs sollte die tägliche Dosis mit 7,2 g beginnen und um 4,8 g erhöht werden alle drei oder vier Tage bis ein Maximum von 24 g erreicht ist in zwei oder drei Einzeldosen. Die Dosierungen werden individuell vom Arzt festgelegt.

***Art der Anwendung***

Nootropil kann mit oder ohne Nahrung eingenommen werden. Die Filmtabletten müssen mit etwas Flüssigkeit hinuntergeschluckt werden.

Tritt keine Besserung ein, wenden Sie sich erneut an Ihren Arzt.  
Ihr Arzt wird Ihnen mitteilen, wie lange Sie Nootropil einnehmen müssen.

**Wenn Sie eine größere Menge von Nootropil eingenommen haben, als Sie sollten**

Wenn Sie eine größere Menge von Nootropil eingenommen haben, als Sie sollten, kontaktieren Sie sofort Ihren Arzt, Ihren Apotheker oder das Antigiftzentrum (070/245.245).

Symptome: Es wurden keine zusätzlichen Nebenwirkungen nach einer Überdosierung berichtet.

Behandlung: Der Magen kann mit einer Magenspülung oder durch Auslösen von Erbrechen entleert werden.

**Wenn Sie die Einnahme von Nootropil vergessen haben**

Nehmen Sie nicht die doppelte Menge ein, wenn Sie die vorherige Einnahme vergessen haben.

Wenn Sie aufgrund von Myoklonien behandelt werden, wenden Sie sich an Ihren Arzt. Er wird Ihnen mitteilen, wann Sie die nächste Dosis einnehmen müssen. In den anderen Fällen nehmen Sie die nächste Dosis zum vorgesehenen Zeitpunkt ein.

**Wenn Sie die Einnahme von Nootropil abbrechen**

Wenn Sie an Myoklonien leiden und Ihre Behandlung plötzlich abbrechen, besteht ein erhöhtes Risiko von generalisierten Myoklonien oder von Krampfanfällen.

**4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?**

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

Bei klinischen Studien und nach der Markteinführung des Arzneimittels berichtete Nebenwirkungen werden im folgenden Überblick nach Häufigkeit dargestellt. Die Häufigkeit ist folgendermaßen definiert: sehr häufig ( $\geq 1/10$ ), häufig ( $\geq 1/100$ ,  $< 1/10$ ), gelegentlich ( $\geq 1/1.000$ ,  $< 1/100$ ), selten ( $\geq 1/10.000$ ,  $< 1/1.000$ ), sehr selten ( $< 1/10.000$ ) und nicht bekannt (Häufigkeit auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht abschätzbar).

Die im Rahmen der Zeit seit der Markteinführung berichteten Daten reichen nicht aus, um eine Einschätzung ihres Einflusses auf die zu behandelnde Population zu stützen.

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

- Nervosität
- Hyperaktivität
- Gewichtszunahme

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

- Depression
- Schläfrigkeit
- Asthenie

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

- hämorrhagische Störungen
- anaphylaktische Reaktionen
- Überempfindlichkeit
- Erregtheit
- Angst
- Verwirrtheit
- Halluzination

- Ataxie
- Gleichgewichtsstörungen
- Verschlimmerung einer bestehenden Epilepsie
- Kopfschmerz
- Schlaflosigkeit
- Zittern
- Schwindel
- Bauchschmerzen
- Schmerzen im Oberbauch
- Diarrhoe
- Übelkeit
- Erbrechen
- Angioödem
- Dermatitis
- Pruritus
- Urtikaria
- sexuelle Stimulation

### **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 anzeigen über:

#### **Belgien**

Föderalagentur für Arzneimittel und Gesundheitsprodukte

[www.afmps.be](http://www.afmps.be)

Abteilung Vigilanz:

Website: [www.notifieruneffetindesirable.be](http://www.notifieruneffetindesirable.be)

e-mail: [adr@fagg-afmps.be](mailto:adr@fagg-afmps.be)

#### **Luxemburg**

Centre Régional de Pharmacovigilance de Nancy oder Abteilung Pharmazie und Medikamente (Division de la pharmacie et des médicaments) der Gesundheitsbehörde in Luxemburg

Website : [www.guichet.lu/pharmakovigilanz](http://www.guichet.lu/pharmakovigilanz)

Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

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

Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerungsbedingungen erforderlich.

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

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

### **6. Inhalt der Packung und weitere Informationen**

**Was Nootropil enthält**

- Der Wirkstoff ist Piracetam.
- Die sonstigen Bestandteile sind:

Nootropil 800 mg Filmtabletten

Kern: Macrogol 6000 – hochdisperses Siliziumdioxid – Magnesiumstearat – Croscarmellose-Natrium.  
Beschichtung: Hydroxypropylmethylcellulose – Titandioxid (E171) – Macrogol 400 – Macrogol 6000.

Nootropil 1200 mg Filmtabletten

Kern: Macrogol 6000 – hochdisperses Siliziumdioxid – Magnesiumstearat – Croscarmellose-Natrium.  
Beschichtung: Hydroxypropylmethylcellulose – Titandioxid (E171) – Macrogol 400 – Macrogol 6000.

**Wie Nootropil aussieht und Inhalt der Packung**Nootropil 800 mg: Filmtabletten

Weißer, längliche Filmtabletten mit Bruchkerbe zum Teilen und Prägung N/N.  
Packungen mit 60, 90 und 120 Filmtabletten. PVC/Aluminium-Blisterpackungen.

Nootropil 1200 mg: Filmtabletten

Weißer, längliche Filmtabletten mit Bruchkerbe zum Teilen und Prägung N/N.  
Packungen mit 40, 60 und 100 Filmtabletten. PVC/Aluminium-Blisterpackungen.  
Die 100 Tabletten sind auch in Einzeldosen erhältlich.

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr gebracht.

**Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller**Pharmazeutischer Unternehmer

Advanz Pharma Limited  
Unit 17, Northwood House  
Northwood Crescent  
Dublin 9  
D09 V504  
Irland

Hersteller

UCB Pharma SA, Chemin du Foriest, B-1420 Braine-l'Alleud, Belgien  
Aesica Pharmaceuticals GmbH, Alfred-Nobel-Str. 10, 40789 Monheim am Rhein, Deutschland

Zulassungsnummern:

Nootropil 800 mg Filmtabletten: BE: BE097291, LU: 2009070463  
Nootropil 1200 mg Filmtabletten: BE: BE141592, LU: 2009070464

Art der Abgabe: Verschreibungspflichtig.

**Diese Packungsbeilage wurde zuletzt genehmigt im 05/2025.**