

## Fachkurzinformation Venlafaxin Bluefish

### Venlafaxin Bluefish 75 mg Hartkapseln, retardiert

Qualitative und quantitative Zusammensetzung: Jede Kapsel enthält: Venlafaxinhydrochlorid, entsprechend 75 mg Venlafaxin. Liste der sonstigen Bestandteile: Tabellenkern: mikrokristalline Cellulose, Povidon, Talkum, hochdisperses Siliciumdioxid, Magnesiumstearat; Tabletten-Filmüberzug: Ethylcellulose, Copovidon; Kapsel: Eisenoxid schwarz (E 172), Eisenoxid rot (E 172), Titandioxid (E 171), Gelatine; Drucktinte: Schellack, Eisenoxid rot. Anwendungsgebiete: Behandlung von Episoden einer Major Depression, Rückfallprophylaxe von Episoden einer Major Depression, Behandlung der sozialen Angststörung, Behandlung der generalisierten Angststörung, Behandlung der Panikstörung, mit und ohne Agoraphobie. Gegenanzeigen: Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der in Abschnitt 6.1 genannten sonstigen Bestandteile; Eine gleichzeitige Behandlung mit irreversiblen Monoaminoxidase-Hemmern (MAO-Hemmern) ist aufgrund eines Risikos eines Serotonin-Syndroms mit Symptomen wie Agitation, Tremor und Hyperthermie kontraindiziert; Die Behandlung mit Venlafaxin darf mindestens 14 Tage nach Beendigung einer Behandlung mit einem irreversiblen MAO-Hemmer nicht begonnen werden; Die Behandlung mit Venlafaxin muss mindestens 7 Tage vor Beginn einer Behandlung mit einem irreversiblen MAO-Hemmer beendet werden.

Pharmakotherapeutische Gruppe: Andere Antidepressiva; ATC-Code: N06AX16.

Venlafaxin Bluefish 75 mg Filmtabletten, 10/14/28/30/50/100 Stück, Rezept- und apothekenpflichtig; wiederholte Abgabe verboten. Pharmazeutischer Unternehmer/Inhaber der Zulassung: Bluefish Pharmaceuticals AB, Gävlegatan 22, 11330 Stockholm, Schweden. Kontakt in Österreich: Bluefish Pharma GmbH, Wien, Tel. +43 1 99 77 214. Stand der Information: März 2024.

### Venlafaxin Bluefish 150 mg Hartkapseln, retardiert

Qualitative und quantitative Zusammensetzung: Jede Kapsel enthält: Venlafaxinhydrochlorid, entsprechend 150 mg Venlafaxin. Sonstige Bestandteile mit bekannter Wirkung: Allurarot AC (E 129) 0,198 mg, Brilliantblau (E133) 0,009 mg und Gelborange S (E 110) 0,396 mg. Liste der sonstigen Bestandteile: Tabellenkern: mikrokristalline Cellulose, Povidon, Talkum, hochdisperses Siliciumdioxid, Magnesiumstearat; Tabletten-Filmüberzug: Ethylcellulose, Copovidon; Kapsel: Allurarot (E 129), Gelborange S (E 110), Brilliantblau FCF (E 133), Titandioxid (E 171), Gelatine; Drucktinte: Schellack, Titandioxid (E171). Anwendungsgebiete: Behandlung von Episoden einer Major Depression, Rückfallprophylaxe von Episoden einer Major Depression, Behandlung der sozialen Angststörung, Behandlung der generalisierten Angststörung, Behandlung der Panikstörung, mit und ohne Agoraphobie. Gegenanzeigen: Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der in Abschnitt 6.1 genannten sonstigen Bestandteile; Eine gleichzeitige Behandlung mit irreversiblen Monoaminoxidase-Hemmern (MAO-Hemmern) ist aufgrund eines Risikos eines Serotonin-Syndroms mit Symptomen wie Agitation, Tremor und Hyperthermie kontraindiziert; Die Behandlung mit Venlafaxin darf mindestens 14 Tage nach Beendigung einer Behandlung mit einem irreversiblen MAO-Hemmer nicht begonnen werden; Die Behandlung mit Venlafaxin muss mindestens 7 Tage vor Beginn einer Behandlung mit einem irreversiblen MAO-Hemmer beendet werden.

Pharmakotherapeutische Gruppe: Andere Antidepressiva; ATC-Code: N06AX16.

Venlafaxin Bluefish 150 mg Filmtabletten, 10/14/28/30/50/100 Stück, Rezept- und apothekenpflichtig; wiederholte Abgabe verboten. Pharmazeutischer Unternehmer/Inhaber der Zulassung: Bluefish Pharmaceuticals AB, Gävlegatan 22, 11330 Stockholm, Schweden. Kontakt in Österreich: Bluefish Pharma GmbH, Wien, Tel. +43 1 99 77 214. Stand der Information: März 2024.