

PACKUNGSBEILAGE

GEBRAUCHSINFORMATION: INFORMATION FÜR DEN ANWENDER

Nicotinell 21 mg/ 24 Stunden transdermales Pflaster

Nicotin

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

Wenden Sie dieses Arzneimittel immer genau wie in dieser Packungsbeilage beschrieben bzw. genau nach Anweisung Ihres Arztes, Apothekers oder Ihrer Pflegefachkraft an.

- Heben Sie die Packungsbeilage auf. Vielleicht möchten Sie diese später nochmals lesen.
- Fragen Sie Ihren Apotheker, wenn Sie weitere Informationen oder einen Rat benötigen.
- Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt, Apotheker oder Pflegefachkraft. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind.
- Wenn Sie sich nach 6 Monaten nicht besser oder gar schlechter fühlen, wenden Sie sich an Ihren Arzt.

Was in dieser Packungsbeilage steht

1. Was ist Nicotinell transdermales Pflaster und wofür wird es angewendet?
2. Was sollten Sie vor der Anwendung von Nicotinell transdermales Pflaster beachten?

Pflaster anzuwenden?

möglich?

Pflaster aufzubewahren?

Informationen

1. WAS IST NICOTINELL TRANSDERMALES PFLASTER UND WOFÜR WIRD ES ANGEWENDET?

Nicotinell gehört zu einer Gruppe von Arzneimitteln, die Ihnen dabei helfen sollen, mit dem Rauchen aufzuhören.

Nicotinell ist ein transdermales Pflaster, ähnlich einem Pflaster, das den Wirkstoff auf der Seite, die auf Ihrer Haut haftet, enthält.

Dieses Arzneimittel wird zur Linderung von Nicotinentzugssymptomen bei nicotinabhängigen Personen angewendet, die mit dem Rauchen aufhören möchten.

Wenn Sie sich nach 6 Monaten nicht besser oder gar schlechter fühlen, wenden Sie sich an Ihren Arzt.

2. WAS SOLLTEN SIE VOR DER ANWENDUNG VON NICOTINELL TRANSDERMALES PFLASTER BEACHTEN?

Nicotinell transdermales Pflaster darf nicht angewendet werden,

- wenn Sie nur gelegentlich rauchen oder Nichtraucher sind.
- wenn Sie allergisch gegen Nicotin oder einen der in Abschnitt 6. genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind.

Falls Sie sich nicht sicher sind, ob Sie Nicotinell anwenden dürfen, müssen Sie Ihren Arzt oder Apotheker um Rat fragen.

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt, Apotheker oder Ihrer Pflegefachkraft, bevor Sie Nicotinell anwenden.

Bitte fragen Sie Ihren Arzt, bevor Sie Nicotinell anwenden, wenn Sie vor kurzem einen Herzinfarkt erlitten haben, an instabiler oder sich verschlechternder Angina pectoris einschließlich Prinzmetal-Angina leiden, schwere Herzrhythmusstörungen haben, an unkontrolliert hohem Blutdruck leiden oder vor kurzem einen Schlaganfall erlitten haben.

Bitte fragen Sie Ihren Arzt oder Apotheker um Rat, bevor Sie Nicotinell anwenden:

- wenn Sie an einer stabilen Herz-Kreislauf-Erkrankung leiden, einen stark erhöhten Blutdruck haben oder an Herzinsuffizienz leiden,
- wenn Sie Probleme mit den Hirngefäßen oder mit Arterienverschlüssen in Armen und Beinen haben,
- wenn Sie Diabetiker sind,
- wenn Sie an einer Schilddrüsenüberfunktion oder an einem Tumor der Nebenniere (Phäochromozytom) leiden,
 - wenn Sie eine schwere Leber- und/oder Nierenerkrankung haben,
 - wenn Sie ein aktives Magen- oder Zwölffingerdarmgeschwür haben,
 - wenn Ihre Haut erkrankt ist.

Die für Erwachsene verträgliche Dosis kann bei kleinen Kindern zu schweren Vergiftungen führen oder sogar tödlich sein. Deshalb ist es notwendig, dass Sie sowohl die unbenutzten wie auch die benutzten transdermalen Pflaster jederzeit außerhalb der Reich- und Sichtweite von Kindern aufbewahren.

Falten Sie das Pflaster nach der Anwendung mittig zusammen, bevor Sie es entsorgen.

Anwendung von Nicotinell transdermales Pflaster mit anderen Arzneimitteln

Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker wenn Sie andere Arzneimittel anwenden, kürzlich andere Arzneimittel angewendet haben oder beabsichtigen andere Arzneimittel anzuwenden.

Raucherentwöhnung und/oder Nicotinell kann die Wirkweise anderer Arzneimittel verändern und daher könnte es sein, dass Sie mit einem oder beiden Arzneimitteln keinen Nutzen erzielen: zum Beispiel kann für einige Arzneimittel zur Behandlung von Asthma, Diabetes, Schizophrenie, Parkinsonkrankheit, hohem Blutdruck, Magengeschwüren, starken Schmerzen sowie Angina eine Dosisanpassung erforderlich sein.

Bitte informieren Sie deshalb Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen/anwenden bzw. vor kurzem eingenommen/ angewendet haben, auch wenn es sich um nicht verschreibungspflichtige Arzneimittel handelt.

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 Anwendung dieses Arzneimittels Ihren Arzt oder Apotheker um Rat.

Es ist sehr wichtig, dass Sie das Rauchen während der Schwangerschaft einstellen, da es ansonsten zu einem verminderten Wachstum Ihres Kindes kommen kann. Auch kann es zu Frühgeburt oder auch Totgeburt führen.

Idealerweise sollten Sie versuchen, das Rauchen ohne die Anwendung von Arzneimitteln aufzugeben. Falls Ihnen das nicht gelingt, kann Nicotinell als Hilfe empfohlen werden, da das Risiko für die Entwicklung des Kindes geringer ist als es beim fortgesetzten Rauchen zu erwarten ist. Nicotin in jeder Form kann das ungeborene Kind schädigen. Angewendet werden soll Nicotinell deshalb nur nach vorheriger Rücksprache mit einem Arzt, welcher Sie während der Schwangerschaft betreut, Ihrem Hausarzt, oder einem Arzt in einem auf Raucherentwöhnung spezialisierten Zentrum.

Nicotinell sollte, wie das Rauchen selbst, während der Stillzeit vermieden werden, da Nicotin in die Muttermilch übergeht und Ihr Kind beeinträchtigen kann. Falls Sie es nicht geschafft haben, mit dem Rauchen aufzuhören, ist es besser, Kaugummi anstelle der Pflaster anzuwenden. Nicotinell sollte während der Stillzeit nur unter ärztlicher Überwachung angewendet werden.

Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

Es liegen keine Hinweise für Risiken hinsichtlich der Verkehrstüchtigkeit und beim Bedienen von Maschinen vor, solange das Pflaster in der empfohlenen Dosierung angewendet wird. Beachten Sie jedoch, dass das Aufgeben des Rauchens Verhaltensveränderungen hervorrufen kann.

Nicotinell transdermales Pflaster enthält Aluminium.

Da Nicotinell transdermales Pflaster Aluminium enthält, muss es vor einer MRI-Untersuchung (Magnetic Resonance Imaging) entfernt werden.

3. WIE IST NICOTINELL TRANSDERMALES PFLASTER ANZUWENDEN ?

Wenden Sie dieses Arzneimittel immer genau wie in dieser Packungsbeilage beschrieben bzw. genau nach der mit Ihrem Arzt, Apotheker oder Ihrer Pflegefachkraft getroffenen Absprache an. Fragen Sie bei Ihrem Arzt, Apotheker oder Ihrer Pflegefachkraft nach, wenn Sie sich nicht sicher sind.

Um das Rauchen erfolgreich mit dieser Behandlung zu beenden, sollten Sie vollständig mit dem Rauchen aufhören. Wenden Sie Nicotinell nicht gleichzeitig mit anderen Nicotinersatzpräparaten wie Kaugummi oder Lutschtabletten an, außer nach ausdrücklicher ärztlicher Anweisung.

Nicotinell sollte nicht von Rauchern unter 18 Jahren ohne ärztliche Empfehlung angewendet werden.

Dieses Arzneimittel ist in drei Stärken erhältlich: Nicotinell 7 mg/24 Stunden, Nicotinell 14 mg/24 Stunden und Nicotinell 21 mg/24 Stunden.

Die für Sie zutreffende Stärke wird anhand der von Ihnen pro Tag gerauchten Zigaretten bzw. anhand des Fagerström-Tests ermittelt. Dieser Test misst den Grad Ihrer Nicotinabhängigkeit. Anhand Ihrer Punktzahl in diesem Test werden Sie in der Lage sein, die für Sie am besten geeignete Pflasterstärke auszuwählen.

Um den Grad Ihrer Nicotinabhängigkeit einschätzen zu können, wenden Sie bitte den Fagerström-Test an.

FAGERSTRÖM-TEST

Wie lange dauert es, bis Sie nach dem Aufwachen die erste Zigarette rauchen?	Ihre Punktzahl
- bis zu 5 Minuten : 3	
- 6 bis 30 Minuten : 2	
- 31 bis 60 Minuten : 1	
- nach 60 Minuten : 0	
Fällt es Ihnen schwer, an Orten, an denen das Rauchen verboten ist, nicht zu rauchen?	
- ja : 1	
- nein : 0	
Auf welche tägliche Zigarette würden Sie nicht verzichten wollen?	
- die Erste : 1	
- eine andere : 0	

Wie viel Zigaretten rauchen Sie pro Tag? - 10 oder weniger : 0 - 11 bis 20 : 1 - 21 bis 30 : 2 - 31 oder mehr : 3	
Rauchen Sie am Morgen häufiger als am Nachmittag? - ja : 1 - nein : 0	
Rauchen Sie, wenn Sie krank sind und fast den ganzen Tag im Bett bleiben müssen? - ja : 1 - nein : 0	
GESAMTZAHL DER PUNKTE	

Punktzahl von 0 bis 2: Sie sind nicht Nicotin-abhängig.

Sie können sich das Rauchen ohne Nicotinersatztherapie abgewöhnen.

Falls Sie jedoch hinsichtlich der Raucherentwöhnung besorgt sind oder wenn Sie sich nicht sicher sind, wie Sie die Pflasterstärke auswählen, fragen Sie Ihren Arzt oder Apotheker.

Punktzahl von 3 bis 4: Sie sind leicht Nicotin-abhängig.

Punktzahl von 5 bis 6: Sie sind mittelgradig Nicotin-abhängig.

Die Anwendung einer Nicotinersatztherapie erhöht Ihre Erfolgsaussichten.

Fragen Sie Ihren Arzt oder Apotheker um Rat, um Ihnen bei der Entscheidung behilflich zu sein, welche Behandlung für Sie am geeignetsten ist.

Punktzahl von 7 bis 10: Sie sind stark oder sehr stark Nicotin-abhängig.

Die Anwendung einer Nicotinersatztherapie wird empfohlen, um Ihnen bei der Überwindung Ihrer Nicotinabhängigkeit zu helfen. Die Anwendung hat in einer ausreichenden und angemessenen Dosis zu erfolgen.

Fragen Sie Ihren Arzt oder Apotheker um Rat, möglichst im Rahmen einer speziellen Beratung zur Raucherentwöhnung.

Es könnte sein, dass während der Behandlung die Stärke Ihres Nicotinell transdermalen Pflasters geändert werden muss: Dies ergibt sich daraus, dass sich Ihre Nicotinabhängigkeit verändert. In manchen Fällen ist die Nicotindosis Ihrer Nicotinell transdermalen Pflaster für Sie zu niedrig gewählt, in manchen Fällen ist sie zu hoch.

Die Dosis sollte erhöht werden, wenn bei Ihnen Entzugssymptome auftreten:

- falls Sie immer noch ein starkes Verlangen haben zu rauchen
- wenn Sie gereizt sind
- wenn Sie Schlafschwierigkeiten haben
- wenn Sie unruhig oder ungeduldig werden
- wenn Sie Konzentrationsschwierigkeiten haben

Fragen Sie Ihren Arzt oder Apotheker um Rat; es könnte erforderlich sein, die Dosierung anzupassen.

Die Dosis sollte gesenkt werden, wenn bei Ihnen Anzeichen einer Überdosierung auftreten:

- wenn Sie Übelkeit verspüren (sich schlecht fühlen), Erbrechen, Bauchschmerzen, Durchfall haben
- wenn Sie einen verstärkten Speichelfluss haben
- wenn Sie schwitzen
- wenn Sie Kopfschmerzen, Schwindel, reduziertes Hörvermögen, Sehstörungen haben
- wenn Sie eine allgemeine Schwäche empfinden (sehr wenig Energie haben)

Es ist zwingend erforderlich, die Behandlung mit Hilfe Ihres Arztes oder Apothekers anzupassen.

Die Standard-Behandlung besteht aus 3 Phasen:

- Anfangsphase: wird Sie bei der Raucherentwöhnung unterstützen.

- Anschlussbehandlung: Diese Phase festigt die Entwöhnung und beginnt mit dem Nicotinentzug.
- Behandlungsabschluss: Diese Phase unterstützt Sie dabei, die Behandlung zu beenden.

Die Gesamtbehandlung dauert durchschnittlich 3 Monate.

Dies kann jedoch aufgrund einer individuell unterschiedlichen Reaktion variieren.

Die gesamte Behandlungszeit sollte 6 Monate nicht überschreiten.

	Anfangsphase 3 bis 4 Wochen	Anschluss- behandlung 3 bis 4 Wochen	Behandlungs- abschluss 3 bis 4 Wochen
Punktzahl von 5 oder mehr im Fagerström-Test oder Raucher von 20 oder mehr Zigaretten/Tag	Nicotinell 21 mg/24 Stunden	Nicotinell 14 mg/24 Stunden oder Nicotinell 21 mg/24 Stunden*	Nicotinell 7 mg/24 Stunden oder Nicotinell 14 mg/24 Stunden anschließend Nicotinell 7 mg/24 Stunden*
Weniger als 5 Punkte im Fagerström-Test oder Raucher von weniger als 20 Zigaretten/Tag	Nicotinell 14 mg/24 Stunden oder Dosissteigerung auf Nicotinell 21 mg/24 Stunden*	Nicotinell 7 mg/24 Stunden** oder Nicotinell 14 mg/24 Stunden	Absetzen der Behandlung** oder Nicotinell 7 mg/24 Stunden

* abhängig vom Schweregrad der Entzugssymptome

** im Falle eines zufriedenstellenden Ergebnisses

Art der Anwendung

Zur transdermalen Anwendung (durch die Haut).

Schneiden Sie den Beutel mit einer Schere auf und entnehmen Sie das transdermale Pflaster.

Schneiden Sie nicht in das Nicotinell transdermale Pflaster.

Entfernen Sie die angeschnittene abtrennbare Schutzfolie, die sich auf der Seite des transdermalen Pflasters befindet. Auf dieser Seite befindet sich der Wirkstoff und diese Seite wird mit Ihrer Haut in Kontakt kommen.

Kleben Sie Nicotinell transdermales Pflaster sofort nach Entfernen der Schutzfolie auf eine trockene, gesunde (keine Schnitte, Kratzer oder blaue Flecken) und wenig behaarte Hautstelle auf: Schulterblatt, Hüfte, Außenseite des Oberarms, etc. Vermeiden Sie bewegliche Körperstellen, wie z. B. Gelenke, die durch Kleidung einer Reibung ausgesetzt sind. Bringen Sie das komplette Pflaster nicht zerschnitten auf die Haut auf.

Um ein vollständiges Anhaften sicherzustellen, drücken Sie die gesamte Pflasteroberfläche mindestens 10 Sekunden mit der Handfläche an.

Belassen Sie das Pflaster 24 Stunden auf der selben Stelle. Falls Sie Schlafschwierigkeiten haben, fragen Sie Ihren Arzt oder Apotheker um Rat.

Wechseln Sie Nicotinell transdermales Pflaster alle 24 Stunden. Wechseln Sie zudem die Applikationsstelle jeden Tag. Wenn möglich sollten Sie für ein paar Tage die Anwendung des Pflaster an der gleichen Hautstelle vermeiden.

Wenn Sie das Pflaster von Ihrer Haut entfernt haben, müssen Sie das Pflaster mittig mit der Klebeschicht nach innen zusammenfalten, bevor Sie es sicher entsorgen.

Während der Anwendung ist der Kontakt mit den Augen und der Nase zu vermeiden; waschen Sie nach der Anwendung Ihre Hände.

Wenn Sie längere Zeit im Meer oder in einem Swimmingpool schwimmen, haben Sie 2 Möglichkeiten:

- entfernen Sie das transdermale Pflaster vor dem Schwimmen und legen Sie es unverzüglich in die Verpackung zurück. Später können Sie das Pflaster wieder auf Ihrer trockenen Haut aufbringen.
- schützen Sie das transdermale Pflaster während des gesamten Zeitraums im Wasser mit einem wasserfesten Pflasterverband (Heftpflaster).

Wenn Sie kurz duschen, können Sie das transdermale Pflaster auf der Haut belassen. Vermeiden Sie es, den Duschstrahl direkt auf das Pflaster zu richten.

Häufigkeit der Anwendung

Verwenden Sie ein Pflaster pro 24 Stunden.

Dauer der Anwendung

Die Dauer der Anwendung ist begrenzt auf 6 Monate.

Falls sich Ihre Entzugssymptome verschlimmern oder nicht verbessern, Ihr Rauchverlangen anhält oder Sie Schwierigkeiten beim Absetzen dieses Arzneimittels haben, sprechen Sie bitte mit Ihrem Arzt.

Wenn Sie eine größere Menge von Nicotinell transdermales Pflaster angewendet haben, als Sie sollten

Im Falle einer versehentlichen Überdosierung oder falls ein Kind ein transdermales Pflaster gelutscht oder auf seine Haut aufgeklebt hat, entfernen Sie unverzüglich das Pflaster, waschen Sie Ihre Haut mit Wasser ohne Seife und informieren Sie **einen Arzt oder eine Notfallabteilung in Ihrem Krankenhaus vor Ort**.

Falls Sie zu viel Nicotinell transdermales Pflaster angewendet haben, wenden Sie sich unverzüglich an Ihren Arzt, Ihren Apotheker oder an das Informationszentrum für Vergiftungsunfälle (070/245.245).

Zusätzlich zu den Zeichen einer Überdosierung, welche lediglich eine Dosisreduktion erfordern (siehe Liste über der Dosierungstabelle), kann eine schwerwiegende Vergiftung eintreten, wobei folgende Symptome auftreten können:

- unregelmäßige Herzschlagfolge,
- respiratorische Beschwerden (Schwierigkeiten beim Atmen oder Brustbeklemmung),
- Erschöpfung (vollständige Erschöpfung und Unfähigkeit, sich zu bewegen),
- Herz-Kreislauf-Kollaps (möglicher Herzinfarkt oder erniedrigter Blutdruck),
- Krämpfe (Krampfanfälle).

Wenn Sie die Anwendung von Nicotinell transdermales Pflaster vergessen haben

Verwenden Sie einfach das Pflaster sobald Sie daran denken, setzen Sie dann die Behandlung wie bisher fort. Wenden Sie nie zwei Pflaster gleichzeitig an.

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

4. WELCHE NEBENWIRKUNGEN SIND MÖGLICH?

Wie alle Arzneimittel kann Nicotinell transdermales Pflaster Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen.

Einige Nebenwirkungen können schwerwiegend sein.

Allergische Reaktionen wie Anschwellen der Haut, Schwellungen von Gesicht und Mund, Absinken des Blutdrucks und Schwierigkeiten beim Atmen.

Wenn Sie eine dieser Nebenwirkungen bemerken, entfernen Sie bitte das Pflaster und informieren Sie unverzüglich Ihren Arzt.

Einige Nebenwirkungen treten sehr häufig auf (*können 1 von 10 Personen betreffen*).
Reaktionen an der Applikationsstelle wie Juckreiz, Rötung, Flüssigkeitsansammlung (Schwellung) und ein brennendes Gefühl (an der Anbringungsstelle).

Im Falle einer schwerwiegenden Hautreaktion, die sich nicht umgehend zurückbildet, sollten Sie die Anwendung beenden und Ihren Arzt oder Apotheker konsultieren, um eine andere Form des Nicotinersatzes zu finden, die Ihnen dabei hilft, mit dem Rauchen aufzuhören.

Diese Nebenwirkungen werden in den meisten Fällen dadurch verursacht, dass die Applikationsstelle nicht jeden Tag gewechselt wurde. Ein täglicher Wechsel der Applikationsstelle ermöglicht einen spontanen Rückgang der Reizung und sorgt dafür, dass sich Ihre Beschwerden in Grenzen halten.

Einige Nebenwirkungen treten häufig auf (*können 1 bis 10 von 100 Personen betreffen*).
Kopfschmerzen, Übelkeit, Schwindel, abnorme Träume, Muskelschmerzen, Schlafstörungen, Erregung, Angst, Nervosität, Arthritis.

Diese Nebenwirkungen sind meistens mild und bilden sich rasch von selbst zurück, sobald Sie das Pflaster entfernt haben.

Einige Nebenwirkungen treten gelegentlich auf (*können 1 bis 10 von 1000 Personen betreffen*).
Aufmerksamkeitsstörungen, Schläfrigkeit, starke Stimmungsschwankungen, Gereiztheit, depressive Verstimmung, Verwirrung, Herzklopfen, Erbrechen.

Aphthen können mit der Raucherentwöhnung selbst und nicht mit Ihrer Nicotinersatzbehandlung in Zusammenhang stehen.

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:

Für Belgien	Für Luxemburg
Föderalagentur für Arzneimittel und Gesundheitsprodukte Abteilung Vigilanz EUROSTATION II Victor Hortaplein, 40/40 B-1060 BRUSSEL Website: www.fagg.be E-Mail: patientinfo@fagg-afmps.be	Direction de la Santé – Division de la Pharmacie et des Médicaments Villa Louvigny – Allée Marconi L-2120 Luxembourg Site internet: http://www.ms.public.lu/fr/activites/pharmacie-medicament/index.html

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

5. WIE IST NICOTINELL TRANSDERMALES PFLASTER AUFZUBEWAHREN?

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Sie dürfen das Arzneimittel nach dem auf dem Umkarton nach EXP angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des Monats.

Nicht über 25°C lagern.

Entsorgen Sie Arzneimittel nicht im Abwasser oder Haushaltsabfall. Fragen Sie Ihren Apotheker, wie das Arzneimittel zu entsorgen ist, wenn Sie es nicht mehr verwenden. Sie tragen damit zum Schutz der Umwelt bei.

6. INHALT DER PACKUNG UND WEITERE INFORMATIONEN

Was Nicotinell transdermales Pflaster enthält

- Der Wirkstoff ist Nicotin.

Jedes transdermale Pflaster enthält 52,5 mg Nicotin bei einer Pflastergröße von 30 cm², welches 21 mg Nicotin über 24 Stunden freigibt.

- Die sonstigen Bestandteile sind: Alkalisches Butylmethacrylat-Copolymer (Eudragit E 100), aluminiumbeschichtete Polyesterfolie, Acrylat-Vinylacetat-Copolymer (Duro-Tak 387-2516); Medium-chain Triglyceride (Miglyol 812), Papier 26 g/m², Polyesterfolie mit Silikon- und Aluminiumbeschichtung; braune Drucktinte.

Wie Nicotinell transdermales Pflaster aussieht und Inhalt der Packung

Nicotinell 21mg/24 Stunden ist ein rundes, gelb-ockerfarbenedes transdermales Pflaster (30 cm² groß, gekennzeichnet mit EME), eingesiegelt in einem eigenen Schutzbeutel.

Nicotinell 21 mg/24 Stunden ist in Packungen mit 7, 14, 21 und 28 transdermalen Pflastern erhältlich. Ggf. werden nicht alle Packungsgrößen vermarktet.

Pharmazeutischer Unternehmer

GlaxoSmithKline Consumer Healthcare s.a./n.v.

Site Apollo

Avenue Pascal, 2-4-6

B-1300 Wavre

Hersteller

Famar SA

48th km National Road Atens – Lamia 19011

Avlonas, Attiki

Griechenland

Zulassungsnummer: BE347121

Abgabe: freie Abgabe.

Dieses Arzneimittel ist in den Mitgliedsstaaten des Europäischen Wirtschaftsraumes (EWR) unter den folgenden Bezeichnungen zugelassen:

Belgien	Nicotinell 21mg/24u Stunden transdermales Pflaster
Frankreich	Nicotine Zyma 21 mg / 24 heures Dispositif transdermique

Griechenland	Nicotinell TTS „NCH“ (21 mg / 24 h)
Luxemburg	Nicotinell 21mg/24h Dispositif transdermique
Österreich	Nicotinell „NCH“ TTS 30 (21 mg/24 h) Depot-Pflaster
Niederlande	Nicotinell 21 mg/24 uur, pleister voor transdermaal gebruik
Portugal	Nicotinell – TTS 30
Spanien	Nicotinell 21 mg / 24 horas parches transdérmicos

Diese Gebrauchsinformation wurde zuletzt genehmigt im 04/2016.