

## **Gebrauchsinformation: Information für Anwender**

### **Ulipristal AL 5 mg Tabletten**

Ulipristalacetat

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

#### **1. Was ist Ulipristal AL und wofür wird es angewendet?**

Ulipristal AL enthält den Wirkstoff Ulipristalacetat. Es wird zur Behandlung von mittleren bis starken Symptomen von Gebärmutter-Myomen eingesetzt, welche gutartige Geschwülste in der Gebärmutter (Uterus) sind.

Ulipristal AL wird bei erwachsenen Frauen (über 18 Jahre) bis zum Erreichen der Menopause angewendet.

Bei einigen Frauen können Gebärmutter-Myome zu schweren Menstruationsblutungen (Ihre „Periode“) und Unterbauchschmerzen (Unbehagen im Bauch) führen und Druck auf andere Organe ausüben.

Dieses Arzneimittel wirkt durch die Beeinträchtigung der Aktivität des Progesterons, eines natürlich vorkommenden Hormons im menschlichen Körper. Es wird entweder vor einer Myom-Operation oder für die langfristige Behandlung der Myome zur Reduzierung ihrer Größe, zur Reduzierung oder zum Stoppen der Blutung und zur Erhöhung der Anzahl Ihrer roten Blutkörperchen eingenommen.

#### **2. Was sollten Sie vor der Einnahme von Ulipristal AL beachten?**

Es sollte Ihnen bewusst sein, dass die meisten Frauen während der Behandlung sowie für einige Wochen im Anschluss daran keine Menstruationsblutung (Periode) haben.

### **Ulipristal AL darf nicht eingenommen werden,**

- wenn Sie allergisch gegen Ulipristalacetat oder einen der in Abschnitt 6. genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind,
- wenn Sie eine zugrundeliegende Lebererkrankung haben,
- wenn Sie schwanger sind oder stillen,
- wenn Sie Blutungen aus der Scheide haben, die nicht durch Gebärmutter-Myome ausgelöst sind,
- wenn Sie Krebs in Ihrer Gebärmutter (Uterus), der Zervix (Gebärmutterhals), dem Eierstock oder der Brust haben.

### **Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen**

- Bevor Sie die Behandlung mit Ulipristal AL beginnen, werden Bluttests durchgeführt, um festzustellen, wie gut Ihre Leber funktioniert. In Abhängigkeit vom Testergebnis wird Ihr Arzt dann entscheiden, ob die Behandlung mit Ulipristal AL für Sie geeignet ist. Diese Tests werden während der ersten beiden Behandlungsintervalle monatlich wiederholt. Bei den weiteren Behandlungsintervallen wird Ihre Leber einmal vor Beginn jedes neuen Behandlungsintervalls und bei Auftreten mindestens eines der nachfolgend beschriebenen Symptome überprüft. Darüber hinaus sollte 2 - 4 Wochen nach Beendigung der Behandlung eine weitere Untersuchung der Leber durchgeführt werden. Sollten Sie während der Behandlung Anzeichen für eine Lebererkrankung wie Übelkeit, Erbrechen, Erschöpfung, starke Müdigkeit, Gelbsucht (Gelbfärbung der Augen oder der Haut), dunkler Urin, Juckreiz oder Schmerzen im Oberbauch feststellen, brechen Sie die Behandlung ab und wenden Sie sich umgehend an Ihren Arzt, der ihre Leberfunktion prüft und entscheidet, ob Sie die Behandlung fortsetzen können.
- Wenn Sie im Moment eine hormonelle Empfängnisverhütung (zum Beispiel Antibabypille) (siehe „Einnahme von Ulipristal AL zusammen mit anderen Arzneimitteln“) verwenden, sollten Sie während der Behandlung mit Ulipristal AL auf alternative, zuverlässige Barrieremethoden zur Empfängnisverhütung (z.B. Kondome) zurückgreifen.
- Wenn Sie eine Leber- oder Nierenerkrankung haben, müssen Sie Ihren Arzt oder Apotheker vor der Einnahme von Ulipristal AL darüber informieren.
- Wenn Sie an schwerem Asthma leiden, kann die Behandlung mit Ulipristal AL für Sie nicht geeignet sein. Sie sollten das mit Ihrem Arzt besprechen.

Die Behandlung mit Ulipristal AL führt für gewöhnlich zu einer erheblichen Reduzierung oder sogar einem Aussetzen Ihrer Menstruationsblutung (Ihrer „Periode“) innerhalb der ersten 10 Tage der Behandlung. Sollten Sie jedoch auch weiterhin starke Blutungen haben, informieren Sie bitte Ihren Arzt.

Ihre Periode sollte im Allgemeinen innerhalb von 4 Wochen nach dem Ende der Behandlung mit Ulipristal AL wieder einsetzen. Die Gebärmutter Schleimhaut könnte sich als Folge der Einnahme von Ulipristal AL verdicken oder anschwellen. Diese Veränderungen normalisieren sich nach Absetzen der Behandlung und dem erneuten Einsetzen Ihrer Periode.

### **Kinder und Jugendliche**

Ulipristal AL sollte nicht von Kindern unter 18 Jahre eingenommen werden, da die Sicherheit und Wirksamkeit von Ulipristalacetat in dieser Altersgruppe nicht untersucht wurden.

### **Einnahme von Ulipristal AL 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.

Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, falls Sie eines der folgenden Arzneimittel einnehmen, da diese Arzneimittel die Wirkung von Ulipristal AL beeinflussen oder von Ulipristal AL beeinflusst werden können:

- Arzneimittel zur Behandlung des Herzens (z.B. Digoxin),
- Arzneimittel zur Verhinderung von Schlaganfällen und Blutgerinnseln (z.B. Dabigatranetexilat),
- Arzneimittel zur Behandlung einer Epilepsie (z.B. Phenytoin, Fosphenytoin, Phenobarbital, Carbamazepin, Oxcarbazepin, Primidon),
- Arzneimittel zur Behandlung einer HIV-Infektion (z.B. Ritonavir, Efavirenz, Nevirapin),
- Arzneimittel zur Behandlung bestimmter bakterieller Infektionen (z.B. Rifampicin, Telithromycin, Clarithromycin, Erythromycin, Rifabutin),
- Arzneimittel zur Behandlung von Pilzinfektionen (z.B. Ketoconazol – außer Shampoo, Itraconazol),
- pflanzliche Arzneimittel mit dem Inhaltsstoff Johanniskraut (*Hypericum perforatum*) zur Behandlung von Depressionen oder Ängsten,
- bestimmte Arzneimittel zur Behandlung von Depressionen (z.B. Nefazodon),
- bestimmte Arzneimittel zur Behandlung von Bluthochdruck (z.B. Verapamil).

Es ist wahrscheinlich, dass Ulipristal AL die Wirkung von einigen hormonellen Verhütungsmitteln reduziert. Darüber hinaus können hormonelle Verhütungsmittel und Gestagen-Präparate (z.B. Norethindron oder Levonorgestrel) auch die Wirkung von Ulipristal AL reduzieren. Aus diesem Grund wird die Verwendung von hormonellen Verhütungsmitteln nicht empfohlen und Sie sollten während der Behandlung mit Ulipristal AL auf ein alternatives, zuverlässiges mechanisches Barriereverhütungsmittel, wie Kondome, zurückgreifen.

### **Einnahme von Ulipristal AL zusammen mit Nahrungsmitteln und Getränken**

Während der Behandlung mit Ulipristal AL sollten Sie den Genuss von Grapefruitsaft vermeiden.

### **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.

Nehmen Sie Ulipristal AL nicht ein, wenn Sie schwanger sind. Eine Behandlung während der Schwangerschaft könnte Ihre Schwangerschaft beeinträchtigen (es ist nicht bekannt, ob Ulipristal AL Ihrem Baby schaden oder eine Fehlgeburt auslösen kann). Sollten Sie während der Behandlung mit Ulipristal AL schwanger werden, sollten Sie die Einnahme von Ulipristal AL umgehend unterbrechen und mit Ihrem Arzt oder Apotheker sprechen.

Ulipristal AL kann die Wirkung von einigen hormonellen Verhütungsmitteln reduzieren (siehe „Einnahme von Ulipristal AL zusammen mit anderen Arzneimitteln“).

Ulipristalacetat gelangt in die Muttermilch. Aus diesem Grund dürfen Sie während der Behandlung mit Ulipristal AL Ihr Kind nicht stillen.

### **Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen**

Ulipristal AL kann zu leichtem Schwindel führen (siehe Abschnitt 4.: „Welche Nebenwirkungen sind möglich?“). Wenn Sie diese Symptome bei sich feststellen, führen Sie kein Kraftfahrzeug und bedienen Sie keine Maschinen.

#### **Ulipristal AL enthält Lactose und Natrium**

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

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

### **3. Wie ist Ulipristal AL einzunehmen?**

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

Die empfohlene Dosis beträgt eine 5 mg Tablette pro Tag für Behandlungsintervalle von je bis zu 3 Monaten. Wenn Ihnen mehrere 3-monatige Behandlungsintervalle mit Ulipristal AL verschrieben werden, sollten Sie jedes Intervall frühestens während der zweiten Menstruation nach Abschluss des vorhergehenden Behandlungsintervalls beginnen.

Sie sollten die Behandlung mit Ulipristal AL immer während der ersten Woche Ihrer Menstruationsblutung beginnen.

Die Tablette sollte mit Wasser geschluckt werden und kann zu oder unabhängig von den Mahlzeiten eingenommen werden.

#### **Wenn Sie eine größere Menge von Ulipristal AL eingenommen haben, als Sie sollten**

Die Erfahrung mit der Einnahme von mehreren Dosen Ulipristalacetat zur gleichen Zeit ist beschränkt. Bisher wurden keine schwerwiegenden schädlichen Wirkungen nach Einnahme mehrerer Tabletten auf einmal beschrieben. Dennoch sollten Sie sich in diesem Fall an Ihren Arzt oder Apotheker wenden, wenn Sie mehr als die verschriebene Menge von Ulipristal AL eingenommen haben.

#### **Wenn Sie die Einnahme von Ulipristal AL vergessen haben**

Wenn Sie eine Dosis für weniger als 12 Stunden vergessen haben, nehmen Sie diese, sobald Sie sich erinnern. Wenn Sie sie jedoch für mehr als 12 Stunden vergessen haben, überspringen Sie die vergessene Tablette und nehmen Sie wie gewöhnlich nur eine Tablette. Nehmen Sie nicht die doppelte Menge ein, wenn Sie die vorherige Einnahme vergessen haben.

#### **Wenn Sie die Einnahme von Ulipristal AL abbrechen**

Ulipristal AL ist täglich während der Behandlungsintervalle von bis zu 3 Monaten kontinuierlich einzunehmen. Brechen Sie die Einnahme Ihrer Tabletten während eines Behandlungsintervalls nicht ohne den Rat Ihres Arztes ab, auch dann nicht, wenn Sie sich besser fühlen, da die Symptome erneut auftreten können.

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

### **4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?**

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

Brechen Sie die Einnahme von Ulipristal AL ab und suchen Sie sofort einen Arzt auf, wenn Sie folgende Symptome bemerken:

- Schwellung des Gesichts, der Zunge oder des Rachens, Schluckbeschwerden, Nesselausschlag und Atembeschwerden. Dies sind mögliche Symptome eines Angioödems (Häufigkeit nicht bekannt).
- Übelkeit und Erbrechen, starke Müdigkeit, Gelbsucht (Gelbfärbung der Augen oder der Haut), dunkler Urin, Juckreiz oder Schmerzen im Oberbauch. Diese Symptome können Anzeichen einer Lebererkrankung sein (Häufigkeit nicht bekannt). Siehe auch Abschnitt 2.: „Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen“.

**Sehr häufige** (kann mehr als 1 von 10 Behandelten betreffen) Nebenwirkungen:

- Reduzierung oder Aussetzen der Menstruationsblutung (Amenorrhoe),
- Anschwellung der Gebärmutter Schleimhaut (endometriale Verdickung).

**Häufige** (kann bis zu 1 von 10 Behandelten betreffen) Nebenwirkungen:

- Kopfschmerzen,
- Schwindel (Vertigo),
- Bauchschmerzen, Übelkeit,
- Akne,
- Muskel- und Knochenschmerzen (Bewegungsapparat),
- Flüssigkeitsansammlung in den Eierstöcken (Ovarialzyste), Empfindlichkeit/Schmerzen in der Brust, Unterbauchschmerzen (Becken), Hitzewallungen,
- Müdigkeit (Erschöpfung),
- Gewichtszunahme.

**Gelegentliche** (kann bis zu 1 von 100 Behandelten betreffen) Nebenwirkungen:

- Arzneimittelallergie,
- Angst,
- Stimmungsschwankungen,
- Schwindelgefühl,
- trockener Mund, Verstopfung,
- Haarausfall, trockene Haut, verstärktes Schwitzen,
- Rückenschmerzen,
- unfreiwilliger Harnabgang,
- Blutungen aus der Gebärmutter (Uterusblutungen), Vaginalausfluss, ungewöhnliche vaginale Blutungen, empfindliche Brüste,
- Schwellungen aufgrund von Flüssigkeitsansammlungen (Ödem),
- extreme Müdigkeit (Asthenie),
- erhöhte Blutcholesterinwerte bei Bluttests, erhöhte Blutfettwerte (Triglyceride) bei Bluttests.

**Seltene** (kann bis zu 1 von 1.000 Behandelte betreffen) Nebenwirkungen:

- Nasenbluten,
- Verdauungsstörung, Blähungen,
- Aufbrechen der Flüssigkeitsansammlung innerhalb der Eierstöcke (Ovarialzystenruptur),
- geschwollene Brüste.

### **Meldung von Nebenwirkungen**

Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Apotheker, Arzt oder anderes medizinisches Fachpersonal. 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](http://www.bfarm.de)  
anzeigen.

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

## **5. Wie ist Ulipristal AL aufzubewahren?**

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf dem Umkarton und der Blisterpackung nach „verwendbar bis“ angegebenen Verfallsdatum nicht mehr verwenden. Das Verfallsdatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats.

Für dieses Arzneimittel sind bezüglich der Temperatur keine besonderen Lagerungsbedingungen erforderlich.

In der Originalverpackung 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/arsneimittelentsorgung](http://www.bfarm.de/arsneimittelentsorgung).

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

### **Was Ulipristal AL 5 mg Tabletten enthält**

- Der Wirkstoff ist Ulipristalacetat.  
1 Tablette enthält 5 mg Ulipristalacetat.
- Die sonstigen Bestandteile sind: Povidon (K29/32), Carboxymethylstärke-Natrium (Typ A) (Ph.Eur.), Mikrokristalline Cellulose, Lactose-Monohydrat, Magnesiumstearat (Ph.Eur.) [pflanzlich].

### **Wie Ulipristal AL 5 mg Tabletten aussieht und Inhalt der Packung**

Weiße oder fast weiße, runde, bikonvexe Tablette mit einem Durchmesser von 7 mm und der Prägung „149“ auf einer Seite und „LP“ auf der anderen Seite.

Ulipristal AL 5 mg Tabletten ist in Packungen mit 28 und 84 Tabletten in PVC/PVDC/Aluminium-Blisterpackungen erhältlich.

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr gebracht.

**Pharmazeutischer Unternehmer**

ALIUD PHARMA GmbH  
Gottlieb-Daimler-Straße 19  
89150 Laichingen  
info@aliud.de

**Hersteller**

Cyndeia Pharma S.L  
Polígono Industrial Emiliano Revilla Sanz.  
Avenida de Ágreda, 31  
42110 Ólvega, Soria  
Spanien

oder

Labormed Pharma S.A.  
B-dul Theodor Pallady, Nr. 44B, Sector 3  
032266 Bucuresti  
Rumänien

oder

Alvogen Malta (Out-Licesnsing) Ltd  
Malta Life Sciences Park, Building 1, Level 4  
Sir Temi Zammit Buildings  
San Gwann Industrial Estate  
3000 San Gwann  
Malta

**Dieses Arzneimittel ist in den Mitgliedstaaten des Europäischen Wirtschaftsraumes (EWR) unter den folgenden Bezeichnungen zugelassen**

Deutschland	Ulipristal AL 5 mg Tabletten
Frankreich	Ulipristal Acetate EG 5 mg, comprimé
Portugal	Ulipristal Ciclum

**Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im November 2019**