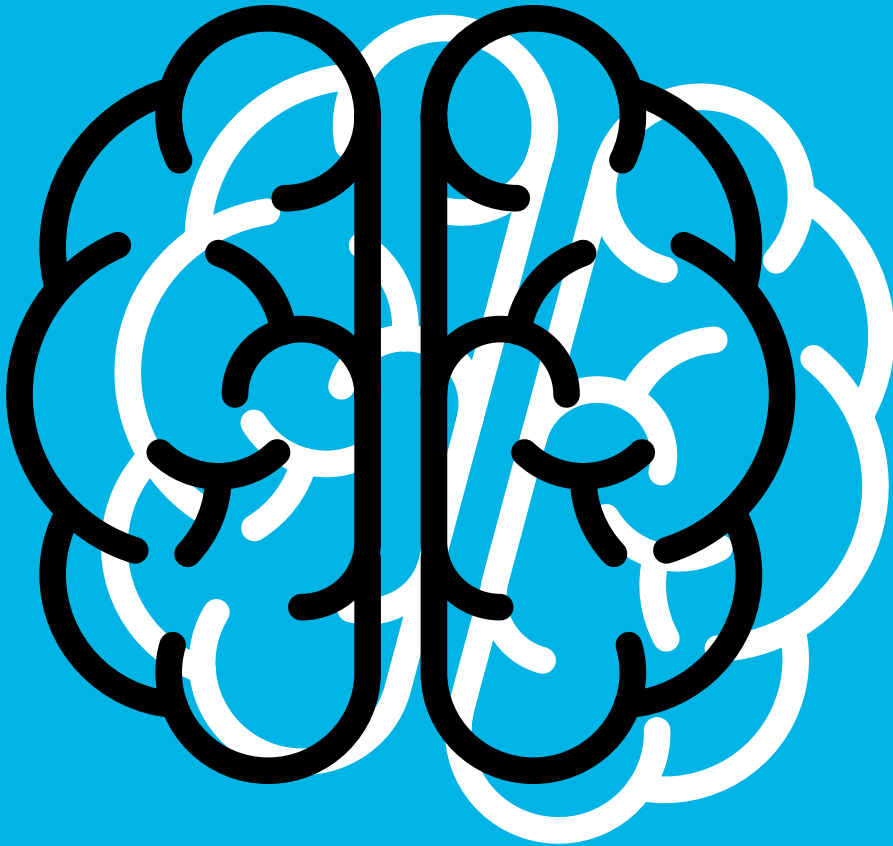


EPILEPSIE



NEURAXPHARM® HAT DIE ANTWORT



BUCCOLAM®

**IMMER VORBEREITET, WENN KRAMPFANFÄLLE AUFTRETEN –
die einzige orale Therapie bei epileptischen Krampfanfällen¹**

- **Einfachere Anwendung als rektales Diazepam²**
Gebrauchsfertige, nadellose Plastikspritze
- **Schnelle Wirksamkeit³**
Sistieren sichtbarer Anzeichen innerhalb von 10 Minuten
- **Bukkale Anwendung**
Geschützte Privatsphäre Ihrer Patienten



JETZT BEI NEURAXPHARM®
Mit 1.4.2021 von Neuraxpharm® erhältlich

**GEBRAUCHSFERTIGE FARBCODIERTE FERTIGSPRITZEN
FÜR EINFACHE ORALE ANWENDUNG**



**Notfallmedikation
mit schnellem
Wirkeintritt³**

Stärke	OP	Box	PhZnr.
2,5 mg	4 Stk.	No Box	4223085
5 mg	4 Stk.	No Box	4223091
7,5 mg	4 Stk.	No Box	4223116
10 mg	4 Stk.	No Box	4223122

ETHOSUXIMID NEURAXPHARM®

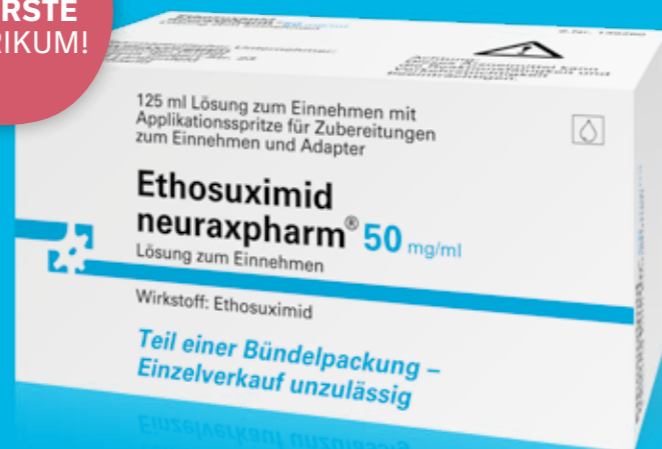
- Bei **Pyknoleptischen** sowie **komplexen** und **atypischen Absencen**.
- Bei **Myoklonisch-astatischem Petit mal** und **myoklonischen Anfällen** des Jugendlichen (Impulsiv-Petit-mal), wenn andere Arzneimittel nicht wirksam waren und/oder nicht vertragen wurden.
- **ERSTES GENERIKUM** zum Original – Petinimid® (G.L. Pharma)
- Lösung zum Einnehmen
- **Grüne Box** – kassenfrei seit 1.3.2021

SULTIAM NEURAXPHARM®

Zur Behandlung der **Rolando-Epilepsie** (gutartige Epilepsie im Kindesalter mit zentrotemporalen Spikes). Die Behandlung mit Sultiam neuraxpharm® soll nur von in der Epilepsiebehandlung **erfahrenen Neuropädiatern** durchgeführt werden.

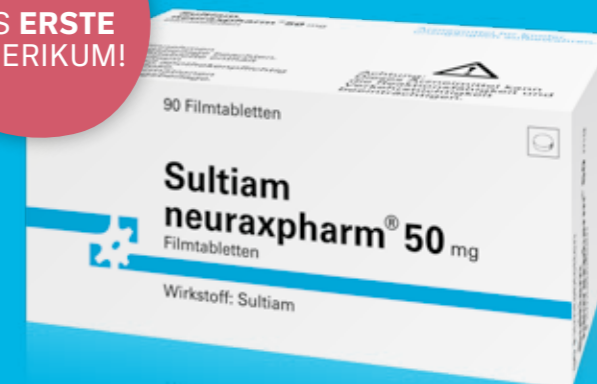
- **ERSTES GENERIKUM** zum Original – Ospolot® (AOP)
- Filmtabletten in **2 Wirkstärken** 50 und 200 mg
- **Gelbe Box** – kassenfrei seit 1.3.2021

DAS **ERSTE**
GENERIKUM!



Stärke	OP	Box	PhZNr.
50 mg	125 ml	Grüne Box	4969092

DAS **ERSTE**
GENERIKUM!



Stärke	OP	Box	PhZNr.
50 mg	90 Stk.	Gelbe Box	4978872
200 mg	90 Stk.	Gelbe Box	4978895

PREGATAB®

- PregaTab® wird angewendet bei Epilepsie zur **Zusatztherapie von partiellen Anfällen** mit und ohne sekundäre Generalisierung im Erwachsenenalter.
- PregaTab® wird eingesetzt auch:
 - zur Behandlung von **peripheren und zentralen neuropathischen Schmerzen** im Erwachsenenalter.
 - zur Behandlung von **generalisierten Angststörungen** bei Erwachsenen.
- **Grüne Box** – kassenfrei seit 1.1.2021



Erleichterte Einnahme durch teilbare Tabletten



Besseres **Ein- und Ausschleichen** durch zusätzliche Dosieroptionen



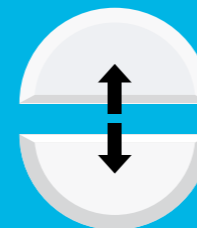
Auch für **besondere Patientengruppen:** Gelatine-frei

* Darstellung zeigt eine Tablette und Hartkapsel im Vergleich.

NEU UND NUR VON NEURAXPHARM®

NEU

DAS EINZIGE*
PREGABALIN IN
TEILBARER
TABLETTEN-
FORM!



Hohe
Dosierungsflexibilität
7 teilbare Wirkstärken
von 25 bis 300 mg!



Stärke	OP	Box	PhZnr.
25 mg	14 Stk.	Grüne Box	4979334
	56 Stk.	Grüne Box	4979340
50 mg	21 Stk.	Grüne Box	4979357
	84 Stk.	Grüne Box	4979363
75 mg	14 Stk.	Grüne Box	4979386
	56 Stk.	Grüne Box	4979392
100 mg	21 Stk.	Grüne Box	4979400
	84 Stk.	Grüne Box	4979417

Stärke	OP	Box	PhZnr.
150 mg	14 Stk.	Grüne Box	4979423
	56 Stk.	Grüne Box	4979446
200 mg	21 Stk.	Grüne Box	4979452
	84 Stk.	Grüne Box	4979469
300 mg	14 Stk.	Grüne Box	4979475
	56 Stk.	Grüne Box	4979481

*Stand WVZ 1.1.2021

Referenzen: 1. WVZ Stand 03/2021, 2. Khan A, et al. Acta Paediatr. 2014;103:e165–e168, 3. Scott RC, et al. Lancet. 1999;353:623–6

FKI Buccolam

Bezeichnung des Arzneimittels: BUCCOLAM 2,5 mg Lösung zur Anwendung in der Mundhöhle; BUCCOLAM 5 mg Lösung zur Anwendung in der Mundhöhle; BUCCOLAM 7,5 mg Lösung zur Anwendung in der Mundhöhle; BUCCOLAM 10 mg Lösung zur Anwendung in der Mundhöhle. **Qualitative und quantitative Zusammensetzung:** BUCCOLAM 2,5 mg Lösung zur Anwendung in der Mundhöhle: Jede vorgefüllte Applikationsspritze für Zubereitungen zum Einnehmen enthält 2,5 mg Midazolam (als Hydrochlorid) in 0,5 ml Lösung. BUCCOLAM 5 mg Lösung zur Anwendung in der Mundhöhle: Jede vorgefüllte Applikationsspritze für Zubereitungen zum Einnehmen enthält 5 mg Midazolam (als Hydrochlorid) in 1 ml Lösung. BUCCOLAM 7,5 mg Lösung zur Anwendung in der Mundhöhle: Jede vorgefüllte Applikationsspritze für Zubereitungen zum Einnehmen enthält 7,5 mg Midazolam (als Hydrochlorid) in 1,5 ml Lösung. BUCCOLAM 10 mg Lösung zur Anwendung in der Mundhöhle: Jede vorgefüllte Applikationsspritze für Zubereitungen zum Einnehmen enthält 10 mg Midazolam (als Hydrochlorid) in 2 ml Lösung. **Liste der sonstigen Bestandteile:** Natriumchlorid, Wasser für Injektionszwecke, Salzsäure (zur pH-Wert-Einstellung und Umwandlung von Midazolam in das Hydrochloridsalz), Natriumhydroxid (zur pH-Wert-Einstellung). **Anwendungsgebiete:** Behandlung länger anhaltender, akuter Krampfanfälle bei Säuglingen, Kleinkindern, Kindern und Jugendlichen (zwischen 3 Monaten und < 18 Jahren). BUCCOLAM darf von Eltern/Betreuungspersonen nur dann verabreicht werden, wenn bei dem Patienten Epilepsie diagnostiziert wurde. Bei Säuglingen im Alter von 3 bis 6 Monaten sollte die Behandlung in einer Klinik erfolgen, in der Überwachungsmöglichkeiten und eine entsprechende Reanimationsausrüstung vorhanden sind. Siehe Abschnitt 4.2. der Fachinformation. **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff, Benzodiazepine oder einen der genannten sonstigen Bestandteile; Myasthenia gravis; Schwere respiratorische Insuffizienz; Schlafapnoe-Syndrom; Stark eingeschränkte Leberfunktion. **Pharmakotherapeutische Gruppe:** Psycholeptika, Benzodiazepin-Derivate, ATC-Code: N05CD08. **Rezeptpflicht/Apothekenpflicht:** Arzneimittel zur einmaligen Abgabe auf ärztliche Verschreibung. **Inhaber der Zulassung:** Laboratorios Lesvi, S.L., Avda. Barcelona 69, 08970 Sant Joan Despí - Barcelona, España. **Stand der Information:** 03/2021. **Weitere Informationen zu den Abschnitten Besondere Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung, Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und sonstige Wechselwirkungen, Schwangerschaft und Stillzeit und Nebenwirkungen sind der Austria-Codex- Fachinformation zu entnehmen.**

FKI Ethosuximid Lösung

Bezeichnung des Arzneimittels: Ethosuximid neuraxpharm 50 mg/ml Lösung zum Einnehmen. **Qualitative und quantitative Zusammensetzung:** 1 ml Lösung zum Einnehmen enthält 50 mg Ethosuximid. Sonstiger Bestandteil mit bekannter Wirkung: 1 ml Lösung zum Einnehmen enthält 0,6 mg Methyl-4-hydroxybenzoat (E 128). **Liste der sonstigen Bestandteile:** Methyl-4-hydroxybenzoat (E 218), Hypromellose, Macrogol 300, Natriumcitrat Dihydrat, Citronensäure-Monohydrat, Saccharin-Natrium, Sahne-Karamell-Aroma, Gereinigtes Wasser. **Anwendungsgebiete:** Pyknoleptische Absencen sowie komplexe und atypische Absencen. Myoklonisch-astatische Petit mal und myoklonische Anfälle des Jugendlichen (Impulsiv-Petit-mal), wenn andere Arzneimittel nicht wirksam waren und/oder nicht vertragen wurden. **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff, andere Succinimide oder einen der genannten sonstigen Bestandteile. **Pharmakotherapeutische Gruppe:** Antiepileptika, Succinimid-Derivate; ATC-Code: N03AD01. **Rezeptpflicht/Apothekenpflicht:** Rezept- und apothekenpflichtig. **Inhaber der Zulassung:** neuraxpharm Arzneimittel GmbH, Elisabeth-Selbert-Straße 23, DE-40764 Langenfeld. **Stand der Information:** 08.2019. **Weitere Informationen zu den Abschnitten Besondere Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung, Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und sonstige Wechselwirkungen, Schwangerschaft und Stillzeit und Nebenwirkungen sind der Austria-Codex- Fachinformation zu entnehmen.**

FKI Pregatab

Bezeichnung des Arzneimittels: PregaTab 25 mg Tabletten, PregaTab 50 mg Tabletten, PregaTab 75 mg Tabletten, PregaTab 100 mg Tabletten, PregaTab 150 mg Tabletten, PregaTab 200 mg Tabletten, PregaTab 225 mg Tabletten, PregaTab 300 mg Tabletten. **Qualitative und quantitative Zusammensetzung:** PregaTab 25 mg Tabletten: Jede Tablette enthält 25 mg Pregabalin. PregaTab 50 mg Tabletten: Jede Tablette enthält 50 mg Pregabalin. PregaTab 75 mg Tabletten: Jede Tablette enthält 75 mg Pregabalin. PregaTab 100 mg Tabletten: Jede Tablette enthält 100 mg Pregabalin. PregaTab 150 mg Tabletten: Jede Tablette enthält 150 mg Pregabalin. PregaTab 200 mg Tabletten: Jede Tablette enthält 200 mg Pregabalin. PregaTab 225 mg Tabletten: Jede Tablette enthält 225 mg Pregabalin. PregaTab 300 mg Tabletten: Jede Tablette enthält 300 mg Pregabalin. **Liste der sonstigen Bestandteile:** Mikrokristalline Cellulose, Magnesiumstearat. **Anwendungsgebiete:** Neuro-pathische Schmerzen: PregaTab wird angewendet zur Behandlung von peripheren und zentralen neuropathischen Schmerzen im Erwachsenenalter. Epilepsie: PregaTab wird angewendet zur Zusatztherapie von partiellen Anfällen mit und ohne sekundäre Generalisierung im Erwachsenenalter. **Generalisierte Angststörungen:** PregaTab wird angewendet zur Behandlung von generalisierten Angststörungen bei Erwachsenen. **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der genannten sonstigen Bestandteile. **Pharmakotherapeutische Gruppe:** Antiepileptika, andere Antiepileptika, ATC-Code: N03AX16. **Rezeptpflicht/Apothekenpflicht:** Rezept- und apothekenpflichtig. **Inhaber der Zulassung:** neuraxpharm Arzneimittel GmbH, Elisabeth-Selbert-Straße 23, DE-40764 Langenfeld. **Stand der Information:** 12.2020. **Weitere Informationen zu den Abschnitten Besondere Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung, Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und sonstige Wechselwirkungen, Schwangerschaft und Stillzeit und Nebenwirkungen sind der Austria-Codex- Fachinformation zu entnehmen.**

FKI Sultiam

Bezeichnung des Arzneimittels: Sultiam neuraxpharm 50 mg Filmtabletten, Sultiam neuraxpharm 100 mg Filmtabletten, Sultiam neuraxpharm 200 mg Filmtabletten. **Qualitative und quantitative Zusammensetzung:** Sultiam neuraxpharm 50 mg Filmtabletten: Jede Filmtablette enthält 50 mg Sultiam. Sonstiger Bestandteil mit bekannter Wirkung: Jede Filmtablette enthält 12,95 mg Lactose (als Monohydrat). Sultiam neuraxpharm 100 mg Filmtabletten: Jede Filmtablette enthält 100 mg Sultiam. Sonstiger Bestandteil mit bekannter Wirkung: Jede Filmtablette enthält 25,89 mg Lactose (als Monohydrat). Sultiam neuraxpharm 200 mg Filmtabletten: Jede Filmtablette enthält 200 mg Sultiam. Sonstiger mit bekannter Wirkung: Jede Filmtablette enthält 51,78 mg Lactose (als Monohydrat). **Liste der sonstigen Bestandteile: Tablettenkern:** Lactose-Monohydrat, Maisstärke, Gelatine, Hochdisperses Siliciumdioxid, wasserfrei, Magnesiumstearat (Ph. Eur.), Filmüberzug: Hypromellose, Titandioxid (E 171), Macrogol 400, Talkum. **Anwendungsgebiete:** Zur Behandlung der Rolando-Epilepsie (gutartige Epilepsie im Kindesalter mit zentrotemporalen Spikes). Hinweise: Die Behandlung mit Sultiam soll nur von in der Epilepsiebehandlung erfahrenen Neuropädiatern durchgeführt werden. Die Evidenz aus kontrollierten klinischen Studien für die Wirksamkeit und Unbedenklichkeit von Sultiam im o. g. Anwendungsgebiet ist begrenzt. Vor Beginn einer Behandlung mit Sultiam ist ein sorgfältiges differentialdiagnostisches Vorgehen gegenüber anderen Epilepsieformen im Kindesalter angezeigt. Die Rolando-Epilepsie zeigt eine hohe Rate an Spontanremissionen und besitzt - auch ohne medikamentöse Behandlung - zumeist einen guten Verlauf und eine gute Prognose. **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff, andere Sulfonamide oder einen der genannten sonstigen Bestandteile; bekannte akute Porphyrie; Hypertyreose oder arterielle Hypertonie. **Pharmakotherapeutische Gruppe:** Antiepileptika, andere Antiepileptika; ATC-Code: N03AX03. **Rezeptpflicht/Apothekenpflicht:** Rezept- und apothekenpflichtig. **Inhaber der Zulassung:** neuraxpharm Arzneimittel GmbH, Elisabeth-Selbert-Straße 23, DE-40764 Langenfeld. **Stand der Information:** 12.2020. **Weitere Informationen zu den Abschnitten Besondere Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung, Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und sonstige Wechselwirkungen, Schwangerschaft und Stillzeit und Nebenwirkungen sind der Austria-Codex- Fachinformation zu entnehmen.**

DAS NEURAXPHARM®-PORTFOLIO UMFASST:



NEUROPATHISCHER
SCHMERZ



EPILEPSIE



SCHIZOPHRENIE



DEPRESSION



NEURAXPHARM®
Ihr ZNS Spezialist