



7. Træk den ene halvdel af den aftagelige beskyttelsesfilm af.
8. Rør ikke ved plasterets klæbende side med fingrene



8. Hold på den anden halvdel af den stive aftagelige beskyttelsesfilm
9. Sæt den klæbende halvdel af plasteret på huden.
10. Pres plasterets klæbende side mod huden med et fast tryk.



9. Fold den anden halvdel af plasteret tilbage og fjern resten af den aftagelige beskyttelsesfilm.



10. Pres plasteret fast på huden med håndfladen.
  11. Hold fast i omkring 30 sekunder.
- Dette sikrer, at plasteret sidder fast på huden, og kanterne klæber godt ned.



11. Vask hænderne med vand og sæbe umiddelbart efter håndtering af plasteret.

#### Hvordan tages et brugt plaster af?

- Tag langsomt og forsigtigt det brugte plaster af.
- Vask forsigtigt området med varmt vand og mild sæbe. Dette vil fjerne eventuelt resterende klæbemiddel på huden. De kan også anvende en smule babyolie for at fjerne eventuelt klæbemiddel, som ikke kan vaskes af.
- Anvend ikke sprit eller andre opløsningsvæsker – såsom neglelakfjerner. Det kan irritere huden.

#### Hvis De har brugt for mange Neupro-plastre

Hvis De bruger højere doser Neupro, end lægen har ordineret, kan det give bivirkninger såsom kvalme eller opkastning, lavt blodtryk, De ser eller hører ting, der ikke er der (hallucinationer), følelse af forvirring, De bliver meget søvnig, ufrivillige bevægelser og krampes. Kontakt omgående Deres læge eller skadestuen, hvis De oplever disse bivirkninger. De vil fortælle Dem, hvad De skal gøre.

#### Hvis De glemmer at skifte plasteret på det normale tidspunkt

- Hvis De har glemt at skifte plasteret på det normale tidspunkt, skal De skifte det, så snart De husker det. Tag det gamle plaster af og sæt et nyt plaster på.
- Hvis De har glemt at sætte et nyt plaster på, efter De har taget det gamle af, sættes et nyt plaster på, så snart De husker det.

I begge tilfælde skal De bruge et nyt plaster på det sædvanlige tidspunkt den følgende dag. De må ikke bruge en dobbeltdosis som erstatning for det glemte plaster.

#### Hvis De holder op med at bruge Neupro

Stop ikke med at bruge Neupro uden først at tale med Deres læge. Et pludseligt ophør med behandlingen kan medføre en sygdomstilstand, der kaldes ‘malignt neuroleptikasyndrom’, som kan være livstruende. Symptomerne omfatter: mistet evne til at bevæge sig (akinesi), stive muskler, feber, ustabilt blodtryk, øget puls (takykardi), forvirring, lavt bevidsthedsniveau (såsom koma).

Hvis Deres læge fortæller, at De skal stoppe med Neupro, bør Deres daglige dosis **gradvist nedsættes**:

- Restless legs-syndrom** – nedsættes med 1 mg hver anden dag.

Spørg lægen, apotekspersonalet eller sygeplejersken, hvis der er noget, De er i tvivl om.

### 4. Bivirkninger

Dette lægemiddel kan som al anden medicin give bivirkninger, men ikke alle får bivirkninger. Fortæl det til lægen, apotekspersonalet eller sygeplejersken, hvis De oplever bivirkninger.

#### Bivirkninger som hyppigst optræder ved starten af behandlingen

De kan få **kvalme** og **opkastninger i starten af behandlingen**. Disse bivirkninger er som regel lette eller moderate og varer kun i kort tid. Fortæl det til lægen, hvis bivirkningerne varer i lang tid, eller hvis De er bekymret over dem.

#### Hudreaktioner, som skyldes plasteret

- De kan få rødme og kløe på huden, hvor plasteret har siddet – disse reaktioner er normalt lette eller moderate.
- Reaktionerne forsvinder normalt nogle få timer efter, De har fjernet plasteret.
- Fortæl det til lægen**, hvis De har en hudreaktion, som varer længere end nogle få dage eller hvis det er en alvorlig hudreaktion. Fortæl det også, hvis hudreaktionen breder sig ud over området, som plasteret dækker.
- Undgå sollys og solarium på hudområder, hvor der er nogen form for hudreaktion på grund af plasteret.
- For at undgå hudreaktioner, bør De sætte plasteret på forskellige steder hver dag, og kun bruge det samme område igen efter 14 dage.

#### Bevidsthedstab kan forekomme

Neupro kan forårsage bevidsthedstab. Dette forekommer især, når De begynder med at bruge Neupro, eller når Deres dosis øges. Fortæl det til lægen, hvis De mister bevidstheden eller føler Dem svimmel.

#### Ændringer i adfærd og unormal tankegang

**Fortæl det til lægen, hvis De oplever ændringer i Deres adfærd, tankegang eller begge dele, se nedenstående liste. Lægen vil tale med dem om, hvordan symptomerne kan håndteres eller mindskes.**

Det kan være en hjælp at fortælle et familiemedlem eller en omsorgsperson, at De bruger dette lægemiddel, og få dem til at læse denne indlægsseddel. Deres familie eller omsorgspersonen kan fortælle Dem eller Deres læge, hvis de er bekymret for forandringer i Deres adfærd. Neupro kan forårsage usædvanlige lyster eller fristelser, som De ikke kan modstå, såsom impulsen, lysten eller fristelsen til at udføre en handling, der kan skade Dem selv eller andre.

Disse kan være:

- stærk impuls til at spille for meget – også hvis det har alvorlige personlige eller familiære konsekvenser
- ændret eller øget seksuel interesse og opførsel, som er til betydelig bekymring for Dem eller andre – for eksempel øget sexlyst
- ukontrollerbar købe- eller forbrugslyst
- uhæmmet madindtagelse (indtagelse af store mængder mad i løbet af kort tid) eller konstant trang til madindtagelse (indtagelse af mere mad end normalt og mere end der er behov for, til at tilfredsstille sulten)

Neupro kan forårsage andre typer af adfærdsændringer og unormal tankegang. Disse kan være:

- unormale tanker omkring virkeligheden
- vrangforestillinger og hallucinationer (ser eller hører ting, som ikke eksisterer)
- forvirring
- desorientering
- aggressiv adfærd
- rastløs uro
- delirium

**Fortæl det til Deres læge, hvis De bemærker en eller flere ændringer i adfærd, tanker eller begge, som er på ovenstående liste. Lægen vil tale med Dem om, hvordan symptomerne kan håndteres eller mindskes.**

#### Allergiske reaktioner

Kontakt lægen, hvis De bemærker tegn på allergiske reaktioner – disse kan omfatte hævelse af ansigtet, tungen eller læberne.

**Bivirkninger, hvis De bruger Neupro mod restless legs-syndrom**
Fortæl det til lægen, apotekspersonalet eller sygeplejersken, hvis De bemærker en eller flere af følgende bivirkninger:

**Meget almindelig:** kan forekomme hos flere end 1 ud af 10 personer

- hovedpine
- kvalme
- følelse af svaghed (træthed)
- hudirritation under plasteret såsom rødme og kløe

**Almindelig:** kan forekomme hos op til 1 ud af 10 personer

- kløe
- irritabilitet
- allergisk reaktion
- øget sexlyst
- højt blodtryk
- opkastning, halsbrand
- hævede ben og fødder
- træthed, falder i søvn pludseligt uden varsel, søvnløshed, søvnforstyrrelser, usædvanlige drømme
- manglende evne til at modstå trangen til at udføre en skadelig handling, herunder overdreven spillelyst, gentagne meningsløse handlinger, ukontrollerbart indkøbsmønster eller forbrugslyst.
- uhæmmet madindtagelse (indtagelse af store mængder mad i løbet af kort tid) eller konstant trang til madindtagelse (indtagelse af mere mad end normalt og mere end der er behov for, til at tilfredsstille sulten)

**Ikke almindelig:** kan forekomme hos op til 1 ud af 100 personer

- rastløs uro
- følelse af svimmelhed, når man rejser sig på grund af blodtryksfald

**Sjælden:** kan forekomme hos op til 1 ud af 1.000 personer

- aggressiv adfærd
- desorientering

**Ikke kendt:** hyppigheden er ikke kendt

- trang til høje doser af lægemidler som Neupro – mere end nødvendigt mod sygdommen. Det kaldes ‘dopamin-dysreguleringssyndrom’ og kan føre til overforbrug af Neupro
- De ser eller hører ting, som ikke er virkelige (hallucinationer)
- mareridt
- paranoia
- forvirring
- psykotiske lidelser
- vrangforestillinger
- delirium
- svimmelhed
- tab af bevidsthed, ufrivillige bevægelser (dyskinesi)
- ufrivillige muskelspasmer (krampes)
- sløret syn
- synsforstyrrelser såsom at se farver eller lys
- vertigo (følelse af at alting drejer rundt)
- følelse af hjertebanken (palpitationer)
- unormal hjerterytme
- lavt blodtryk
- hikke
- forstoppelse, mundtørhed
- ubehag og smerter i maven
- Diarré
- rødme, øget svedtendens
- generaliseret kløe, hudirritation
- generaliseret udslæt
- manglende evne til at få eller bevare rejsning (erektion)
- vægttab, vægtforøgelse
- øgede eller unormale resultater af leverfunktionstest
- øget puls
- forhøjede niveauer af kreatinfosfokinase (CK) (CK er et enzym, som hovedsageligt findes i skeletmuskulatur)
- fald
- rhabdomyolyse (en sjælden, alvorlig muskelsygdom, som giver smerter, ømhed og svaghed i musklerne og kan medføre nyreproblemer)

Fortæl det til lægen eller apotekspersonalet, hvis De bemærker en eller flere af ovenstående bivirkninger.

#### Indberetning af bivirkninger

Hvis De oplever bivirkninger, bør De tale med Deres læge, apotekspersonalet eller sygeplejersken. Dette gælder også mulige bivirkninger, som ikke er medtaget i denne indlægsseddel. De eller Deres pårørende kan også indberette bivirkninger direkte til Lægemiddelstyrelsen via Lægemiddelstyrelsen Axel Heides Gade 1 DK-2300 København S
Websted: [www.meldenbivirkning.dk](http://www.meldenbivirkning.dk)

Ved at indrapportere bivirkninger kan De hjælpe med at fremskaffe mere information om sikkerheden af dette lægemiddel.

### 5. Opbevaring

Opbevar lægemidlet utilgængeligt for børn.

Brug ikke lægemidlet efter den udløbsdato, der står på etiketten og æsken.

Må ikke opbevares ved temperaturer over 30 °C.

#### Håndtering af brugte og ubrugte plastre

- Brugte plastre indeholder stadig det aktive stof, ‘rotigotin’ som kan være skadeligt for andre. Fold det brugte plaster sammen med den klæbende side indad. Læg plasteret i det brev, det var pakket i, og kasser det på en sikker måde, så det er uden for børns rækkevidde.
- Spørg på apoteket, hvordan De skal bortskaffe medicinrester. Af hensyn til miljøet må De ikke smide medicinrester i afløbet, toiletlet eller skraldespanden.

### 6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger Neupro indeholder:

Aktivt stof: rotigotin.

- 1 mg/24 timer: Hvert plaster afgiver 1 mg rotigotin pr. 24 timer. Hvert plaster på 5 cm² indeholder 2,25 mg rotigotin.

- 3 mg/24 timer Hvert plaster afgiver 3 mg rotigotin pr. 24 timer. Hvert plaster på 15 cm² indeholder 6,75 mg rotigotin.

Øvrige indholdsstoffer:

- Poly(dimethylsiloxan, trimethylsilylsilikat)-copolymerisat, povidon K90, natriumpyrosulfrit (E 223), ascorbylpalmitat (E 304) og DL-α-tocopherol (E 307).
- Bagsidelag: Polyesterfilm, silikoniseret, aluminiseret, overtrukket med et farvet pigmentlag (titandioxid (E 171), pigment gul 95, pigment rød 166) med tekst påtrykt (pigment rød 144, pigment gul 95, pigment sort 7).
- Aftagelig beskyttelsesfilm: Transparent fluoropolymerovertrukken polyesterfilm.

#### Udseende og pakningsstørrelser

Neupro er et depotplaster. Det er tyndt og har tre lag. Det er kvadratisk med afrundede hjørner. Ydersiden er beige og påtrykt Neupro 1 mg/24 h eller Neupro 3 mg/24 h.

Neupro findes i følgende pakningsstørrelser:

Æsker indeholdende 7, 14, 28, 30 eller 84 (multipakning med 3 pakninger a 28) plastre, som er individuelt forseglede i breve.

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

#### Indehaver af markedsføringstilladelsen

UCB Pharma S.A.
Allée de la Recherche 60
B-1070 Bruxelles
Belgien

#### Fremstiller

UCB Pharma S.A.
Chemin du Foriest
B-1420 Braine l’Alleud
Belgien



Neupro® er et registreret varemærke, der tilhører UCB Pharma GmbH.

Hvis De ønsker yderligere oplysninger om dette lægemiddel, skal De henvende Dem til den lokale repræsentant for indehaveren af markedsføringstilladelsen:

#### Danmark

UCB Nordic A/S
Tlf: + 45-32 46 24 00

**Denne indlægsseddel blev senest ændret 12/2023.**

#### Andre informationskilder

De kan finde yderligere oplysninger om dette lægemiddel på Det Europæiske Lægemiddelagenturs hjemmeside <http://www.ema.europa.eu>.