

**Fachkurzinformation ZOMIG Rapimelt Schmelztabletten****Zomig Rapimelt 2,5 mg Schmelztabletten: Qualitative und quantitative**

**Zusammensetzung:** Jede Rapimelt Schmelztablette enthält 2,5 mg Zolmitriptan. **Sonstige**

**Bestandteile:** Jede Rapimelt Schmelztablette enthält 5 mg Aspartam, 0,0000032 mg Benzylalkohol, E-951 Citronensäure (wasserfrei), hochdisperses Siliciumdioxid, Crospovidon, Magnesiumstearat, Mannitol, Mikrokristalline Cellulose, Orangenaroma, Natriumhydrogencarbonat.

**Zomig Rapimelt 5 mg Schmelztabletten: Qualitative und quantitative**

**Zusammensetzung:** Jede Rapimelt Schmelztablette enthält 5 mg Zolmitriptan. **Sonstige**

**Bestandteile:** Jede Rapimelt Schmelztablette enthält 10 mg Aspartam, 0,0000064 mg Benzylalkohol, E-951 Citronensäure (wasserfrei), hochdisperses Siliciumdioxid, Crospovidon, Magnesiumstearat, Mannitol, Mikrokristalline Cellulose, Orangenaroma, Natriumhydrogencarbonat.

**Anwendungsgebiete:** Zomig Rapimelt ist indiziert bei Erwachsenen ab 18 Jahren zur akuten Behandlung von Migränekopfschmerzen mit oder ohne Aura. **Gegenanzeigen:** Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der in Abschnitt 6.1 genannten sonstigen Bestandteile. Mittelschwere und schwere Hypertonie oder unzureichend eingestellte leichte Hypertonie. Zolmitriptan darf daher nicht an Patienten nach einem Myokardinfarkt oder bei koronarer Herzkrankheit, Koronarspasmen (Prinzmetal Angina), peripheren Durchblutungsstörungen oder an Patienten mit Symptomen oder Zeichen einer koronaren Herzkrankheit verabreicht werden. Die gleichzeitige Verabreichung von Zolmitriptan und Ergotamin, Ergotaminderivaten (einschließlich Methysergid), Sumatriptan, Naratriptan und anderen 5HT<sub>1B/1D</sub>-Agonisten ist kontraindiziert. Zolmitriptan darf nicht an Patienten mit cerebrovasculären Ereignissen (CVA) oder transitorischen ischämischen Attacken (TIA) in der Anamnese verabreicht werden. Zolmitriptan ist kontraindiziert bei Patienten mit einer Kreatinin Clearance < 15ml/min. **Pharmakotherapeutische Gruppe:** Selektive Serotonin (5HT<sub>1</sub>) – Agonisten. **ATC-Code:** NO2CC03. **Inhaber der Zulassung:** Grünenthal Österreich GmbH, 1060 Wien. **Verschreibungspflicht / Apothekenpflicht:** Rezept- und apothekenpflichtig. *Informationen zu besonderen Warnhinweisen und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung, Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und sonstigen Wechselwirkungen, Schwangerschaft und Stillzeit, Nebenwirkungen und Gewöhnungseffekten sind der veröffentlichten Fachinformation zu entnehmen.* **Stand der Information: Juni 2024**