

# Tolperison: Europäische Arzneimittel-Agentur (EMA) empfiehlt Anwendung nur bei Spastizität nach Schlaganfall

Merke (4. Juli 2012) - Tolperison ist ein zentral wirkendes Muskelrelaxans. Es ist bislang in der Europäischen Union für verschiedene Indikationen zugelassen, unter anderem zur Behandlung von Spastizität bei neurologischen Erkrankungen (z.B. Multiple Sklerose) und von schmerzhaften Muskelkrämpfen als Folge von Erkrankungen des Wirbelsäule und der absteigenden Hirnstränge.

Tolperison soll nur noch zur Behandlung von Spastizität nach Schlaganfall angewendet werden, ergab die EMA. Nur in dieser Indikation zeigt sich nach aktueller Evidenz ein günstiges Nutzen-Risiko-Verhältnis. Die therapeutische Wirksamkeit in anderen Indikationen wurde in einer Bewertung durch das Committee for Medicinal Products for Human Use (CHMP) der EMA nicht ausreichend belegt. Darüber hinaus ist das Risiko von Hypersensitivitätsreaktionen höher als vorher eingeschätzt.

Es ist wichtig, dass Patienten, die mit Tolperison behandelt werden, auf mögliche allergische Reaktionen geachtet werden. Diese können sich z.B. durch Hautausschlag, Schwellungen, Hautjucken oder Atemnot äußern. Bei Auftreten von Hypersensitivitätsreaktionen ist die Behandlung sofort zu beenden.

- 

[www.ema.europa.eu/ger/press/press\\_releases/2012/07/04\\_121212.htm](#)

- 

[www.ema.europa.eu/ger/press/press\\_releases/2012/07/04\\_121212.htm](#)

[www.ema.europa.eu/ger/press/press\\_releases/2012/07/04\\_121212.htm](#)

www.ema.europa.eu/ger/press/press\_releases/2012/07/04\_121212.htm