ATENOLOL AL comp. Atenolol 100 mg/Chlortalidon 25 mg

Gebrauchsinformation: Information für Anwender

pro Filmtablette

Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, bevor Sie mit der Einnahme dieses Arzneimittels beginnen, denn sie enthält wichtige Informationen.

- anderen Menschen schaden, auch wenn diese die gleichen Beschwerden haben wie Sie.

Was in dieser Packungsbeilage steht angewendet?

- 1. Was ist ATENOLOL AL comp. und wofür wird es 2. Was sollten Sie vor der Einnahme von
- ATENOLOL AL comp.beachten?
- 3. Wie ist ATENOLOL AL comp. einzunehmen? 4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
- 5. Wie ist ATENOLOL AL comp. aufzubewahren?
- 6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

und wofür wird es angewendet? ATENOLOL AL comp. ist ein blutdrucksenkendes Arzneimittel. Es enthält eine Kombination aus einem

1. Was ist ATENOLOL AL comp.

Arzneimittel (Diuretikum). ATENOLOL AL comp. wird angewendet zur Behandlung von Bluthochdruck (Hypertonie).

Beta-Rezeptorenblocker und einem harntreibenden

ATENOLOL AL comp. ist angezeigt bei Patienten, deren Blutdruck mit Atenolol oder Chlortalidon allein nicht ausreichend gesenkt werden konnte.

Einnahme von ATENOLOL AL comp. beachten? ATENOLOL AL comp. darf NICHT

2. Was sollten Sie vor der

eingenommen werden wenn Sie allergisch gegen Atenolol, andere Beta-Rezeptorenblocker, Chlortalidon sowie andere Thi-azide bzw. Sulfonamide oder einen der in Abschnitt 6.

- genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind. bei einer unbehandelten ausgeprägten Herzmuskelschwäche (unkontrollierte Herzinsuffizienz)
- bei akutem Herzinfarkt, bei einem vom Herzen ausgehenden Schock,
- bei mittelgradigen bis schweren Erregungsleitungs-
- störungen von den Herzvorhöfen auf die Herzkammern (AV-Block II. oder III. Grades),
- bei unregelmäßigem Herzschlag, der häufig sehr langsam und manchmal sehr schnell ist (Sinusknotensyndrom), bei Erregungsleitungsstörungen zwischen Sinus-
- knoten und Vorhof (sinuatrialer Block),
 bei einem Ruhepuls von unter 50 Schlägen pro Minute vor Behandlungsbeginn (Bradykardie),

 • bei stark erniedrigtem Blutdruck (Hypotonie),
- bei stoffwechselbedingter Übersäuerung des Blutes (metabolische Azidose),
- bei Neigung zu Bronchialverkrampfungen (bronchiale Hyperreagibilität, z.B. bei Asthma bronchiale) bei Spätstadien von Durchblutungsstörungen der
- Arme oder Beine. • bei gleichzeitiger Gabe von bestimmten MAO-Hemmstoffen (Arzneimittel gegen Depressionen). Aus
- genommen sind MAO-B-Hemmstoffe (Arzneimittel gegen die Parkinson'sche Krankheit), schweren Nierenfunkti
- insuffizienz mit stark eingeschränkter oder fehlender Harnproduktion [Oligurie oder Anurie]; Kreatinin-Clearance kleiner als 30 ml/min und/oder Serum-Kreatinin über 1,8 mg/100 ml), bei einem unbehandelten Tumor an der Nebenniere (Phäochromozytom), bei schweren Leberfunktionsstörungen mit
- Bewusstseinsstörungen, • bei klinisch bedeutsamen Störungen im Mineralhaushalt wie erhöhtem Kalziumgehalt im Blut sowie
- Natrium- oder Kaliummangel, · bei Gicht,
- in der Stillzeit. KINDER

einnehmen. Wenn Sie ATENOLOL AL comp. einnehmen,

dürfen Ihnen bestimmte Arzneimittel gegen Herz-rhythmusstörungen (wie Disopyramid oder Calcium-antagonisten vom Verapamil- oder Diltiazemtyp) nicht

Kinder dürfen mangels ausreichender Therapie-erfahrung nicht mit ATENOLOL AL comp. behandelt

intravenös verabreicht werden.

I. Grades).

in der Schwangerschaft,

Sagen Sie Ihrem Arzt, dass Sie ATENOLOL AL comp.

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, bevor Sie ATENOLOL AL comp. einnehmen bei: geringgradigen Erregungsleitungsstörungen von den Herzvorhöfen auf die Herzkammern (AV-Block

mit stark schwankenden Blutzuckerwerten: Zustände mit stark erniedrigtem Blutzucker möglich; wobei ein warnender schneller Herzschlag oder Schweiß

Vorliegen einer Zuckerkrankheit (Diabetes mellitus)

ausbruch verschleiert sein kann, • längerem strengem Fasten oder schwerer körperlicher Belastung: Zustände mit stark erniedrigtem Blutzucker möglich; Warnzeichen eines erniedrigten

Blutzuckers können verschleiert sein, Vorliegen eines hormonproduzierenden Tumors des Nebennierenmarks (Phäochromozytom), da dieser zuvor und begleitend mit bestimmten Medikamenten (Alpha-Rezeptoren-Blockern) behandelt werden sollte (eine regelmäßige Kontrolle des Blutdrucks sollte erfolgen).

mitteln gegen Herzleistungsschwäche (Digitalispräparate), bestimmten entzündungshemmenden Arzneimitteln (Glukokortikoiden) oder Abführmitteln, • eingeschränkter Leberfunktion, eingeschränkter Nierenfunktion leichteren Grades • Schuppenflechte (Psoriasis) in der persönlichen oder

(Angina pectoris), bei der die Schmerzanfälle überwiegend in Ruhe auftreten (Prinzmetal-Angina), da

diese Anfälle vermehrt und z.T. verstärkt auftreten

einer bestimmten Form von Brustschmerzen

gleichzeitiger Anwendung von bestimmten Arznei-

Wirkstoffe aus der Gruppe der Beta-Rezeptoren-Blocker, wie das in diesem Arzneimittel enthaltene Atenolol, können die Empfindlichkeit gegenüber

können.

familiären Vorgeschichte,

- allergieauslösenden Substanzen und die Schwere von Überempfindlichkeitsreaktionen erhöhen. Wenn Sie schon einmal eine schwere Überempfindlichkeits-
- reaktion hatten oder wenn Sie sich einer Behandlung zur Schwächung bzw. Aufhebung der allergischen Reaktionsbereitschaft (Desensibilisierungstherapie) gegen Insektengifte (z.B. Bienen-, Wespenstich) unterziehen, dürfen Sie ATENOLOL AL comp. nur nach aus drücklicher Verordnung Ihres Arztes einnehmen (siehe

möglich?). Treffen die beschriebenen Fälle auf Sie zu,

auch Abschnitt 4: Welche Nebenwirkungen sind

kann es sein, dass Sie auf die üblichen Dosen des Gegenmittels (Adrenalin) zur Behandlung der Überempfindlichkeitsreaktionen nicht ansprechen Beim Tragen von Kontaktlinsen ist die Möglichkeit eines verminderten Tränenflusses zu beachten. Während der Behandlung mit ATENOLOL AL comp. wird Ihr behandelnder Arzt die Elektrolyte im Blut (insbesondere Kalium-, Natrium-, Kalzium-lonen), Kreatinin und Harnstoff, Blutfette (Cholesterin und Triglyzeride), Leberwerte, Harnsäure sowie Blutzucker regelmäßig kontrollieren. Während der Behandlung mit ATENOLOL AL comp. sollten Sie auf eine ausreichende Flüssigkeitsaufnahme achten und wegen erhöhter Kaliumverluste kalium-

reiche Nahrungsmittel zu sich nehmen (z.B. Bananen, Gemüse, Nüsse). Leichte Durchblutungsstörungen in den Armen und Beinen können durch Wirkstoffe aus der Gruppe der Beta-Rezeptoren-Blocker verschlimmert werden.

Durch den Beta-Rezeptoren-Blocker in ATENOLOL AL comp. können die Anzeichen einer Schilddrüsenüberfunktion verschleiert werden. anwenden und Clonidin abrupt absetzen, kann Ihr

comp. ner Ihnen dies Beschwerden bereiten sollte, kann Ihr Arzt die Dosis reduzieren. Wenn Sie an einer Minderdurchblutung des Herzmuskels leiden, sollten Sie ATENOLOL AL comp. nicht

Die Herzfrequenz wird durch den Beta-Rezeptoren-

abrupt absetzen (siehe auch Abschnitt 3: Wie ist ATENOLOL AL comp. einzunehmen?). Obwohl ATENOLOL AL comp. bei einer unbehandelten ausgeprägten Herzmuskelschwäche nicht ein-

genommen werden darf, ist die Einnahme bei einer behandelten Herzmuskelschwäche möglich. Bei Patienten mit sehr schwachem Herz ist größte Vorsicht

Wenn Sie an einer einengenden Atemwegserkrankung leiden, kann es auch bei Anwendung eines Wirkstoffs aus der Gruppe der Beta-Rezeptoren-Blocker, die sich speziell an das Herz richten (wie Atenolol), zu einer Verschlimmerung kommen. Ihr Arzt wird in diesem Fall das

ATENOLOL AL comp. mit Narkosemitteln ist besondere Vorsicht geboten. Informieren Sie Ihren Anästhesisten

Absetzen von ATENOLOL AL comp. verordnen.

über die Einnahme von ATENOLOL AL comp...

Bei der gleichzeitigen Anwendung von

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 Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Siehe Abschnitt 4.

> niedrigen Kaliumspiegel oder Natriumspiegel im Blut hervorrufen. Lassen Sie daher Ihren Elektrolytspiegel regelmäßig überprüfen; insbesondere, wenn Sie zu den älteren Patienten gehören, ein bestimmtes Herzmedikament (Digitalis) anwenden, eine kaliumarme Diät einhalten oder an Magen-Darm-Beschwerden leiden. Wenn Sie eine Veranlagung für eine Zuckererkrankung haben (Diabetes mellitus), wird Ihnen Ihr Arzt ATENOLOL AL comp. nur mit Vorsicht verabreichen.

Die harntreibende Komponente von ATENOLOL AL comp. (Chlortalidon) kann einen

Therapie den Blutzuckerspiegel in kürzeren Abständen. Da bei einer Zuckerkrankheit die Warnzeichen des erniedrigten Blutzuckers, insbesondere erhöhte Herzfrequenz und Zittern der Finger, verschleiert werden können, sind regelmäßige Blutzuckerkontrollen erforderlich.

ATENOLOL AL comp. (Chlortalidon) kann der Harn-

Durch die harntreibende Komponente von

Gelegentlich kann es bei Patienten mit Diabetes

mellitus zu einem Anstieg des Blutzuckerwertes

kommen. Überprüfen Sie in der Anfangsphase der

säurespiegel im Blut ansteigen. Lassen Sie gelegentlich Ihren Harnsäurespiegel überprüfen. Falls notwendig, wird Ihr Arzt entscheiden, die Einnahme eines die Harnsäureausscheidung fördernden Medikamentes zu verordnen, um den Anstieg des Harnsäurespiegels wieder rückgängig zu machen. Bei eingeschränkter Leberfunktion oder fortschreitender Lebererkrankung können kleinere

Änderungen im Flüssigkeits- oder Elektrolythaushalt ein leberbedingtes Koma hervorrufen. Auswirkungen bei Fehlgebrauch zu

Die Anwendung von ATENOLOL AL comp. kann bei Dopingkontrollen zu positiven Ergebnissen führen. Die gesundheitlichen Folgen der Anwendung von

Dopingzwecken

ATENOLOL AL comp. als Dopingmittel können nicht abgesehen werden, schwerwiegende Gesundheitsgefährdungen sind nicht auszuschließen. Einnahme von ATENOLOL AL comp. zusammen mit anderen Arzneimitteln

Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie

andere Arzneimittel anwenden, kürzlich andere Arznei-

mittel angewendet haben oder beabsichtigen, andere

Arzneimittel anzuwenden. DIE WIRKUNG NACHFOLGEND GENANNTER ARZNEISTOFFE BZW. PRÄPARATEGRUPPEN KANN BEI GLEICHZEITIGER BEHANDLUNG MIT

- ATENOLOL AL COMP. BEEINFLUSST WERDEN: Blutzuckersenkende Arzneimittel zum Einnehmen, Insulin: Verstärkung des blutzuckersenkenden Effektes, Warnzeichen eines erniedrigten Blutzuckers (Hypoglykämie) – insbesondere erhöhte Herzfrequenz
- und Zittern der Finger sind verschleiert oder abgemildert. Harnsäuresenkende Arzneimittel: Abschwächung der Wirkung dieser Arzneimittel. · Bestimmte Arzneimittel zur Behandlung der Herz-
- wirkungen von Digitalisglykosiden können bei vor handenem Kalium- und Magnesiummangel verstärkt werden.

schwäche (Digitalisglykoside): Verzögerung der Erregungsleitung am Herzen, Wirkungen und Neben-

- Bestimmte Arzneimittel gegen Schmerzen (Salicyl-säure) in hohen Dosen: Verstärkung der schädigenden Wirkung auf das zentrale Nervensystem. Bestimmte Arzneimittel zur Muskelerschlaffung bei Operationen (Muskelrelaxanzien vom Curare-Typ): Verstärkung und Verlängerung der muskel-erschlaffenden Wirkung. Wenn bei Ihnen eine Operation geplant ist, informieren Sie den Narkose-
- arzt über Ihre Therapie mit ATENOLOL AL comp. • Lithium (Arzneimittel gegen Depressionen): Erhöhung der Lithium-Konzentration im Blut, somit Verstärkung der schädigenden Wirkung von Lithium auf Herz und

Nerven. Lassen Sie Ihre Lithiumwerte im Blut regel-

- mäßig kontrollieren. Kaliumausscheidende Arzneimittel (z.B. Furosemid), kortisonhaltige Arzneimittel (Glukokortikoide), Arznei-mittel zur Funktionsdiagnostik der Nebennieren (ACTH), Carbenoxolon (Arzneimittel zur Behandlung von Magengeschwüren), Amphothericin B (pilz-
- hemmendes Arzneimittel) oder Missbrauch von Abführmitteln: Störungen im Mineralhaushalt (ver stärkte Kalium- und/oder Magnesiumverluste). Vitamin D, Kalziumsalze: Anstieg der Kalziumwerte im
- Blut Die Zellteilung hemmende Arzneimittel (Zytostatika wie Cyclophosphamid, Fluorouracil, Methotrexat): Verstärkte Knochenmark-schädigende Wirkung (insbesondere Abnahme der Anzahl bestimmter weißer Blutkörperchen). DIE WIRKUNG VON ATENOLOL AL COMP. KANN BEI GLEICHZEITIGER BEHANDLUNG MIT DEN

PRÄPARATEGRUPPEN BEEINFLUSST WERDEN: Andere blutdrucksenkende Arzneimittel, harntreibende Arzneimittel (Diuretika), gefäßerweiternde Substanzen (Vasodilatatoren), bestimmte Schlafmittel (Barbiturate), bestimmte Arzneimittel zur Behandlung

von psychischen Erkrankungen (Phenothiazine,

bestimmte Antidepressiva), Alkohol: Verstärkter Blut-

NACHFOLGEND GENANNTEN ARZNEISTOFFEN BZW.

druckabfall. Arzneimittel zu Behandlung von Herzschwäche und Bluthochdruck (ACE-Hemmer, z.B. Captopril, Enalapril): Zu Behandlungsbeginn Risiko eines massiven Blutdruckabfalls. Kalziumantagonisten vom Nifedipin-Typ (Arzneimittel, die den Blutdruck durch Erweiterung der Blutgefäße senken): Verstärkte Blutdrucksenkung möglich, bei verborgener Herzmuskelschwäche kann es zu Herz-

Kalziumantagonisten vom Verapamil- oder Diltiazem-

Typ (Arzneimittel gegen Herzrhythmusstörungen):

Verstärkter Blutdruckabfall, stark verminderte Herzfrequenz, andere Herzrhythmusstörungen und Herzversagen sind möglich. Diese Kalziumantagonisten dürfen frühestens 48 Stunden nach dem Absetzen von ATENOLOL AL comp. verabreicht

ATENOLOL AL comp. darf NICHT eingenommen werden). Bestimmte Arzneimittel gegen Herzrhythmus-

störungen (z.B. Disopyramid, Amiodaron): Die

werden (siehe auch unter Abschnitt 2:

versagen kommen.

Herzen.

Wirkung auf die Überleitungszeit zwischen Herz-vorhof und Herzkammer kann verstärkt und die Schlagstärke des Herzens kann vermindert werden. Reserpin, Alpha-Methyldopa, Guanfacin, Clonidin (Arzneimittel zur Blutdrucksenkung): Verstärkung der blutdrucksenkenden Wirkung, stark verminderte Herzfrequenz, Verzögerung der Erregungsleitung am

Baclofen (Arzneimittel zur Muskelentspannung): Die

- Verstärkung der blutdrucksenkenden Wirkung kann eine Dosisanpassung notwendig machen. Narkosemittel: Verstärkter Blutdruckabfall, Verstärkung der Herzkraft-schwächenden Wirkung. Wenn bei Ihnen eine Operation geplant ist informieren Sie den Narkosearzt über die Therapie mit ATENOLOL AL comp..
- Arzneimittel gegen Schmerzen und Entzündungen (z. B. Salicylsäure, Indometacin, Ibuprofen): Abschwächung der blutdrucksenkenden Wirkung, in Einzelfällen Verschlechterung der Nierenfunktion. Kreislaufanregende Medikamente (z. B. Adrenalin) können den Effekt der Beta-Rezeptoren-Blocker ver-

Cholestyramin, Colestipol (Arzneimittel zur Senkung erhöhter Fettspiegel): Verminderte Aufnahme von

- ATENOLOL AL comp. Norepinephrin, Epinephrin (blutdrucksteigernde Arzneimittel, die Ihnen vom Arzt in Notfällen per Injektion verabreicht werden): Beträchtlicher Blutdruckanstieg möglich. Bestimmte Arzneimittel gegen Depressionen (MAO-Hemmer): Sie sollten nicht zusammen mit
- ATENOLOL AL comp. eingenommen werden, weil dann ein übermäßiger und schneller Anstieg des Blutdrucks auftreten könnte. (siehe auch unter Abschnitt 2: ATENOLOL AL comp. darf NICHT eingenommen werden). Clonidin (Arzneimittel gegen hohen Blutdruck): Wenn Sie Clonidin und ATENOLOL AL comp. gleichzeitig
- Blutdruck überschießend ansteigen. Sie dürfen Clonidin erst absetzen, wenn Sie einige Tage zuvor die Einnahme von ATENOLOL AL comp. beendet haben. Anschließend können Sie Clonidin stufenweise absetzen (fragen Sie bitte Ihren Arzt). Sie dürfen die Behandlung mit ATENOLOL AL comp. erst mehrere Tage nach dem Absetzen von Clonidin beginnen.

Einnahme von ATENOLOL AL comp. zusammen mit Nahrungsmitteln, Getränken und Alkohol Eine gleichzeitige Einnahme von Alkohol und

ATENOLOL AL comp. führt zu einer Verstärkung der blutdrucksenkenden Wirkung von ATENOLOL AL comp. bis zum erhöhten Nebenwirkungsrisiko.

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 Anwendung

ATENOLOL AL comp. darf in der Schwangerschaft nicht

eingenommen werden.

dieses Arzneimittels Ihren Arzt oder Apotheker um Rat. **SCHWANGERSCHAFT**



STILLZEIT

In der Stillzeit darf ATENOLOL AL comp. nicht eingenommen werden, da beide Wirkstoffe in erheblichen Mengen in die Muttermilch übergehen und mit Arzneimittelwirkungen beim Säugling zu rechnen sind.

Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum **Bedienen von Maschinen**

Die Behandlung des Bluthochdrucks mit diesem Arzneimittel bedarf der regelmäßigen ärztlichen Kontrolle.

Durch individuell auftretende unterschiedliche Reaktionen kann das Reaktionsvermögen soweit verändert sein, dass die Fähigkeit zur aktiven Teilnahme am Straßenverkehr, zum Bedienen von Maschinen oder zum Arbeiten ohne sicheren Halt beeinträchtigt wird (gelegentlich können Schwindel und Erschöpfung auftreten). Dies gilt in verstärktem Maße bei Behandlungsbeginn, Dosiserhöhung und Präparatewechsel sowie im Zusammenwirken mit Alkohol.

3. Wie ist ATENOLOL AL comp. einzunehmen? Nehmen Sie dieses Arzneimittel immer genau nach

Absprache mit Ihrem Arzt oder Apotheker ein. Fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht sicher sind. Grundsätzlich sollte die Behandlung des Bluthoch-

drucks mit einem Einzelwirkstoff in niedriger Dosierung (einschleichend) begonnen werden.

Die Gabe der fixen Kombination ATENOLOL AL comp. wird erst nach vorangegangener individueller Dosiseinstellung mit den Einzelsubstanzen (d. h. Atenolol und Chlortalidon) empfohlen. Wenn klinisch vertretbar, kann eine direkte Umstellung von der Therapie mit den Einzelsubstanzen auf die fixe Kombination in Erwägung gezogen werden. Falls vom Arzt nicht anders verordnet,

1-mal täglich 1 Filmtablette ATENOLOL AL comp. (entspr. 100 mg Atenolol und 25 mg Chlortalidon).

Art der Anwendung Das Arzneimittel wird mit ausreichend Flüssigkeit (z. B.

1 Glas Wasser) unzerkaut vor dem Frühstück ein-

behandelnde Arzt

ist die empfohlene Dosis

Dauer der Anwendung Über die Dauer der Anwendung entscheidet der

Sie den Eindruck haben, dass die Wirkung von

ATENOLOL AL comp. zu stark oder zu schwach ist. Wenn Sie eine größere Menge von

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, wenn

ATENOLOL AL comp. eingenommen haben, als Sie sollten In Abhängigkeit vom Ausmaß der Überdosierung kann eine Verstärkung von Nebenwirkungen auftreten. Folgende Symptome sind möglich: Starker Blutdruck-

abfall, verlangsamte Herzfrequenz bis hin zum Herz-stillstand, Herzmuskelschwäche, Herzrhythmusstörungen, Atembeschwerden, Bronchospasmen, Erbrechen, Schwäche, Schwindelgefühl, Bewusstseinsverlust (bis zum Koma), Krampfanfälle, Nierenversagen, Darmverschluss. Bei dringendem Verdacht einer Überdosierung benötigen Sie ärztliche Hilfe!

Sollte ATENOLOL AL comp. in zu großen Mengen ein-

genommen worden sein, verständigen Sie sofort einen Arzt/Notarzt. Dieser kann entsprechend der Schwere

einer Vergiftung über die erforderlichen Maßnahmen entscheiden. Halten Sie eine Packung des Arzneimittels bereit, damit sich der Arzt über den aufgenommenen Wirkstoff informieren kann.

Wenn Sie die Einnahme von ATENOLOL AL comp. vergessen haben Nehmen Sie beim nächsten Mal nicht etwa die doppelte

Menge ein, sondern führen Sie die Einnahme wie verordnet fort.

Wenn Sie die Einnahme von ATENOLOL AL comp. abbrechen Unterbrechen oder beenden Sie die Behandlung mit ATENOLOL AL comp. nicht ohne Rücksprache mit Ihrem

nandelnden Arzt. Ein Absetzen der Therapie mit ATENOLOL AL comp. sollte besonders bei Erkrankungen der Herzkranzgefäße nicht abrupt, sondern aus-

sind möglich?

zugrunde gelegt:

SEHR HÄUFIG:

SELTEN:

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

Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arzneimittel Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen. Bei der Bewertung von Neben-

wirkungen werden folgende Häufigkeitsangaben

4. Welche Nebenwirkungen

10 Behandelten betreffen kann bis zu 1 von 10 Behandelten HÄUFIG: GELEGENTLICH: kann bis zu 1 von 100 Behandelten betreffen

kann bis zu 1 von

1.000 Behandelten betreffen

kann mehr als 1 von

SEHR SELTEN: kann bis zu 1 von 10.000 Behandelten betreffen NICHT BEKANNT: Häufigkeit auf Grundlage der ver-

fügbaren Daten nicht abschätzbar Mögliche Nebenwirkungen

LYMPHSYSTEMS SELTEN: Verminderung der roten Blutkörperchen (Anämie), Verminderung der Blutplättchen (Thrombozytopenie), Verminderung der weißen Blutkörperchen (Leukopenie) durch Chlortalidon.

ERKRANKUNGEN DES BLUTES UND DES

SEHR SELTEN: Hochgradige Verminderung bestimmter weißer Blutkörperchen mit Infektneigung und schweren Allgemeinsymptomen (Agranulozytose). PSYCHIATRISCHE ERKRANKUNGEN GELEGENTLICH: Schlafstörungen, Alpträume oder ver-

stärkte Traumaktivität, depressive Verstimmungen, Verwirrtheit, Psychosen, Sinnestäuschungen

SELTEN: Stimmungsschwankungen. ERKRANKUNGEN DES NERVENSYSTEMS GELEGENTLICH: Insbesondere zu Beginn der Behandlung zentralnervöse Störungen wie Schwindelgefühl,

Kopfschmerzen, Kribbeln und Taubheitsgefühl

(Halluzinationen).

(Parästhesien), Schwitzen und Benommenheit. AUGENERKRANKUNGEN SELTEN: Sehstörungen (z. B. verschwommenes Sehen), Bindehautentzündungen (Konjunktivitis), trockene Augen (dies ist beim Tragen von Kontaktlinsen zu

NICHT BEKANNT: Verschlimmerung einer bestehenden Kurzsichtigkeit.

HERZERKRANKUNGEN

HÄUFIG: Verminderung der Herzfrequenz (Brady-GELEGENTLICH: Überleitungsstörungen am Herzen vom Vorhof auf die Kammer oder Verstärkung einer Herzmuskelschwäche (Herzinsuffizienz), Herzklopfen.

SEHR SELTEN: Bei Patienten mit anfallsweise auf tretenden Schmerzen in der Herzgegend (Angina pectoris) ist eine Verstärkung der Anfälle nicht aus-

GEFÄSSERKRANKUNGEN HÄUFIG: Kältegefühl an den Gliedmaßen. GELEGENTLICH: Verstärkte Blutdrucksenkung (Hypotonie), Blutdruckabfall beim Übergang vom Liegen zum

Stehen, teilweise mit kurz andauernder Bewusst-losigkeit (Synkopen), andere mit Blutdruckabfall verbundene Beschwerden (z.B. Schwindel).

zuschließen.

SELTEN: Verstärkung bereits vorhandener Beinschmerzen, die nach dem Gehen einer bestimmten Wegstrecke auftreten und zum Stehenbleiben zwingen ("Schaufensterkrankheit"), ist möglich; Verkrampfung der Fingerschlagadern (Raynaud-Syndrom) bei

anfälligen Patienten; Gefäßentzündung (Vaskulitis). ERKRANKUNGEN DER ATEMWEGE, DES BRUSTRAUMS **UND MEDIASTINUMS** SELTEN: Krampfhafte Verengungen der Bronchien

können auftreten bei Patienten mit Asthma oder mit asthmatischen Beschwerden in der Vorgeschichte. NICHT BEKANNT: Plötzlich auftretende Wasser-

(Idiosynkrasie) hervorgerufen wurde. ERKRANKUNGEN DES GASTROINTESTINALTRAKTS

HÄUFIG: Magen-Darm-Beschwerden (Erbrechen,

Schmerzen und Krämpfe im Bauchraum, Verstopfung, Durchfall, Übelkeit durch Chlortalidon). GELEGENTLICH: Mundtrockenheit LEBER- UND GALLENERKRANKUNGEN

ansammlung in der Lunge (Lungenödem), die durch Überempfindlichkeit gegenüber dem Arzneimittel

SELTEN: Leberschädigung inklusive Gallestau in der Leber, Gelbsucht (cholestatischer Ikterus), Entzündungen der Bauchspeicheldrüse (durch Chlortalidon).

ERKRANKUNGEN DER HAUT UND DES UNTERHAUTZELLGEWEBES GELEGENTLICH: Allergische Hautreaktionen wie Rötung (Erythem), Juckreiz (Pruritus), Hautausschlag durch Lichteinwirkung (photoallergisches Exanthem), kleinfleckige Einblutungen in Haut und Schleimhaut

(Purpura), stark juckende Quaddeln (Urtikaria), Arznei-

mittelfieber.

SELTEN: Haarausfall, schuppenflechteähnliche Ausschläge, Verschlimmerung der Anzeichen einer Schuppenflechte, Hautausschläge

SKELETTMUSKULATUR-, BINDEGEWEBS- UND

KNOCHENERKRANKUNGEN GELEGENTLICH: Muskelschwäche, Muskelkrämpfe.

NICHT BEKANNT: Auslösung einer Schuppenflechte

NICHT BEKANNT: Lupus-ähnliches Syndrom (eine Krankheit, bei der das Immunsystem Antikörper bildet, die sich hauptsächlich gegen die Haut und die Gelenke richten)

SELTEN: Akute Nierenentzündung (interstitielle Nephritis). ERKRANKUNGEN DER GESCHLECHTSORGANE UND

ERKRANKUNGEN DER NIEREN UND HARNWEGE

DER BRUSTDRÜSE SELTEN: Potenzstörungen.

SEHR SELTEN: Libidostörungen.

ALLGEMEINE ERKRANKUNGEN UND BESCHWERDEN AM VERABREICHUNGSORT

HÄUFIG: Müdigkeit. GELEGENTLICH: Durst, Schwächegefühl.

UNTERSUCHUNGEN HAUFIG:

· Erhöhte Blutzuckerspiegel und vermehrte Ausscheidung von Zucker im Urin bei Stoffwechsel-

- gesunden, bei Patienten im Vorstadium einer Zuckerkrankheit (latenter Diabetes mellitus) oder bei zuckerkranken Patienten. Bei Patienten mit bereits bestehender Zuckerkrankheit (manifester Diabetes mellitus) kann es zu einer Verschlechterung der Stoffwechsellage kommen. Eine bisher verborgene Zuckerkrankheit (latenter Diabetes mellitus) kann in Erscheinung treten. Erhöhte Harnsäurewerte im Blut (Hyperurikämie). Dies kann bei entsprechend veranlagten Patienten zu
- Gichtanfällen führen. Bei langfristiger, kontinuierlicher Einnahme von ATENOLOL AL comp.: Störungen im Flüssigkeits- und
- Mineralhaushalt, insbesondere verminderte Kaliumund Natriumspiegel (Hypokaliämie und Hyponatriämie), verminderte Magnesium- und Chloridspiegel (Hypomagnesiämie, Hypochlorämie) sowie erhöhter Kalziumspiegel (Hyperkalzämie) im Blut. GELEGENTLICH: erhöhte Leberenzymwerte, verstärkte Magnesiumausscheidung im Harn (Hypermagnesi-

urien), vorübergehender Anstieg harnpflichtiger Substanzen (Kreatinin, Harnstoff) im Blut. SELTEN: erhöhte Amylasewerte im Blut SEHR SELTEN: Ein Anstieg von bestimmten Eiweißen (antinukleären Antikörpern) wurde beobachtet, die

klinische Bedeutung ist jedoch unklar.

BESONDERE HINWEISE:

Begleiterscheinungen wie Mundtrockenheit und Durst, Schwäche- und Schwindelgefühl, Herzklopfen, verminderter Blutdruck und Kreislaufstörungen mit vermindertem Blutdruck beim Wechsel vom Liegen zum Stehen (orthostatische Regulationsstörungen) sind auf verstärkte Harnausscheidung zurückzuführen.

Beta-Rezeptoren-Blocker können die Empfindlichkeit gegenüber allergieauslösenden Substanzen und die

Schwere anaphylaktischer Reaktionen, d.h. akuter

allergischer Allgemeinreaktionen, erhöhen. Bei Patienten mit schweren Überempfindlichkeitsreaktionen in der Vorgeschichte und bei Patienten unter Therapie zur Schwächung bzw. Aufhebung der allergischen Reaktionsbereitschaft (Desensibilisierungstherapie) kann es daher zu überschießenden anaphylaktischen Reaktionen kommen Eine Verstärkung der Beschwerden bei Patienten mit Durchblutungsstörungen der Gliedmaßen – ein schließlich Patienten mit Verkrampfungen der Finger-

Infolge einer möglichen Erhöhung des Atemwegswiderstandes kann es bei Patienten mit Neigung zu Bronchialverkrampfungen (insbesondere bei obstruktiven Atemwegserkrankungen) zu Atemnot kommen. Nach längerem strengem Fasten oder schwerer körper-

licher Belastung kann es bei gleichzeitiger Therapie mit ATENOLOL AL comp. zu Zuständen mit erniedrigtem

Blutzucker kommen. Warnzeichen eines erniedrigten

wurde beobachtet.

schlagadern (Raynaud-Syndrom) -

Blutzuckers - insbesondere erhöhte Herzfrequenz (Tachykardie) und Zittern der Finger (Tremor) – können verschleiert werden. Es kann unter der Therapie mit ATENOLOL AL comp. zu Störungen im Fettstoffwechsel kommen. Ein Anstieg der Blutfette (Cholesterin, Triglyzeride) kann auftreten. Bei Patienten mit Schilddrüsenüberfunktion (Hyper-

thyreose) können unter der Therapie mit ATENOLOL AL comp. die klinischen Zeichen einer schweren Schilddrüsenüberfunktion (Thyreotoxikose), wie z.B. erhöhte Herzfreguenz (Tachykardie) und Zittern der Finger (Tremor), verschleiert werden.

Infolge von verminderten Kaliumspiegeln im Blut können Müdigkeit, Schläfrigkeit, Muskelschwäche, Missempfindungen an den Gliedmaßen (Parästhesien), Lähmungen, Teilnahmslosigkeit (Apathie) oder Herz-rhythmusstörungen auftreten. Schwere Kaliumverluste können zu einer teilweisen Darmlähmung (Subileus) bis hin zu einem Darmverschluss (paralytischer Ileus) oder

zu Bewusstseinsstörungen bis zum Koma führen.

EKG-Veränderungen und gesteigerte Empfindlichkeit

gegenüber bestimmten Herzmedikamenten (Glykosiden)

Als Folge der Mineral- und Flüssigkeitsverluste kann sich eine Störung im Säure-Basen-Haushalt des Blutes (metabolische Alkalose) entwickeln bzw. eine bereits bestehende metabolische Alkalose verschlechtern. Wegen des Auftretens schwerer Leberschäden sollten

Sie unter Behandlung mit ATENOLOL AL comp. in regel-

mäßigen Abständen die Leberwerte überprüfen lassen.

GEGENMASSNAHMEN Beim Auftreten von Nebenwirkungen benachrichtigen Sie bitte Ihren Arzt, damit er über den Schweregrad und gegebenenfalls erforderliche Maßnahmen ent-

Meldung von Nebenwirkungen

Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich

Abt. Pharmakovigilanz

Website: www.bfarm.de

D-53175 Bonn

unzugänglich auf.

Tag des Monats.

bei.

Chlortalidon.

Kurt-Georg-Kiesinger-Allee 3

scheiden kann.

können auftreten.

an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Sie können Nebenwirkungen auch direkt anzeigen: Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte

5. Wie ist ATENOLOL AL comp. aufzubewahren?

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf dem Umkarton und der Blisterpackung nach "Verwendbar

wenden. Das Verfallsdatum bezieht sich auf den letzten

bis" angegebenen Verfallsdatum nicht mehr ver-

Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder

dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit

Lagerungsbedingungen erforderlich. Entsorgen Sie Arzneimittel nicht im Abwasser oder Haushaltsabfall. Fragen Sie Ihren Apotheker, wie das Arzneimittel zu entsorgen ist, wenn Sie es nicht mehr

verwenden. Sie tragen damit zum Schutz der Umwelt

6. Inhalt der Packung und weitere Informationen Was ATENOLOL AL comp. enthält Die Wirkstoffe sind Atenolol und Chlortalidon.

Die sonstigen Bestandteile sind

1 Filmtablette enthält 100 mg Atenolol und 25 mg

Mikrokristalline Cellulose, Crospovidon, Hypromellose, Macrogol 6000, Magnesiumstearat (Ph. Eur.), Maisstärke, Poly(ethylacrylat-co-methylmethacrylat) (2:1), Hochdisperses Siliciumdioxid, Simeticon-alpha-Hydro-omega-octadecyloxypoly(oxyethylen)-5-(2 E,4 E)-Hexa-2,4-diensäure-Wasser (18,5:1,5:3,0:0,1:76,9), Talkum, Titandioxid (E 171), Eisen(III)-hydroxid-oxid (E 172). Wie ATENOLOL AL comp. aussieht und

Ockergelbe, runde, bikonvexe Filmtablette mit ein-

ATENOLOL AL comp. ist in Packungen mit 30, 50 und 100 Filmtabletten erhältlich.

Pharmazeutischer Unternehmer **ALIUD PHARMA® GmbH** Gottlieb-Daimler-Straße 19 · D-89150 Laichingen

.....

Hersteller STADA Arzneimittel AG, Stadastraße 2-18

Inhalt der Packung

seitiger Bruchkerbe.

info@aliud.de

61118 Bad Vilbel

9267133 1508

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im Juli 2015.

11017323