Eplerenon STADA® 25 mg Filmtabletten

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

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

Was in dieser Packungsbeilage steht

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

1. Was ist Eplerenon STADA® und wofür wird es angewendet? Eplerenon STADA® gehört zu einer Gruppe von

Arzneimitteln, die als selektive Aldosteronblocker bekannt sind. Diese Aldosteronblocker hemmen die Wirkung von Aldosteron, einer körpereigenen Substanz, die Ihren Blutdruck und Ihre Herzfunktion reguliert. In hohen Konzentrationen kann Aldosteron Veränderungen in Ihrem Körper bewirken, die zu einer Schwächung des Herzmuskels führen.

Eplerenon STADA® wird in folgenden Fällen zur Behandlung Ihrer Herzmuskelschwäche angewendet, um so eine weitere Verschlechterung Ihrer Herzmuskelschwäche zu verhindern und mögliche

Krankenhausaufenthalte zu reduzieren:

- falls Sie kürzlich einen Herzinfarkt hatten in Kombination mit anderen Arzneimitteln zur Behandlung einer Herzmuskelschwäche oder
- falls Sie trotz der Behandlung, die Sie bisher erhalten haben, anhaltende leichte Symptome

2. Was sollten Sie vor der Einnahme von Eplerenon STADA® beachten?

Eplerenon STADA® darf NICHT eingenommen werden

- wenn Sie allergisch gegen Eplerenon oder einen der in Abschnitt 6. genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind, wenn Sie einen **erhöhten Kaliumspiegel** im
- Blut (Hyperkaliämie) haben, wenn Sie eine Gruppe von Arzneimitteln, die
- Ihnen hilft, überschüssiges Wasser aus dem Körper auszuscheiden (kaliumsparende Diuretika), oder "Salztabletten (Kaliumpräparate) anwenden,
- wenn Sie eine schwere Nierenerkrankung haben. wenn Sie eine schwere Lebererkrankung
- haben, • wenn Sie Arzneimittel zur Behandlung von
- Pilzinfektionen (Ketoconazol oder Itraconazol) anwenden, wenn Sie antivirale Arzneimittel zur
- Behandlung einer HIV-Infektion (Nelfinavir oder Ritonavir) anwenden, wenn Sie Antibiotika zur Behandlung einer
- bakteriellen Infektion (Clarithromycin oder Telithromycin) anwenden wenn Sie Nefazodon zur Behandlung von Depressionen anwenden oder

wenn Sie gleichzeitig Arzneimittel zur

Behandlung von bestimmten Herzkrankheiten oder Bluthochdruck (sogenannte Angiotensin-Converting-Enzym [ACE]-Hemmer und einen Angiotensinrezeptor-Blocker [ARB]) anwenden. Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt, Apotheker oder dem medizinischen Fachpersonal, bevor Sie

Eplerenon STADA® einnehmen: wenn Sie an einer Nieren- oder Lebererkrankung leiden (siehe Abschnitt "Eplerenon STADA® darf

- NICHT eingenommen werden"), • wenn Sie Lithium einnehmen (wird üblicherweise bei manisch-depressiven Störungen gegeben, die auch bipolare Störungen genannt werden),
- anwenden (zur Behandlung von Hauterkrankungen, wie z.B. Psoriasis oder Ekzeme, und zur Vermeidung von Abstoßungsreaktionen nach einer Organ-Transplantation). Kinder und Jugendliche

• wenn Sie Tacrolimus oder Ciclosporin

bei Kindern und Jugendlichen wurden nicht nachgewiesen.

Einnahme von Eplerenon STADA® zusammen mit anderen Arzneimitteln

Die Sicherheit und Wirksamkeit von Eplerenon

Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel anwenden, kürzlich

andere Arzneimittel angewendet haben oder beabsichtigen, andere Arzneimittel anzuwenden. Sie dürfen Eplerenon STADA® nicht zusammen mit den folgenden Arzneimitteln einnehmen

- (siehe Abschnitt "Eplerenon STADA® darf NICHT eingenommen werden"): Itraconazol oder Ketoconazol (zur Behandlung von Pilzinfektionen), Ritonavir, Nelfinavir (antivirale Arzneimittel zur Behandlung einer HIV-Infektion), Clarithromycin, Telithromycin (zur Behandlung bakterieller Infektionen) oder
- Nefazodon (zur Behandlung von Depressionen), da diese Arzneimittel den Abbau von Eplerenon STADA® verzögern und so dessen Wirkungen auf den Körper verlängern, kaliumsparenden Diuretika (Arzneimittel, die
- Ihnen helfen, überschüssiges Wasser aus dem Körper auszuscheiden) und Kaliumpräparaten ("Salztabletten"), da diese Arzneimittel das Risiko hoher Kaliumspiegel in Ihrem Blut erhöhen,
- · ACE-Hemmern und Angiotensin-Rezeptor-Blockern (ARB) gemeinsam (diese werden zur Behandlung von hohem Blutdruck, Herzkrankheiten oder bestimmten Nierenstörungen angewendet), da diese

Arzneimittel das Risiko von hohen Kaliumspiegeln im Blut erhöhen können. Bitte informieren Sie Ihren Arzt, wenn Sie eines der folgenden Arzneimittel anwenden: · Lithium (wird üblicherweise bei manischdepressiven Störungen gegeben, die auch

bipolare Störungen genannt werden). Es hat

sich gezeigt, dass die Einnahme von Lithium zusammen mit Diuretika und ACE-Hemmern

(zur Behandlung von hohem Blutdruck und Herzkrankheiten) dazu führt, dass die Blutspiegel von Lithium zu hoch werden, was zu Nebenwirkungen wie Appetitlosigkeit, Sehstörungen, Müdigkeit, Muskelschwäche oder Muskelzucken führen kann.

- Ciclosporin oder Tacrolimus (zur Behandlung von Hauterkrankungen, wie z.B. Psoriasis oder Ekzeme, und zur Vermeidung von Abstoßungsreaktionen nach einer Organtransplantation). Diese Arzneimittel können zu Nierenproblemen führen und dadurch das Risiko hoher Kaliumspiegel in Ihrem Blut erhöhen.
- Nichtsteroidale entzündungshemmende Arzneimittel (NSAR – bestimmte Schmerzmittel wie Ibuprofen, das zur Verminderung von Schmerzen, Steifigkeit und Entzündungen eingesetzt wird). Diese Arzneimittel können Nierenprobleme verursachen und dadurch das Risiko hoher Kaliumspiegel in Ihrem Blut erhöhen.
- Trimethoprim (zur Behandlung bakterieller Infektionen) kann das Risiko hoher Kaliumspiegel in Ihrem Blut erhöhen.
- Alpha-1-Blocker, wie z.B. Prazosin oder Alfuzosin (zur Behandlung von hohem Blutdruck und bestimmten Prostatabeschwerden) können ein Absinken des Blutdrucks und Schwindel beim Aufstehen verursachen.
- Trizyklische Antidepressiva, wie z.B. Amitryptylin oder Amoxapin (zur Behandlung von Depressionen), Antipsychotika (auch als Neuroleptika bekannt), wie z.B. Chlorpromazin oder Haloperidol (zur Behandlung von psychischen Problemen), Amifostin (eingesetzt im Rahmen einer Chemotherapie bei Krebserkrankungen) und Baclofen (zur Behandlung von Muskelkrämpfen). Diese Arzneimittel können ein Absinken des Blutdrucks und Schwindel beim Aufstehen verursachen.
- Glukokortikoide, wie z.B. Hydrokortison oder Prednison (zur Behandlung von Entzündungen und bestimmten Hautkrankheiten) und Tetracosactid (hauptsächlich angewandt zur Diagnose und Behandlung von Erkrankungen der Nebennierenrinde) können die blutdrucksenkende Wirkung von Eplerenon STADA® vermindern. • Digoxin (angewendet bei der Behandlung von
- Herzbeschwerden). Die Blutspiegel von Digoxin können erhöht sein, wenn es zusammen mit Eplerenon STADA® eingenommen wird. Warfarin (ein Arzneimittel gegen Blutgerinnsel).
- Es ist Vorsicht geboten, wenn Warfarin angewendet wird, da hohe Blutspiegel von Warfarin die Wirkung von Eplerenon STADA® auf den Körper verändern können. • Erythromycin (zur Behandlung von bakteriellen Infektionen), Saquinavir (antivirales Arzneimittel
- (zur Behandlung von Pilzinfektionen), Amiodaron, Diltiazem und Verapamil (zur Behandlung von Herzproblemen und hohem Blutdruck) verzögern den Abbau von Eplerenon und verlängern dadurch die Wirkung von Eplerenon STADA® auf den Körper. Johanniskraut (ein pflanzliches Arzneimittel), Rifampicin (zur Behandlung bakterieller

zur Behandlung einer HIV-Infektion), Fluconazol

Infektionen), Carbamazepin, Phenytoin und Phenobarbital (u.a. zur Behandlung von Epilepsie) können den Abbau von Eplerenon STADA® beschleunigen und dadurch dessen Wirkung vermindern. Einnahme von Eplerenon STADA® zusammen mit Nahrungsmitteln und

Getränken Eplerenon STADA® kann mit oder ohne Nahrung eingenommen werden.

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 dieses Arzneimittels Ihren Arzt oder Apotheker um Rat. Die Auswirkungen von Eplerenon STADA® während einer Schwangerschaft wurden am Menschen nicht untersucht.

Es ist nicht bekannt, ob Eplerenon in die Muttermilch übertritt. Sie müssen zusammen mit Ihrem Arzt entscheiden, ob abgestillt oder das Arzneimittel abgesetzt werden soll.

Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen Sie können sich nach der Einnahme von

Eplerenon STADA® schwindlig fühlen. Wenn es dazu kommen sollte, fahren Šie kein Auto und bedienen Sie keine Maschinen. Eplerenon STADA® enthält Lactose

Bitte nehmen Sie Eplerenon STADA® daher erst nach Rücksprache mit Ihrem Arzt ein, wenn Ihnen bekannt ist, dass Sie unter einer Unverträglichkeit gegenüber bestimmten Zuckern leiden.

3. Wie ist Eplerenon STADA® 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.

Die Eplerenon STADA® Tabletten können mit einer Mahlzeit oder auf leeren Magen eingenommen werden. Schlucken Sie die Tablette im Ganzen mit viel Wasser.

Eplerenon STADA® wird üblicherweise zusammen mit anderen Arzneimitteln gegen Herzmuskelschwäche (z.B. Betablocker) gegeben. Die empfohlene Anfangsdosis beträgt 1 Tablette zu 25 mg einmal täglich. Nach etwa 4 Wochen erfolgt

eine Erhöhung auf 50 mg einmal täglich (entweder

25 mg). Die höchste Dosis ist 50 mg täglich. Vor Beginn der Behandlung mit Eplerenon

1 Tablette zu 50 mg oder 2 Tabletten zu

STADA®, im Laufe der 1. Woche und 1 Monat nach Beginn der Behandlung bzw. nach einer Dosisänderung muss der Kaliumspiegel in Ihrem Blut bestimmt werden. Abhängig vom Kaliumspiegel in Ihrem Blut kann die Dosierung

von Ihrem Arzt angepasst werden.

Falls Sie eine leichte Nierenerkrankung haben,

sollten Sie die Behandlung mit einer Tablette zu 25 mg einmal täglich beginnen. Falls Sie eine mäßige Nierenerkrankung haben, sollten Sie mit 1 Tablette zu 25 mg jeden 2. Tag beginnen. Diese Dosen können nach Empfehlung Ihres Arztes und anhand Ihrer Kaliumspiegel im Blut entsprechend angepasst werden. Bei Patienten mit schwerer Nierenerkrankung wird eine Anwendung von Eplerenon nicht empfohlen.

Bei Patienten mit leichten bis mäßigen Lebererkrankungen ist keine Veränderung der Anfangsdosis nötig. Wenn Sie Leber- oder Nierenprobleme haben, kann es nötig sein, dass der Kaliumspiegel in Ihrem Blut öfter bestimmt werden muss (siehe Abschnitt Eplerenon STADA® darf NICHT eingenommen werden).

Ältere Patienten

Es ist keine Anpassung der Anfangsdosis nötig.

Kinder und Jugendliche

Eplerenon STADA® wird nicht empfohlen.

Wenn Sie eine größere Menge von Eplerenon STADA® eingenommen haben, als Sie sollten

Wenn Sie eine größere Menge von Eplerenon STADA® eingenommen haben, als Sie sollten, sagen Sie dies unverzüglich Ihrem Arzt oder Apotheker. Wenn Sie zu viel von Ihrem Arzneimittel genommen haben, werden die wahrscheinlichsten Symptome ein niedriger Blutdruck (mit Beschwerden wie Benommenheit im Kopf, Schwindel, verschwommenem Sehen, Schwächegefühl oder plötzlichem Bewusstseinsverlust) oder eine Hyperkaliämie (hohe Kaliumspiegel im Blut) mit Beschwerden wie Muskelkrämpfen, Durchfall, Übelkeit, Schwindel oder Kopfschmerzen sein

Wenn Sie die Einnahme von Eplerenon STADA® vergessen haben Wenn es fast schon Zeit für Ihre nächste Tablette

ist, überspringen Sie die vergessene Tablette und nehmen Sie die nächste Tablette zum normalen Zeitpunkt ein.

Andernfalls nehmen Sie die Tablette dann ein, wenn Sie es bemerkt haben (falls es noch mehr als 12 Stunden bis zur nächsten Einnahme sind). Kehren Sie anschließend zur üblichen Einnahme Ihres Arzneimittels zurück. Nehmen Sie nicht die doppelte Menge ein, um

die vergessene Tablette nachzuholen. Wenn Sie die Einnahme von Eplerenon

STADA® abbrechen Es ist wichtig, dass Eplerenon STADA® wie

verordnet so lange weiter eingenommen wird, bis Ihr Arzt Ihnen sagt, dass Sie die Behandlung abbrechen können.

Arzneimittels haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. 4. Welche Nebenwirkungen sind

Wenn Sie weitere Fragen zur Einnahme dieses

möglich? Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arzneimittel

auftreten müssen Wenn es zu einer der nachfolgend genannten Erscheinungen kommt, müssen Sie umgehend

Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem

einen Arzt aufsuchen: Schwellungen im Gesicht, der Zunge oder im Hals,

- · Schluckbeschwerden, Nesselsucht und Atembeschwerden.
- Hierbei handelt es sich um die Symptome
- eines angioneurotischen Ödems, eine gelegentliche Nebenwirkung (kann bis zu 1 von 100 Behandelten betreffen). Weitere berichtete Nebenwirkungen sind:

Häufig (kann bis zu 1 von 10 Behandelten betreffen):

• erhöhte Kaliumspiegel im Blut (mit Beschwerden wie Muskelkrämpfe, Durchfall, Übelkeit, Schwindel oder Kopfschmerzen),

- · Schwindel. · Bewusstseinsverlust, • erhöhte Werte von Cholesterin im Blut,
- · Schlaflosigkeit (Schlafprobleme), Kopfschmerzen,
- Herzbeschwerden, z.B. Herzrhythmusstörungen und Herzschwäche,
- Husten, · Verstopfung,
- niedriger Blutdruck, · Durchfall,
- Übelkeit, · Erbrechen,
- Nierenfunktionsstörungen, · Hautausschlag,
- Juckreiz, Rückenschmerzen,
- Schwächegefühl,
- · Muskelkrämpfe, • erhöhte Harnstoffwerte im Blut,
- · erhöhte Kreatininspiegel im Blut, was auf
- Nierenprobleme hinweisen kann.
- Gelegentlich (kann bis zu 1 von 100 Behandelten betreffen): Infektion.
- · Eosinophilie (Erhöhung bestimmter weißer
- Blutzellen),

- erhöhte Werte von Triglyzeriden (Fettstoffe) im
- · Flüssigkeitsmangel,
- Blut. • niedriger Natriumspiegel im Blut,
- · rascher Herzschlag, • Entzündung der Gallenblase,
- Blutdruckabfall, der Schwindel beim Aufstehen verursachen kann,
- Thrombosen (Blutgerinnsel) in den Beinen, Entzündung im Rachenbereich,
- Blähungen, Schilddrüsenunterfunktion,
- erhöhte Blutzuckerwerte, · vermindertes Tast- und Berührungsgefühl,

 vermehrtes Schwitzen. · Skelettmuskelschmerzen,

- · allgemeines Unwohlsein, Nierenentzündung,
- Vergrößerung der Brust beim Mann,
- Veränderungen bei einigen Bluttestergebnissen.

Meldung von Nebenwirkungen

Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Sie können Nebenwirkungen auch direkt dem Bundesinstitut für Arzneimittel und

Medizinprodukte

Abt. Pharmakovigilanz Kurt-Georg-Kiesinger-Allee 3 D-53175 Bonn Website: www.bfarm.de

anzeigen. Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie

dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung aestellt werden. 5. Wie ist Eplerenon STADA®

aufzubewahren?

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf dem Umkarton und der Blisterpackung angegebenen Verfallsdatum nicht mehr verwenden. Das Verfallsdatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats.

Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerungsbedingungen erforderlich.

Entsorgen Sie Arzneimittel nicht im Abwasser. Fragen Sie Ihren Apotheker, wie das Arzneimittel zu entsorgen ist, wenn Sie es nicht mehr verwenden. Sie tragen damit zum Schutz der Umwelt bei.

6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

Was Eplerenon STADA® 25 mg Filmtabletten

Der Wirkstoff ist: Eplerenon

Jede Filmtablette enthält 25 mg Eplerenon.

Die sonstigen Bestandteile sind

Tablettenkern: Lactose-Monohydrat, Mikrokristalline Cellulose, Croscarmellose-Natrium, Hypromellose, Natriumdodecylsulfat, Talkum, Magnesiumstearat (Ph. Eur.).

Filmüberzug: (Opadry II, white OY-L-28900): Lactose-Monohydrat, Hypromellose, Titandioxid (E 171), Macrogol 4000.

Wie Eplerenon STADA® 25 mg Filmtabletten aussieht und Inhalt der Packung Weiße bis fast weiße, runde, bikonvexe

Filmtablette mit einem Durchmesser von ca. 6 mm und der Prägung "CG3" auf einer Seite. Eplerenon STADA® 25 mg Filmtabletten ist in

Packungen mit 20, 50 und 100 Filmtabletten erhältlich.

Pharmazeutischer Unternehmer STADApharm GmbH, Stadastraße 2-18, 61118

Bad Vilbel Telefon: 06101 603-0, Telefax: 06101 603-259

Internet: www.stada.de

Polen

Republik

arbeitet im Juni 2016.

Hersteller

STADA Arzneimittel AG, Stadastraße 2-18, 61118 **Bad Vilbel** Dieses Arzneimittel ist in den Mitgliedsstaaten

den folgenden Bezeichnungen zugelassen: Bulgarien Eplerenone STADA 25 mg филмирани таблетки Dänemark Eplerenon STADA

des Europäischen Wirtschaftsraumes (EWR) unter

Eplerenon STADA 25 mg Deutschland Filmtabletten Eplerenon EG 25 mg, comprimé Frankreich

pelliculé Griechenland EPLERIUM 25 mg

επικαλυμμένα με λεπτό υμένιο δισκία Eplerenon CF 25 mg, Niederlande filmomhulde tabletten

EPLERIUM tabletki powlekane 25 Eplerenona Liconsa 25 mg Portugal

comprimido revestido por película Eplerenone STADA 25 mg Ungarn filmtabletta EPLERENONĂ ARENA 25 mg Rumänien

comprimate filmate Schweden Epleronon STADA Slovakische Republik Eplerenon STADA 25 mg filmom

obalené tablet

Slovenien Eplerenon STADA 25 mg filmsko obložene tablete Spanien Eplerenona Mylan

Pharmaceuticals 25 mg comprimidos recubiertos con película EFG Tschechische

ALBINDREP potahované tablety 25 Diese Packungsbeilage wurde zuletzt über-

