TRIAMTEREN/HCT AL

Triamteren 50 mg/Hydrochlorothiazid 25 mg pro Filmtablette

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 TRIAMTEREN/HCT AL und wofür wird es

- angewendet?
- 2. Was sollten Sie vor der Einnahme von TRIAMTEREN/HCT AL beachten?
- 3. Wie ist TRIAMTEREN/HCT AL einzunehmen?
- 4. Welche Nebenwirkungen sind möglich? 5. Wie ist TRIAMTEREN/HCT AL aufzubewahren?

und wofür wird es

6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

angewendet? TRIAMTEREN/HCT AL ist ein entwässerndes Arzneimittel

1. Was ist TRIAMTEREN/HCT AL

(Diuretikum) zur Behandlung von Bluthochdruck und Flüssigkeitsansammlungen im Gewebe.

TRIAMTEREN/HCT AL wird angewendet: · bei leichten Formen des Bluthochdrucks,

- zur Behandlung von krankhaften Wasseransammlungen im Gewebe (Ödeme) bei Herz-, Leber- oder Nierenerkrankungen, insbesondere wenn ein Kaliumverlust vermieden werden soll, • zur Unterstützung der Behandlung mit Herzglykosiden bei
- Herzleistungsschwäche (Herzinsuffizienz), wenn eine zusätzliche Entwässerung erforderlich ist.

Einnahme von TRIAMTEREN/HCT AL beachten?

2. Was sollten Sie vor der

TRIAMTEREN/HCT AL darf NICHT eingenommen werden • wenn Sie allergisch gegen einen der Wirkstoffe oder einen

- der in Abschnitt 6. genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind, bei Überempfindlichkeit gegen Sulfonamide (mögliche Kreuzreaktion beachten!),
- bei schweren Nierenfunktionsstörungen (akutes
- Nierenversagen oder Niereninsuffizienz mit stark eingeschränkter oder fehlender Harnproduktion; Kreatinin-Clearance kleiner als 30 ml/min), bei akuter Nierenentzündung (Glomerulonephritis),
- bei schweren Leberfunktionsstörungen mit
- Bewusstseinsstörungen (Coma und Praecoma hepaticum), • bei erhöhten Kaliumspiegeln (Hyperkaliämie),
- bei Kaliummangelzuständen (Hypokaliämie), die auf eine Behandlung nicht ansprechen,
- bei schweren Natriummangelzuständen (schwerer Hyponatriämie),
- bei erhöhtem Kalziumspiegel im Blut (Hyperkalzämie), wenn Ihr Blutvolumen vermindert ist (Hypovolämie),
- bei Gicht.
- TRIAMTEREN/HCT AL darf in der Schwangerschaft und

Stillzeit nicht eingenommen werden.

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen Im Folgenden wird beschrieben, wann Sie TRIAMTEREN/HCT AL nur unter bestimmten Bedingungen

und nur mit besonderer Vorsicht einnehmen dürfen. Befragen Sie hierzu bitte Ihren Arzt. Dies gilt auch, wenn diese Angaben bei Ihnen früher einmal zutrafen. Sie dürfen TRIAMTEREN/HCT AL erst nach Rücksprache mit Ihrem Arzt einnehmen, wenn Sie an einer der folgenden Erkrankungen leiden: stark erniedrigter Blutdruck (Hypotonie), • schwere "Arterienverkalkung" der Hirngefäße

- (Zerebralsklerose), schwere "Arterienverkalkung" der Herzkranzgefäße (Koronarsklerose) oder koronare Herzkrankheit,
- bestehende oder bisher nicht in Erscheinung getretene
- Zuckerkrankheit (manifester oder latenter Diabetes • eingeschränkte Nierenfunktion (Kreatinin-Clearance
- eingeschränkte Leberfunktion, eine Übersäuerung des Blutes begünstigende Zustände (Prädisposition für eine respiratorische oder metabolische

30-60 ml/min),

- Nierensteine in der Vorgeschichte, Verdacht auf Folsäuremangel (z.B. bei Leberzirrhose oder chronischem Alkoholabusus),
- erhöhter Harnsäuregehalt im Blut, wenn Sie Hautkrebs haben oder hatten oder während der
- Behandlung eine unerwartete Hautläsion entwickeln. Die Behandlung mit Hydrochlorothiazid, insbesondere eine hochdosierte Langzeitanwendung, kann das Risiko einiger Arten von Haut- und Lippenkrebs (weißer Hautkrebs) erhöhen. Schützen Sie Ihre Haut vor Sonneneinstrahlung
- und UV-Strahlen, solange Sie TRIAMTEREN/HCT AL wenn bei Ihnen in der Vergangenheit nach der Einnahme von Hydrochlorothiazid Atem- oder Lungenprobleme (einschließlich Entzündungen oder Flüssigkeitsansammlungen in der Lunge) aufgetreten sind. Falls Sie nach der Einnahme von TRIAMTEREN/HCT AL

entwickeln, suchen Sie sofort einen Arzt auf. Die Behandlung des Bluthochdrucks bedarf der regelmäßigen ärztlichen Kontrolle. Bei stark verminderter Nierenfunktion (Niereninsuffizienz mit

schwere Kurzatmigkeit oder Atembeschwerden

Glomerulusfiltratwerten unter 30 ml/min) ist TRIAMTEREN/HCT AL unwirksam und, da die Nierenleistung (glomeruläre Filtrationsrate) weiter gesenkt wird, sogar schädlich. Die gleichzeitige Behandlung mit anderen kaliumsparenden Arzneimitteln (z.B. Spironolacton, Amilorid) oder

Kaliumsalzen sollte wegen erhöhter Gefahr des Auftretens einer Hyperkaliämie (erhöhter Kaliumgehalt im Blut) vermieden werden. Die Wirkung von Insulin oder oralen Antidiabetika (Mittel gegen Zuckerkrankheit) kann bei gleichzeitiger Einnahme von TRIAMTEREN/HCT AL abgeschwächt werden. Diabetiker

sollten Ihre Blutzuckerwerte deshalb besonders sorgfältig

Wenn Sie TRIAMTEREN/HCT AL über einen längeren Zeitraum einnehmen müssen, wird Ihr Arzt Ihre Serumelektrolyte (Konzentration von Kalium-, Natrium-, Kalzium-, Magnesium-Ionen im Blutserum), die harnpflichtigen Substanzen (Serumkreatinin und Harnstoff), die Blutfette (Cholesterin und Triglyzeride) sowie den Blutzucker, ggf. auch die Serumharnsäure und die

Transaminasen (Leberenzyme) regelmäßig kontrollieren. Vor Behandlungsbeginn und in regelmäßigen Abständen wird Ihr Arzt außerdem Ihre Thrombozytenzahl (Blutplättchen) sowie das Blutbild und Differentialblutbild

bestimmen. TRIAMTEREN/HCT AL muss vor einer Prüfung der Nebenschilddrüsenfunktion und mindestens 3 Tage vor Durchführung eines Glukosetoleranztests abgesetzt werden.

Teilen Sie Ihrem Arzt mit, wenn Sie vermuten, schwanger zu sein (oder schwanger werden könnten). Wenn Sie während der Behandlung eine Abnahme des

Sehvermögens oder Augenschmerzen feststellen, sprechen

Sie bitte mit Ihrem Arzt oder Apotheker. Dies können Symptome einer Flüssigkeitsansammlung in der

Symptome einer Flussigkeitsansammung in Gol Gefäßschicht des Auges (Aderhauterguss) oder ein Druckanstieg in Ihrem Auge sein und innerhalb von Stunden bis Wochen nach Einnahme von TRIAMTEREN/HCT AL auftreten. Ohne Behandlung kann dies zu einem dauerhaften Verlust des Sehvermögens führen. Wenn Sie bereits früher eine Penicillin- oder Sulfonamidallergie

entwickeln.

hatten, können Sie ein höheres Risiko haben, dies zu

DOPINGKONTROLLEN Die Anwendung von TRIAMTEREN/HCT AL kann bei Dopingkontrollen zu positiven Ergebnissen führen.

Einnahme von TRIAMTEREN/HCT AL zusammen mit anderen Arzneimitteln Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel anwenden, kürzlich andere Arzneimittel

angewendet haben oder beabsichtigen, andere Arzneimittel anzuwenden. Die blutdrucksenkende Wirkung von TRIAMTEREN/HCT AL kann durch andere blutdrucksenkende Arzneimittel, Beta-Rezeptorenblocker (Mittel gegen Bluthochdruck und Herzrhythmusstörungen), Nitrate (Mittel bei Erkrankungen der Herzkranzgefäße), Barbiturate (bestimmte Schlaf- und

Narkosemittel), Phenothiazine (Mittel gegen psychische

Erkrankungen), trizyklische Antidepressiva (Mittel gegen

oder durch Alkoholgenuss verstärkt werden. Unter Behandlung mit TRIAMTEREN/HCT AL besteht bei

Depressionen), gefäßerweiternde Mittel (Vasodilatatoren)

zusätzlicher Anwendung von ACE-Hemmern (Wirkstoffe gegen Bluthochdruck, z.B. Captopril, Enalapril) zu Behandlungsbeginn das Risiko eines massiven Blutdruckabfalls sowie einer Verschlechterung der Nierenfunktion. Eine Behandlung mit entwässernden Arzneimitteln (Diuretika) sollte daher 2-3 Tage vor Beginn einer Behandlung mit ACE-Hemmern beendet (abgesetzt) werden, um die Möglichkeit eines Blutdruckabfalls (Hypotonie) zu Behandlungsbeginn zu vermindern. Der ACE-Hemmer ist entsprechend vorsichtig zu dosieren.

Bei zusätzlicher Gabe von Arzneimitteln, die zu einem Natriummangel führen können, wird besonders bei älteren Patienten die Gefahr eines Natriummangels erhöht. Salicylate (Schmerzmittel und Mittel zur Verminderung der

Blutplättchenaggregation) und andere nichtsteroidale Antiphlogistika (Entzündungshemmer, z.B. Indometacin) können die blutdrucksenkende (antihypertensive) und entwässernde (diuretische) Wirkung von TRIAMTEREN/HCT AL vermindern. Bei hochdosierter Salicylatanwendung kann die schädliche (toxische) Wirkung der Salicylate auf das zentrale Nervensystem verstärkt werden. Wenn unter der Behandlung mit

Blutmenge (Hypovolämie) auftritt, kann die gleichzeitige Gabe von nichtsteroidalen Antiphlogistika (Entzündungshemmer) ein akutes Nierenversagen auslösen. Bei zusätzlicher Gabe von Indometacin, ACE-Hemmern, anderen kaliumsparenden Arzneimitteln oder Kaliumsalzen erhöht sich die Gefahr des Auftretens einer Erhöhung der

TRIAMTEREN/HCT AL eine Verminderung der zirkulierenden

Kaliumkonzentration im Blut (Hyperkaliämie). Die gleichzeitige Anwendung von Cholestyramin oder Colestipol (Cholesterinsenkung) vermindert die Aufnahme (Absorption) des Hydrochlorothiazid-Anteils von TRIAMTEREN/HCT AL.

Bluthochdruck) sind in Einzelfällen Hämolysen (Zerfall der roten Blutkörperchen) durch Bildung von Antikörpern (körpereigene Abwehrstoffe) gegen den Hydrochlorothiazid-Anteil von TRIAMTEREN/HCT AL beschrieben worden. Die Wirkung von Insulin oder oralen Antidiabetika (Mittel

gegen Zuckerkrankheit), harnsäuresenkenden Arzneimitteln

Bei gleichzeitiger Anwendung von Methyldopa (Mittel gegen

(Mittel gegen Gicht) sowie gefäßverengenden Substanzen (Noradrenalin und Adrenalin) kann bei gleichzeitiger Einnahme von TRIAMTEREN/HCT AL abgeschwächt werden. Es besteht ein erhöhtes Risiko für das Auftreten eines erhöhten Blutzuckers (Hyperglykämie) bei gleichzeitiger Gabe von TRIAMTEREN/HCT AL und Beta-Rezeptorenblockern (Mittel gegen Bluthochdruck).

Bei gleichzeitiger Behandlung mit herzwirksamen Glykosiden ist zu beachten, dass bei einem sich unter Behandlung mit TRIAMTEREN/HCT AL entwickelnden Kaliummangelzustand (Hypokaliämie) und/oder Magnesiummangelzustand (Hypomagnesiämie) die Empfindlichkeit des Herzmuskels gegenüber herzwirksamen Glykosiden erhöht ist und die Wirkungen und Nebenwirkungen der herzwirksamen Glykoside entsprechend verstärkt werden.

Krebsbehandlung, z.B. Cyclophosphamid, Fluorouracil, Methotrexat) ist mit verstärkter Schädigung des Knochenmarkes (Knochenmarkstoxizität) zu rechnen. Die gleichzeitige Anwendung von TRIAMTEREN/HCT AL und

Bei gleichzeitiger Anwendung von Zytostatika (Mittel zur

bestimmten Hormonen (Glukokortikoide, ACTH), bestimmten Antibiotika (Amphotericin B, Penicillin G), Salicylaten (Schmerzmittel), Furosemid (entwässerndes Mittel) oder Laxanzien (Abführmittel) kann zu verstärkten Kaliumverlusten führen. Die gleichzeitige Gabe von TRIAMTEREN/HCT AL und Lithium (Wirkstoff zur Vorbeugung manisch-depressiver Erkrankungen) führt über eine verminderte

Lithiumausscheidung zu einer Verstärkung der herz- und nervenschädigenden (kardio- und neurotoxischen) Wirkung des Lithiums. Die Wirkung von curareartigen Muskelrelaxanzien (Muskel entspannende Mittel) kann durch TRIAMTEREN/HCT AL verstärkt oder verlängert werden. Für den Fall, dass TRIAMTEREN/HCT AL vor der Anwendung peripherer

Muskelrelaxanzien nicht abgesetzt werden kann, muss der

Narkosearzt über die Behandlung mit TRIAMTEREN/HCT AL

Beachten Sie bitte, dass diese Angaben auch für vor kurzem angewendete Arzneimittel gelten können.

Die gleichzeitige Gabe von Chinidin vermindert die

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. **SCHWANGERSCHAFT** Teilen Sie Ihrem Arzt mit, wenn Sie vermuten, schwanger zu

sein (oder schwanger werden könnten). Ihr Arzt wird Ihnen empfehlen, TRIAMTEREN/HCT AL vor einer Schwangerschaft bzw. sobald Sie wissen, dass Sie schwanger sind, abzusetzen, und er wird Ihnen ein anderes Arzneimittel

informiert werden.

Chinidinausscheidung

empfehlen, denn die Einnahme von TRIAMTEREN/HCT AL kann zu schweren Schädigungen Ihres ungeborenen Kindes STILLZEIT Die Wirkstoffe gehen in die Muttermilch über. Da Hydrochlorothiazid die Milchbildung hemmen kann, darf TRIAMTEREN/HCT AL in der Stillzeit nicht eingenommen

insbesondere zu Behandlungsbeginn – zu individuell auftretenden unterschiedlichen Reaktionen wie

Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum

Nach Einnahme von TRIAMTEREN/HCT AL kann es -

Bedienen von Maschinen

Blutdruckabfall, Müdigkeit, Sehstörungen, Schwindel und Verwirrtheitszuständen kommen. Sie können dann auf unerwartete und plötzliche Ereignisse nicht Auto oder andere Fahrzeuge! Bedienen Sie keine

elektrischen Werkzeuge und Maschinen! Arbeiten Sie nicht

ohne sicheren Halt! Beachten Sie besonders, dass Alkohol

Ihre Verkehrstüchtigkeit noch weiter verschlechtert!

TRIAMTEREN/HCT AL enthält Lactose Bitte nehmen Sie TRIAMTEREN/HCT AL erst nach Rücksprache mit Ihrem Arzt ein, wenn Ihnen bekannt ist, dass Sie unter einer Unverträglichkeit gegenüber bestimmten Zuckern leiden.

3. Wie ist TRIAMTEREN/HCT AL einzunehmen?

Nehmen Sie TRIAMTEREN/HCT AL immer genau nach Absprache mit Ihrem Arzt oder Apotheker ein. Fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht sicher

ist die empfohlene Dosis ZUR BEHANDLUNG DES BLUTHOCHDRUCKS

Falls vom Arzt nicht anders verordnet,

Zu Beginn der Behandlung 1 Filmtablette TRIAMTEREN/HCT AL morgens; falls erforderlich, kann mittags eine weitere eingenommen werden. Zur Dauertherapie genügt meist 1 oder ½ Filmtablette TRIAMTEREN/HCT AL morgens.

ZUR ÖDEMBEHANDLUNG Bei Behandlungsbeginn morgens und mittags je 1-2 Filmtabletten TRIAMTEREN/HCT AL. Die weitere Dosierung wird vom Arzt besonders festgelegt und richtet sich nach dem Grad der Entwässerung; sie beträgt im Allgemeinen 1/2 Filmtablette TRIAMTEREN/HCT AL täglich oder 1 Filmtablette TRIAMTEREN/HCT AL jeden zweiten Tag.

Wenn Sie an Leber- oder Nierenfunktionsstörungen leiden, wird Ihr Arzt die Dosis entsprechend einschränken (siehe auch unter Abschnitt 2. "TRIAMTEREN/HCT AL darf NICHT eingenommen werden" und "Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen").

Bei stark eingeschränkter Herzleistung (schwer kardial dekompensierten Patienten) kann die Aufnahme (Resorption)

HERZINSUFFIZIENZ Die Dosierung sollte in Abhängigkeit vom Untersuchungsbefund variiert werden. Dabei spielt eine

von TRIAMTEREN/HCT AL deutlich eingeschränkt sein.



regelmäßige Gewichtskontrolle und die Festlegung eines Sollgewichtes eine dominierende Rolle. Mit 1- bzw. 2-mal 1 Filmtablette TRIAMTEREN/HCT AL täglich morgens bzw. morgens und mittags lässt sich in der Regel ein ausgeglichener Hydratationsgrad herbeiführen.

DOSIERUNG BEI GERINGGRADIG EINGESCHRÄNKTER **NIERENFUNKTION**

KREATININ-CLEARANCE (ML/MIN)	FILMTABLETTEN/TAG (MAX.)
100-75	2-mal 1
75-50	1-mal 1
50-30	1-mal ½

Bei nachlassender Nierenleistung (Kreatinin-Clearance 50-30 ml/min) soll die Dosierung von ½ Filmtablette TRIAMTEREN/HCT AL pro Tag nicht überschritten werden.

Art der Anwendung

Bitte nehmen Sie TRIAMTEREN/HCT AL unzerkaut mit etwas Flüssigkeit nach den Mahlzeiten ein. Die Einnahme erfolgt bei Einmalgabe morgens, bei zweimaliger Gabe morgens und mittags.

Nehmen Sie die Filmtabletten nicht im Liegen ein.

Die Tablette kann in gleiche Dosen geteilt werden.

Dauer der Anwendung

Die Dauer der Anwendung ist zeitlich nicht begrenzt. Sie richtet sich nach Art und Schwere der Erkrankung und wird vom Arzt bestimmt.

Wenn Sie TRIAMTEREN/HCT AL über längere Zeit eingenommen haben, wird Ihr Arzt die Dosis langsam reduzieren (nach Langzeitbehandlung wird TRIAMTEREN/HCT AL ausschleichend abgesetzt).

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, wenn Sie den Eindruck haben, dass die Wirkung von TRIAMTEREN/HCT AL zu stark oder zu schwach ist.

Wenn Sie eine größere Menge von TRIAMTEREN/HCT AL eingenommen haben, als Sie sollten Überdosierung bzw. Vergiftungen mit TRIAMTEREN/HCT AL

können zu Durst, Schwäche- und Schwindelgefühl, Muskelschmerzen und Muskelkrämpfen (z.B. Wadenkrämpfe), Kopfschmerzen, beschleunigter Herzschlagfolge, Blutdruckabfall und Kreislaufschwäche beim Übergang vom Liegen zum Stehen, Kreislaufkollaps, Verwirrtheitszuständen und Bewusstseinsstörungen bis zum Koma führen.

Bei Verdacht auf Überdosierungen mit TRIAMTEREN/HCT AL ist sofort ein Arzt zu benachrichtigen.

Wenn Sie die Einnahme von TRIAMTEREN/HCT AL vergessen haben Nehmen Sie beim nächsten Mal nicht etwa die doppelte

Menge ein, sondern führen Sie die Einnahme, wie in der Dosierungsanleitung beschrieben, fort. Wenn Sie die Einnahme von

TRIAMTEREN/HCT AL abbrechen Sie sollten Ihren Arzt darüber informieren, falls Sie die

Behandlung unterbrechen oder vorzeitig beenden möchten. Nach längerer Einnahme von TRIAMTEREN/HCT AL sollte die Behandlung langsam (ausschleichend) beendet werden. Wenn Sie weitere Fragen zur Einnahme dieses Arzneimittels

haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.

4. Welche Nebenwirkungen sind mögli<u>ch?</u> Wie alle Arzneimittel kann TRIAMTEREN/HCT AL

Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten Bei der Bewertung von Nebenwirkungen werden folgende Häufigkeitsangaben zugrunde gelegt:

kann mehr als 1 von 10 Behandelten Sehr häufig: betreffen

Häufig: kann bis zu 1 von 10 Behandelten betreffen

Gelegentlich: kann bis zu 1 von 100 Behandelten betreffen

kann bis zu 1 von 1.000 Behandelten Selten:

kann bis zu 1 von 10.000 Behandelten Sehr selten:

betreπen Nicht bekannt: Häufigkeit auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht abschätzbar.

MÖGLICHE NEBENWIRKUNGEN GUTARTIGE, BÖSARTIGE UND UNSPEZIFISCHE NEUBILDUNGEN (EINSCHL. ZYSTEN UND POLYPEN)

Gelegentlich:

Nicht bekannt: Haut- und Lippenkrebs (weißer Hautkrebs) HERZ-/KREISLAUFERKRANKUNGEN Häufig bei hoher Dosierung: Verminderter Blutdruck

(Hypotonie), Kreislaufstörungen mit vermindertem Blutdruck beim Wechsel vom Liegen zum Stehen (orthostatische Regulationsstörungen), Herzklopfen.

Gelegentlich: Thrombosen und Embolien, insbesondere bei Vorliegen von Venenerkrankungen oder bei älteren

Starke Verminderung der Herzfrequenz (Bradykardie) oder andere Herzrhythmusstörungen können auftreten. ERKRANKUNGEN DES BLUTES UND DES LYMPHSYSTEMS

 Verminderung der Blutplättchen (Thrombopenie) oder der weißen Blutkörperchen (Leukopenie). Bei exzessiver Harnausscheidung kann es infolge

Entwässerung (Dehydratation) und verminderter zirkulierender Blutmenge (Hypovolämie) zu Bluteindickung (Hämokonzentration) mit Blutpfropfbildung (Thrombosen

und Embolien) kommen. Sehr selten: Blutarmut (megaloblastäre Anämie), hochgradige Verminderung bestimmter weißer Blutkörperchen mit Infektneigung und schweren Allgemeinsymptomen (Agranulozytose), Blutarmut durch Blutbildungsstörungen im Knochenmark (aplastische

Anämie) oder infolge Bildung von Antikörpern gegen Hydrochlorothiazid bei gleichzeitiger Anwendung von Methyldopa (Wirkstoff gegen Parkinson-Erkrankung) vermehrter Zerfall roter Blutkörperchen (immunhämolytische Anämie). ERKRANKUNGEN DES NERVENSYSTEMS Sehr häufig: Müdigkeit, Benommenheit, Schläfrigkeit, Schwäche, Schwindel, Kopfschmerzen, Nervosität und Teilnahmslosigkeit (Apathie) infolge von Wasser- und Elektrolytstörungen.

Lähmungen (Paralysen), Lähmungen (Paresen). AUGENERKRANKUNGEN Gelegentlich: Geringgradige Sehstörungen (z.B. verschwommenes Sehen, Farbsehstörungen [Gelbsehen]),

Gelegentlich: Missempfindungen (Parästhesien), schlaffe

Einschränkung der Bildung von Tränenflüssigkeit, Verschlimmerung einer bestehenden Kurzsichtigkeit.

Nicht bekannt: Verminderung des Sehvermögens oder Schmerzen in Ihren Augen aufgrund von hohem Druck

(mögliche Anzeichen einer Flüssigkeitsansammlung in der Gefäßschicht des Auges (Aderhauterguss) oder akutes Engwinkelglaukom). ERKRANKUNGEN DER ATEMWEGE UND DES BRUSTRAUMS

Gelegentlich: Akute Lungenentzündung (interstitielle

Pneumonie) unter Einnahme von Hydrochlorothiazid. Sehr selten: Plötzlich auftretendes Lungenödem (Flüssigkeitsansammlung in der Lunge) mit Schocksymptomatik. Es wird angenommen, dass es sich dabei um eine allergische Reaktion gegenüber Hydrochlorothiazid handelt. Akute Atemnot (Anzeichen sind starke Kurzatmigkeit, Fieber, Schwäche und Verwirrtheit).

ERKRANKUNGEN DES MAGEN-DARM-TRAKTS Häufig:

 Appetitlosigkeit und Magen-Darm-Beschwerden (z.B. Übelkeit, Erbrechen, Durchfall, Schmerzen und Krämpfe im Bauchraum). Diese Nebenwirkungen lassen sich in der

Regel vermeiden, wenn TRIAMTEREN/HCT AL nach einer Mahlzeit eingenommen wird. Entzündung der Bauchspeicheldrüse (Pankreatitis), Erhöhung stärkeabbauender Enzyme (Hyperamylasämie), Schwächung der glatten Muskulatur (Adynamie) mit Stuhlverstopfung (Obstipation) infolge von Kaliummangelzuständen (Hypokaliämie). Schwere

Kaliumverluste können zu einer Störung der Darmpassage (Subileus) bis hin zu einer Darmlähmung (paralytischer lleus) führen.

ERKRANKUNGEN DER NIEREN UND HARNWEGE Häufig: Erhöhung der harnpflichtigen, stickstoffhaltigen Substanzen (Azotämie), Ausbildung von Harnsteinen. Gelegentlich: Akutes Nierenversagen infolge von

zirkulierender Blutmenge (Hypovolämie) bei exzessiver Harnausscheidung · Verschlimmerung eines akuten Nierenversagens,

Entwässerung (Dehydratation) und verminderter

nichtbakterielle a kute oder chronische Entzündung der Nieren mit anschließendem akutem Nierenversagen. Entstehen von Nierensteinen nach längerer Anwendung von Triamteren. Bei den meisten Patienten fanden sich jedoch Hinweise auf früher schon aufgetretene Oxalat-

Gelegentlich: Allergische Hautreaktionen (z.B. Ervthem. photoallergisches Exanthem, Urtikaria, Juckreiz).

oder Uratsteine, die nicht im Zusammenhang mit einer

UNTERHAUTZELLGEWEBES

Triamteren-Anwendung standen. ERKRANKUNGEN DER HAUT UND DES SKELETTMUSKULATUR-, BINDEGEWEBS- UND KNOCHENERKRANKUNGEN

Häufig: Muskelverspannungen bzw. eine herabgesetzte Spannung (Hypotonie) der Skelettmuskulatur infolge von Kaliummangelzuständen (Hypokaliämie).

Gelegentlich: Muskelschmerzen und -krämpfe (z. B. Wadenkrämpfen) infolge von Entwässerung (Dehydratation) und verminderter zirkulierender Blutmenge (Hypovolämie).

STOFFWECHSEL- UND ERNÄHRUNGSSTÖRUNGEN Sehr häufig: Erhöhte Harnsäurespiegel im Blut (Hyperurikämie). Dies kann bei prädisponierten Patienten zu Gichtanfällen führen.

Häufig:

- Erhöhung des Blutzuckers (Hyperglykämie), vermehrte Ausscheidung von Glukose im Urin (Glukosurie). Dies kann bei Patienten mit bereits bestehender Zuckerkrankheit (manifester Diabetes mellitus) zu einer Verschlechterung der Stoffwechsellage führen. Eine bisher nicht in Erscheinung getretene Zuckerkrankheit (latenter Diabetes mellitus) kann sich bemerkbar machen. Reversibler Anstieg der harnpflichtigen Substanzen
- (Kreatinin, Harnstoff) im Serum. Gelegentlich:

- · Vorübergehender Anstieg der Blutfette (Cholesterin, Triglyzeride). Stoffwechselbedingte Über- bzw. Untersäuerung des
- Blutes (metabolische Azidose bzw. Alkalose) durch den Anteil an Triamteren.

SALZHAUSHALT (SERUMELEKTROLYTE)
Sehr häufig kommt es bei langfristiger, kontinuierlicher
Anwendung von TRIAMTEREN/HCT AL zu Störungen im Flüssigkeits- und Elektrolythaushalt, insbesondere zu erhöhten Kalium- (Hyperkaliämie) und verminderten Natriumspiegeln (Hyponatriämie) im Blutserum, ferner zu verminderten Chlorid- und Magnesiumspiegeln (Hypochlorämie, Hypomagnesiämie) im Blutserum sowie gelegentlich zu verminderten Kalium-Serumspiegeln (Hypokaliämie).

Bei hoher Dosierung können übermäßige, auf die verstärkte

Harnausscheidung zurückzuführende Flüssigkeits- und

Natriumverluste auftreten, die sich häufig als Mundtrockenheit und Durst, Schwäche- und Schwindelgefühl, Muskelschmerzen und Muskelkrämpfe (z. B. Wadenkrämpfe), Kopfschmerzen, Nervosität, verminderten Blutdruck und Kreislaufstörungen mit vermindertem Blutdruck beim Wechsel vom Liegen zum Stehen und Herzklopfen äußern. Bei exzessiver Harnausscheidung kann es infolge Entwässerung (Dehydratation) und verminderter zirkulierender Blutmenge (Hypovolämie) zu Bluteindickung (Hämokonzentration) und gelegentlich zu Krämpfen (Konvulsionen), Verwirrtheitszuständen, Bewusstseinsstörungen bis zum Koma, Kreislaufkollaps und zu einem akuten Nierenversagen sowie als Folge der Hämokonzentration - insbesondere bei Vorliegen von Venenerkrankungen oder bei älteren Patienten zu Thrombosen und Embolien kommen.

Als Begleiterscheinungen erhöhter Kalium-Serumspiegel (Hyperkaliämie) können Müdigkeit, Schwächegefühl, Verwirrtheitszustände, Missempfindungen und schlaffe Lähmungen sowie eine starke Verminderung der Herzfrequenz oder andere Herzrhythmusstörungen

Infolge verminderter Kalium-Serumspiegel (Hypokaliämie) kann es zu Müdigkeit, Muskelschwäche, Missempfindungen an den Gliedmaßen, Lähmungen, Teilnahmslosigkeit, Stuhlverstopfung, übermäßiger Gasansammlung im Magen-Darm-Trakt und Herzrhythmusstörungen kommen. Schwere Kaliumverluste können zu einer Darmlähmung und zu Bewusstseinsstörungen führen. GEFÄSSERKRANKUNGEN

ERKRANKUNGEN DES IMMUNSYSTEMS

(Vaskulitis).

Gelegentlich: Arzneimittelfieber.

Sehr selten: Überempfindlichkeitsreaktionen (anaphylaktoide

Gelegentlich: Allergische Reaktionen, z.B. Gefäßentzündung

Reaktionen). LEBER- UND GALLENERKRANKUNGEN Häufig: Akute Gallenblasenentzündung (Cholezystitis),

insbesondere bei vorbestehendem Gallensteinleiden. Gelegentlich: Gelbsucht (Ikterus).

ERKRANKUNGEN DER GESCHLECHTSORGANE UND DER BRUSTDRÜSE Häufig: In Kombination mit Beta-Rezeptorenblockern, wahrscheinlich aber auch bei alleiniger Behandlung mit

TRIAMTEREN/HCT AL, können Potenzstörungen auftreten. Gelegentlich: Verwirrtheitszustände infolge von

Entwässerung (Dehydratation) und verminderter zirkulierender Blutmenge (Hypovolämie) bei exzessiver Harnausscheidung. GEGENMASSNAHMEN Die Behandlung sollte abgebrochen werden, sobald eine der

folgenden Nebenwirkungen auftritt:

 Überempfindlichkeitsreaktionen, nicht behandelbare (therapieresistente)

Stoffwechselentgleisung,

ausgeprägte orthostatische Regulationsstörungen

(Kreislaufstörungen mit vermindertem Blutdruck beim Wechsel vom Liegen zum Stehen), ausgeprägte Magen-Darm-Beschwerden

(gastrointestinale Beschwerden), ausgeprägte zentralnervöse Störungen,

Bauchspeicheldrüsenentzündung (Pankreatitis), akute Gallenblasenentzündung (Cholezystitis), Blutbildveränderungen (Anämie, Leukopenie,

Thrombopenie), Auftreten einer Gefäßentzündung (Vaskulitis) Verschlimmerung einer bestehenden Kurzsichtigkeit,

• Übersäuerung des Blutes (Azidose). 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 Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte Abt. Pharmakovigilanz Kurt-Georg-Kiesinger-Allee 3 D-53175 Bonn

anzeigen. Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

Website: www.bfarm.de

angegebenen Monats.

5. Wie ist TRIAMTEREN/HCT AL aufzubewahren?

Sie dürfen das Arzneimittel nach dem auf dem Umkarton und der Blisterpackung nach "verwendbar bis" oder "verw. bis" angegebenen Verfallsdatum nicht mehr verwenden. Das Verfallsdatum bezieht sich auf den letzten Tag des

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich

Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerungsbedingungen erforderlich.

Entsorgen Sie Arzneimittel niemals über das Abwasser (z.B. nicht über die Toilette oder das Waschbecken). Fragen Sie in Ihrer Apotheke, wie das Arzneimittel zu entsorgen ist, wenn Sie es nicht mehr verwenden. Sie tragen damit zum Schutz der Umwelt bei. Weitere Informationen finden Sie unter www.bfarm.de/arzneimittelentsorgung.

6. Weitere Informationen Was TRIAMTEREN/HCT AL enthält

Die Wirkstoffe sind Triamteren und Hydrochlorothiazid.

1 Filmtablette enthält 50 mg Triamteren und 25 mg Hydrochlorothiazid.

Magnesiumstearat (Ph. Eur.), Maisstärke, lösliche Maisstärke, Methylcellulose, Poly(ethylacrylat-comethylmethacrylat) (2:1), Hochdisperses Siliciumdioxid,

Die sonstigen Bestandteile sind

Simeticon, Sorbinsäure (Ph. Eur.), vorverkleisterte Stärke (Mais), Talkum, Eisen(III)-hydroxid-oxid (E 172), Titandioxid

Hypromellose, Lactose-Monohydrat, Macrogol 6000,

Wie TRIAMTEREN/HCT AL aussieht und Inhalt der Packung

Gelbe, runde, bikonvexe Filmtablette mit einseitiger Bruchkerbe.

TRIAMTEREN/HCT AL ist in Packungen mit 20, 30, 50, 90 und 100 Filmtabletten erhältlich. Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in

Pharmazeutischer Unternehmer

ALIUD PHARMA® GmbH

Gottlieb-Daimler-Straße 19 · D-89150 Laichingen info@aliud.de

STADA Arzneimittel AG, Stadastraße 2-18, 61118 Bad Vilbel Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im

9307304 2208

Hersteller

den Verkehr gebracht.