

# Ezetimib PUREN 10 mg Tabletten

## Ezetimib

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

#### 1. Was ist Ezetimib PUREN und wofür wird es angewendet?

Ezetimib PUREN ist ein Arzneimittel zur Senkung erhöhter Cholesterinwerte.

Ezetimib PUREN senkt das Gesamtcholesterin, Werte von „schlechtem“ LDL-Cholesterin und weiteren Fetten, den sog. Triglyzeriden, im Blut. Außerdem erhöht Ezetimib PUREN die Werte von „gutem“ HDL-Cholesterin.

Ezetimib, der Wirkstoff der Ezetimib PUREN Tabletten, vermindert die Aufnahme von Cholesterin aus dem Darm.

Ezetimib PUREN ergänzt die cholesterinsenkende Wirkung der Statine, einer Gruppe von Arzneimitteln, die die körpereigene Produktion von Cholesterin in der Leber senken.

Cholesterin ist eines von verschiedenen Fetten im Blut. Ihr Gesamtcholesterin besteht hauptsächlich aus LDL- und HDL-Cholesterin.

LDL-Cholesterin wird häufig als „schlechtes“ Cholesterin bezeichnet, da es sich in den Gefäßwänden von Arterien ansammeln kann und dort Ablagerungen (sogenannte Plaques) bildet. Diese Plaques können letztendlich zu einer Verengung der Arterien führen. Diese Verengung kann zu einer Durchblutungsstörung bis hin zum Gefäßverschluss in lebenswichtigen Organen wie Herz oder Gehirn führen. Ein solcher Gefäßverschluss kann einen Herzinfarkt oder Schlaganfall auslösen.

HDL-Cholesterin wird häufig als „gutes“ Cholesterin bezeichnet, da es dazu beiträgt, dass sich „schlechtes“ Cholesterin nicht in den Arterien ansammeln kann, und vor Herzerkrankungen schützt.

Triglyzeride sind weitere Blutfette, die ebenfalls Ihr Risiko für Herzerkrankungen erhöhen können.

Ezetimib PUREN wird bei den Patienten angewendet, deren Cholesterinwerte nicht durch eine cholesterinsenkende Diät allein gesenkt werden können. Sie sollten Ihre cholesterinsenkende Diät auch während der Behandlung fortsetzen.

Ezetimib PUREN wird zusätzlich zu einer cholesterinsenkenden Diät angewendet, wenn Sie:

- erhöhte Cholesterinwerte im Blut haben (primäre [heterozygote familiäre und nicht familiäre] Hypercholesterinämie),
  - zusammen mit einem Statin, wenn die Behandlung mit einem Statin allein nicht zur Cholesterinsenkung ausreicht.
  - als alleinige Behandlung, wenn für Sie eine Behandlung mit einem Statin nicht geeignet ist oder Sie diese nicht vertragen.
- eine bestimmte Erbkrankheit haben, welche zu erhöhten Cholesterinwerten im Blut führt (homozygote familiäre Hypercholesterinämie). Ihnen wird zusätzlich ein Statin verschrieben und Sie erhalten in diesen Fällen meist weitere Behandlungen.

Wenn Sie eine Herzerkrankung haben, senkt Ezetimib in Kombination mit Cholesterinsenkern aus der Gruppe der Statine das Risiko für Herzinfarkt und Schlaganfall sowie das Risiko, dass eine Operation zur Verbesserung der Herzdurchblutung oder eine Krankenhauseinweisung aufgrund von Brustschmerzen notwendig wird.

Ezetimib PUREN ist nicht zur Unterstützung einer Gewichtsabnahme geeignet.

#### 2. Was sollten Sie vor der Einnahme von Ezetimib PUREN beachten?

Wenn Sie Ezetimib PUREN zusammen mit einem Statin einnehmen, beachten Sie dabei die entsprechenden Hinweise in der Gebrauchsinformation des entsprechenden Arzneimittels.

### Ezetimib PUREN darf nicht eingenommen werden

- wenn Sie allergisch gegen den Wirkstoff Ezetimib oder einen der in Abschnitt 6. genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind.

### Ezetimib PUREN darf nicht zusammen mit einem Statin eingenommen werden

- wenn Sie gegenwärtig an einer Lebererkrankung leiden.
- wenn Sie schwanger sind oder stillen.

### Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, bevor Sie Ezetimib PUREN einnehmen.

- Informieren Sie Ihren Arzt über alle Ihre gesundheitlichen Probleme einschließlich Allergien.
- Ihr Arzt sollte Ihre Blutwerte vor Beginn der Behandlung mit Ezetimib PUREN und einem Statin untersuchen, um Ihre Leberfunktion zu überprüfen.
- Ihr Arzt wird eventuell Ihre Blutwerte auch während der Behandlung mit Ezetimib PUREN und einem Statin untersuchen, um Ihre Leberfunktion weiterhin zu überprüfen.

Wenn Sie an einer mäßigen oder schweren Lebererkrankung leiden, wird die Anwendung von Ezetimib PUREN nicht empfohlen.

Die gemeinsame Anwendung von Ezetimib PUREN und bestimmten Cholesterinsenkern, den Fibraten, sollte vermieden werden, da Sicherheit und Wirksamkeit in der Kombinationsbehandlung nicht nachgewiesen wurden.

### Kinder und Jugendliche

Geben Sie dieses Arzneimittel nicht Kindern und Jugendlichen (im Alter von 6 bis 17 Jahren), es sei denn, es wurde von einem Facharzt verordnet, da nur eingeschränkte Daten zur Sicherheit und Wirksamkeit vorliegen. Geben Sie dieses Arzneimittel nicht Kindern unter 6 Jahren, da für diese Altersgruppe keine Daten vorliegen.

### Einnahme von Ezetimib PUREN zusammen mit anderen Arzneimitteln

Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen, kürzlich andere Arzneimittel eingenommen haben oder beabsichtigen, andere Arzneimittel einzunehmen. Informieren Sie Ihren Arzt insbesondere, wenn Sie eines oder mehrere der folgenden Arzneimittel einnehmen oder anwenden:

- Ciclosporin (wird oft nach Organverpflanzungen eingesetzt),
- Arzneimittel zur Hemmung der Blutgerinnung mit Wirkstoffen wie Warfarin, Phenprocoumon, Acenocoumarol oder Fluindion (Antikoagulantien),
- Arzneimittel zur Senkung von Cholesterin mit dem Wirkstoff Colestyramin, denn sie beeinträchtigen die Wirkungsweise von Ezetimib PUREN,
- Arzneimittel zur Senkung von Cholesterin aus der Gruppe der Fibrate.

### 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 Einnahme dieses Arzneimittels Ihren Arzt oder Apotheker um Rat.

Sie dürfen Ezetimib PUREN in Kombination mit einem Statin nicht einnehmen, wenn Sie schwanger sind, eine Schwangerschaft planen oder vermuten, schwanger zu sein. Wenn Sie während der Behandlung mit Ezetimib PUREN und einem Statin schwanger werden, brechen Sie sofort die Einnahme beider Arzneimittel ab und teilen Sie dies Ihrem Arzt mit.

Es gibt keine Erfahrungen zur Anwendung von Ezetimib PUREN allein ohne ein Statin während einer Schwangerschaft. Fragen Sie Ihren Arzt vor der Anwendung von Ezetimib PUREN um Rat, wenn Sie schwanger sind.

Sie dürfen Ezetimib PUREN in Kombination mit einem Statin nicht einnehmen, wenn Sie stillen, da nicht bekannt ist, ob die Wirkstoffe dieser Arzneimittel in die Muttermilch übergehen.

Sie sollten Ezetimib PUREN auch nicht allein ohne ein Statin einnehmen, wenn Sie stillen. Fragen Sie Ihren Arzt um Rat.

### Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

Es wird nicht erwartet, dass Ezetimib PUREN Ihre Verkehrstüchtigkeit oder Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen beeinträchtigt. Jedoch sollte beachtet werden, dass manchen Menschen nach der Einnahme von Ezetimib PUREN schwindlig werden kann.

### Ezetimib PUREN enthält Lactose

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

#### 3. Wie ist Ezetimib PUREN einzunehmen?

Nehmen Sie dieses Arzneimittel immer genau nach Absprache mit Ihrem Arzt ein. Setzen Sie die Einnahme anderer cholesterinsenkender Arzneimittel fort. Nehmen Sie diese nur nach Rücksprache mit Ihrem Arzt. Fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht sicher sind.

- Vor Beginn der Behandlung mit Ezetimib PUREN sollten Sie eine geeignete Diät beginnen, um Ihr Cholesterin zu senken.
- Sie sollten diese cholesterinsenkende Diät auch während der Behandlung mit Ezetimib PUREN fortsetzen.

Die empfohlene Dosis beträgt einmal täglich eine Tablette Ezetimib PUREN 10 mg.

Sie können den Zeitpunkt der Einnahme von Ezetimib PUREN frei wählen. Die Tabletten können mit oder unabhängig von den Mahlzeiten eingenommen werden.

Wenn Ihnen Ihr Arzt Ezetimib PUREN zur Einnahme mit einem Statin verschrieben hat, können Sie beide Arzneimittel zum gleichen Zeitpunkt einnehmen. Bitte beachten Sie dabei die Dosierungsanleitung, die in der Gebrauchsinformation des entsprechenden Arzneimittels beschrieben ist.

Wenn Ihnen Ihr Arzt Ezetimib PUREN zusammen mit einem weiteren Cholesterinsenker mit dem Wirkstoff Colestyramin oder mit anderen Arzneimitteln, die Anionenaustauscher enthalten, verordnet hat, nehmen Sie Ezetimib PUREN mindestens 2 Stunden vor oder frühestens 4 Stunden nach dem Anionenaustauscher ein.

#### **Wenn Sie eine größere Menge von Ezetimib PUREN eingenommen haben, als Sie sollten**

Wenden Sie sich bitte an einen Arzt oder Apotheker.

#### **Wenn Sie die Einnahme von Ezetimib PUREN vergessen haben**

Nehmen Sie nicht die doppelte Menge ein, wenn Sie die vorherige Einnahme vergessen haben, sondern setzen Sie die Behandlung am nächsten Tag zur gewohnten Zeit mit der Einnahme der verordneten Dosis von Ezetimib PUREN fort.

#### **Wenn Sie die Einnahme von Ezetimib PUREN abbrechen**

Besprechen Sie das weitere Vorgehen mit Ihrem Arzt oder Apotheker, denn Ihr Cholesterinwert kann wieder ansteigen.

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

#### **4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?**

Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arzneimittel Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen.

**Wenn Sie unerklärliche Muskelschmerzen, Empfindlichkeit oder Schwäche der Muskulatur bemerken, wenden Sie sich bitte sofort an Ihren Arzt. Dies ist erforderlich, da Erkrankungen der Muskulatur, einschließlich eines Muskelabbaus mit nachfolgendem Nierenversagen auftreten können, die in seltenen Fällen schwerwiegend oder möglicherweise lebensbedrohlich sein können.**

Allergische Reaktionen einschließlich Schwellungen an Gesicht, Lippen, Zunge und/oder Rachen, die Probleme beim Atmen oder Schlucken verursachen können (und einer sofortigen ärztlichen Behandlung bedürfen), wurden bei allgemeiner Verwendung berichtet.

Bei alleiniger Anwendung wurden die folgenden Nebenwirkungen berichtet:

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

- Bauchschmerzen
- Durchfall
- Blähungen
- Müdigkeit

**Gelegentlich** (kann bis zu 1 von 100 Behandelten betreffen):

- Erhöhte Werte in einigen Labortests (Leberwerte [Transaminasen] und ein Muskelenzym [Kreatinphosphokinase])
- Husten
- Verdauungsstörungen, Sodbrennen, Übelkeit
- Gelenkschmerzen, Muskelkrämpfe, Nackenschmerzen
- verminderter Appetit
- Schmerzen, Schmerzen im Brustkorb
- Hitzewallungen
- Bluthochdruck

Bei Anwendung zusammen mit einem Statin wurden die folgenden Nebenwirkungen berichtet:

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

- Erhöhte Leberwerte in einigen Labortests (Transaminasen)
- Kopfschmerzen
- Muskelschmerzen, Empfindlichkeit oder Schwäche der Muskulatur

**Gelegentlich** (kann bis zu 1 von 100 Behandelten betreffen):

- Missempfindungen wie Kribbeln in den Gliedmaßen (Parästhesien)
- trockener Mund
- Juckreiz, Hautausschlag, Hautausschlag mit juckenden Quaddeln (Nesselsucht)
- Rückenschmerzen, Muskelschwäche, Schmerzen in Armen und Beinen
- ungewöhnliche Müdigkeit oder Schwäche
- Schwellungen insbesondere an Händen und Füßen.

Bei Anwendung zusammen mit Fenofibrat wurden die folgenden Nebenwirkungen berichtet:

- Bauchschmerzen.

Weiterhin wurden folgende Nebenwirkungen bei allgemeiner Verwendung berichtet:

- Schwindel
- Muskelschmerzen
- Lebererkrankungen
- allergische Reaktionen einschließlich Hautausschlag und nässender und juckender Hautausschlag (Nesselsucht); rötlicher Hautausschlag mit zielscheibenförmigem Aussehen (Erythema multiforme)
- Muskelschmerzen, -schwäche oder Empfindlichkeit, Muskelabbau (Rhabdomyolyse)
- Gallensteinleiden oder Entzündung der Gallenblase (was zu Bauchschmerzen, Übelkeit und Erbrechen führen kann), Entzündung der Bauchspeicheldrüse oft in Verbindung mit starken Bauchschmerzen; Verstopfung

- verminderte Anzahl der Blutplättchen (Thrombozytopenie), was zu erhöhter Blutungsneigung führen kann
- Missempfindungen
- Depression
- ungewöhnliche Müdigkeit oder Schwäche
- Kurzatmigkeit

#### **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](http://www.bfarm.de), anzeigen.

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

#### **5. Wie ist Ezetimib PUREN aufzubewahren?**

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf dem Etikett, Umkarton, der Blisterpackung oder der HDPE-Flasche nach „Verwendbar bis“ angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats. Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerungsbedingungen erforderlich.

Entsorgen Sie dieses Arzneimittel nicht im Abwasser oder Haushaltsabfall. Fragen Sie Ihren Apotheker oder Ihren örtlichen Entsorgungsbetrieb, 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 Ezetimib PUREN enthält**

- Der Wirkstoff ist Ezetimib. Jede Tablette enthält 10 mg Ezetimib.
- Die sonstigen Bestandteile sind: Lactose-Monohydrat, Hypromellose [Typ 2910 (3cp)], Croscarmellose-Natrium, Natriumdodecylsulfat, Crospovidon (Typ B), mikrokristalline Cellulose (Grad 102), Magnesiumstearat.

##### **Wie Ezetimib PUREN aussieht und Inhalt der Packung**

Tablette

Weiß, bis gebrochen weiß, nicht überzogene, kapselförmige, flache Tabletten mit abgeschrägter Kante, mit der Aufprägung „E Z“ auf einer Seite und „10“ auf der anderen Seite. Die Größe beträgt 8,1 mm x 4,1 mm.

Ezetimib PUREN ist in Blisterpackungen und HDPE-Flaschenpackungen erhältlich.

Packungsgrößen:

Blisterpackungen: 10, 14, 15, 28, 30, 50, 56, 90, 98, 100 und 300 Tabletten.

HDPE-Flaschenpackung: 28, 98, 100 und 500 Tabletten.

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr gebracht.

##### **Pharmazeutischer Unternehmer**

PUREN Pharma GmbH & Co. KG  
Willy-Brandt-Allee 2  
81829 München  
Telefon: 089-558909-0  
Telefax: 089-558909-240

##### **Hersteller**

APL Swift Services (Malta) Limited  
HF26, Hal Far Industrial Estate, Hal Far  
Birzebbugia, BBG 3000  
Malta

oder

Milpharm Limited  
Ares Block, Odyssey Business Park,  
West End Road  
Ruislip HA4 6QD  
Vereinigtes Königreich

oder

Arrow Génériques-Lyon  
26 avenue Tony Garnier  
69007 Lyon  
Frankreich

**Dieses Arzneimittel ist in den Mitgliedstaaten des Europäischen Wirtschaftsraumes (EWR) unter den folgenden Bezeichnungen zugelassen:**

Belgien:	Ezetimib AB 10 mg tabletten
Tschechische Republik:	Ezetimib Aurovitas
Frankreich:	Ezétimibe Arrow 10 mg comprimé
Deutschland:	Ezetimib PUREN 10 mg Tabletten
Niederlande:	Ezetimib Aurobindo 10 mg, tabletten
Polen:	Ezetimibe Aurovitas
Portugal:	Ezetimiba Aurovitas
Spanien:	Ezetimiba Aurovitas 10 mg comprimidos EFG
Vereinigtes Königreich:	Ezetimibe 10 mg tablets

**Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im September 2017.**

**PUREN**

GI-1639-0917-01-APL  
P1517058