ratiopharm

Gebrauchsinformation:

Information für den Anwender

Metoprolol-ratiopharm® comp.

100 mg/12,5 mg Tabletten

Wirkstoffe: 100 mg Metoprololtartrat und 12,5 mg Hydrochlorothiazid

Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, bevor Sie mit der Einnahme dieses Arzneimittels beginnen.

- Heben Sie die Packungsbeilage auf. Vielleicht möchten Sie diese später nochmals lesen.
- Wenn Sie weitere Fragen haben, wenden Sie sich
- bitte 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 dieselben Symptome haben wie Sie.
- Wenn eine der aufgeführten Nebenwirkungen Sie erheblich beeinträchtigt oder Sie Nebenwirkungen bemerken, die nicht in dieser Gebrauchsinformation angegeben sind, informieren Sie bitte Ihren Arzt oder Apotheker.

Diese Packungsbeilage beinhaltet:

- 1. Was ist Metoprolol-ratiopharm® comp. und wofür wird es angewendet?
- Was müssen Sie vor der Einnahme von Metoprolol-ratiopharm® comp. beachten?
- 3. Wie ist Metoprolol-ratiopharm® comp. einzunehmen?
- 4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
- Wie ist Metoprolol-ratiopharm® comp. aufzubewahren?
- 6. Weitere Informationen

Was ist Metoprolol-ratiopharm® comp. und wofür wird es angewendet?



Metoprolol-ratiopharm® comp. ist ein Kombinationspräparat aus einem sog. Beta-Rezeptorenblocker und

von Metoprolol-ratiopharm® comp. beachten? Metoprolol-ratiopharm® comp. darf nicht ein-



genommen werden wenn Sie überempfindlich (allergisch) gegen Hydro-

chlorothiazid, Metoprololtartrat oder einen der sonstigen Bestandteile von Metoprolol-ratiopharm® comp., anderen Beta-Rezeptorenblockern sowie gegen Sulfonamide sind sowie bei:

akutem Herzinfarkt

- Herzmuskelschwäche (manifeste Herzinsuffizienz)
- Erregungsleitungsstörungen von den Herzvorhöfen auf die -kammern (AV-Block 2. oder 3. Grades)
- Sinusknoten-Syndrom (Sick-sinus-syndrome)
- Erregungsleitungsstörungen zwischen Sinusknoten und Vorhof (sinuatrialer Block) einem Ruhepuls von unter 50 Schlägen pro Minute vor
- Behandlungsbeginn Übersäuerung des Blutes
- Neigung zu Bronchialverkrampfung (bronchiale Hyperreagibilitat, z. B. bei Asthma bronchiale)
- Spätstadien peripherer Durchblutungsstörungen gleichzeitiger Gabe von MAO-Hemmstoffen (Ausnahme
- MAO-B-Hemmstoffe) schweren Nierenfunktionsstörungen (Niereninsuffizienz
- mit stark eingeschränkter oder fehlender Harnproduktion; Kreatinin-Clearance < 30 ml/min und/oder Serum-Kreatinin-Konzentration > 1,8 mg/100 ml) akuter Nierenentzündung (Glomerulonephritis)
- Leberversagen mit Bewusstseinsstörungen (Coma und Praecoma hepaticum)
- krankhaft niedrigem Blutdruck (systolischer Wert unter 90 mmHg) Kaliummangelzuständen (Hypokaliämie), die auf eine
- Behandlung nicht ansprechen (Kalium-Blutspiegelmenge unter 3,5 mmol/l)
- Natriummangelzuständen (Hyponatriämie) verminderte zirkulierende Blutmenge (Hypovolämie)
- erhöhtem Calciumspiegel im Blut (Hyperkalzämie) Gicht
- Schwangerschaft Stillzeit
- Die intravenöse Applikation von Calcium-Antagonisten vom Verapamil- und Diltiazem-Typ oder anderen

Metoprolol-ratiopharm® comp. behandelt werden, ist kontraindiziert (Ausnahme: Intensivmedizin) Besondere Vorsicht bei der Einnahme von Metoprolol-ratiopharm® comp. ist erforderlich geringgradigen Erregungsleitungsstörungen von den Herzvorhöfen auf die -kammern (AV-Block 1. Grades)

Antiarrhythmika (wie Disopyramid) bei Patienten, die mit

bereits bestehender oder bisher nicht in Erscheinung getretener Zuckerkrankheit (manifester oder latentei

- Diabetes mellitus; Zustände mit stark erniedrigtem Blutzucker sind möglich; deshalb sollte eine regelmäßige Kontrolle des Blutzuckers erfolgen!)
- längerem strengem Fasten und schwerer körperlicher Belastung (Zustände mit stark erniedrigtem Blutzucker Patienten mit einem hormonproduzierenden Tumor des Nebennierenmarks (Phäochromozytom; eine
- vorherige Behandlung mit alpha-Rezeptorenblockern ist erforderlich)
- Durchblutungsstörungen der Hirngefäße Durchblutungsstörungen der Herzkranzgefäße (koronare Herzkrankheit) bei Patienten mit eingeschränkter Leber- oder Nieren-
- funktion (Serum-Kreatinin > 1,2 < 1,8 mg/dl). Bei Patienten mit einer Schuppenflechte (Psoriasis) in der

persönlichen oder familiären Vorgeschichte sollte die Anwendung von Arzneimitteln, die Beta-Rezeptorenblocker enthalten (z. B. Metoprolol-ratiopharm® comp.), nur nach sorgfältiger Nutzen-Risiko-Abwägung erfolgen.

Beta-Rezeptorenblocker können die Empfindlichkeit gegenüber Allergenen und die Schwere anaphylaktischer Reaktionen, d. h. akuter allergischer Allgemeinreaktionen erhöhen. Deshalb ist eine strenge Indikationsstellung bei Patienten mit schweren Überempfindlichkeitsreaktionen

in der Vorgeschichte und bei Patienten unter Behandlung zur Schwächung bzw. Aufhebung der allergischen Reaktionen (Desensibilisierungs-Behandlung; Vorsicht, überschießende anaphylaktische Reaktionen) geboten. Während einer Langzeitbehandlung mit Metoprololratiopharm® comp. sollten die Serumelektrolyte (insbesondere Kalium, Natrium, Calcium), Kreatinin und Harnstoff, die Blutfette (Cholesterol und Triglyceride) Harnsäure sowie der Blutzucker regelmäßig kontrolliert werden. Während der Behandlung mit Metoprololratiopharm® comp. sollten die Patienten auf eine aus-

reichende Flüssigkeitsaufnahme achten und wegen

erhöhter Kaliumverluste kaliumreiche Nahrungsmittel zu

sich nehmen (z. B. Bananen, Gemüse, Nüsse). Die Kaliumverluste können durch gleichzeitige Behandlung mit kaliumsparenden Diuretika vermindert oder verhindert werden.

Die Behandlung mit Metoprolol-ratiopharm® comp. sollte abgebrochen werden bei:

- Entgleisung des Elektrolythaushalts
- orthostatischen Beschwerden (z. B. Schwarzwerden vor den Augen, Schwindel, evtl. Ohnmacht)
- Überempfindlichkeitsreaktionen
- starke Beschwerden im Magen-Darm-Trakt
- zentralnervösen Störungen Bauchspeicheldrüsenentzündung
- Blutbildveränderungen
- akuter Gallenblasenentzündung Auftreten einer Gefäßentzündung
- Verschlimmerung einer bestehenden Kurzsichtigkeit Auswirkungen bei Fehlgebrauch zu Dopingzwecken

bei Dopingkontrollen zu positiven Ergebnissen führen. Die Anwendung von Metoprolol-ratiopharm® comp. als Dopingmittel kann zu einer Gefährdung der Gesundheit Bei Einnahme von Metoprolol-ratiopharm® comp. mit

Die Anwendung von Metoprolol-ratiopharm® comp. kann

anderen Arzneimitteln Bitte informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie

andere Arzneimittel einnehmen/anwenden bzw. vor kurzem eingenommen/angewendet haben, auch wenn es sich um nicht verschreibungspflichtige Arzneimittel

Folgende Wechselwirkungen zwischen dem vorliegenden und anderen Arzneimitteln sind zu beachten: Unter Behandlung mit Metoprolol-ratiopharm® comp. besteht bei zusätzlicher Einnahme von ACE-Hemmern

(z. B. Captopril, Enalapril) zu Behandlungsbeginn das Risiko eines massiven Blutdruckabfalls. Bei gleichzeitiger Anwendung von Metoprolol-ratiopharm® comp. und Insulin oder oralen Antidiabetika kann deren

Wirkung sowohl verstärkt bzw. verlängert als auch abgeschwächt werden. Warnzeichen eines verminderten Blutzuckerbestandes insbesondere erhöhte Herzschlagfolge und Zittern der Gliedmaßen - sind verschleiert oder abgemildert. Daher

sind regelmäßige Blutzuckerkontrollen erforderlich.

Salicylate und andere nicht-steroidale Antiphlogistika (z. B. Indometacin) können die blutdrucksenkende und diuretische Wirkung von Metoprolol-ratiopharm® comp. vermindern. Bei hochdosierter Salicylateinnahme kann die schädigende Wirkung der Salicylate auf das zentrale Nervensystem verstärkt werden. Bei Patienten, die unter Metoprolol-ratiopharm® comp.-Behandlung eine Hypovolämie entwickeln, kann die gleichzeitige Gabe nicht-steroidaler Antiphlogistika ein akutes Nierenver-

können sich addieren. Bei gleichzeitiger Anwendung von Metoprolol-ratiopharm® comp. und Calcium-Antagonisten vom Verapamil- oder Diltiazem- Typ oder anderen Antiarrhythmika (wie Disopyramid) ist eine sorgfältige Überwachung der Patienten angezeigt, da es zu Blutdruckabfall, verlangsamter Herzschlagfolge oder anderen Herzrhythmusstörungen kommen kann. Hinweis:

Verapamil- und Diltiazem-Typ oder anderen Antiarrhythmika (wie Disopyramid) bei Patienten, die mit Metoprolol-ratiopharm® comp. behandelt werden, ist kontraindiziert (Ausnahme Intensivmedizin). Bei gleichzeitiger Anwendung von Metoprolol-ratiopharm® comp. und Reserpin, alpha-Methyldopa, Guanfacin oder Clonidin kann es zu einem stärkeren Absinken der Herz-

Die intravenöse Gabe von Calcium-Antagonisten vom

frequenz bzw. zu einer Verzögerung der Überleitung Nach abruptem Absetzen von Clonidin bei gleichzeitiger Anwendung von Metoprolol-ratiopharm® comp. kann der Blutdruck überschießend ansteigen. Clonidin darf daher

erst abgesetzt werden, wenn einige Tage zuvor die Verabreichung von Metoprolol-ratiopharm® comp. beendet wurde. Anschließend kann Clonidin stufenweise abgesetzt werden. Bei gleichzeitiger Anwendung von Metoprolol-ratiopharm® comp. und Noradrenalin, Adrenalin oder anderen symnathomimetisch wirkenden Substanzen (z. B. enthalten

in Hustenmitteln, Nasen- und Augentropfen) ist ein Blutdruckanstieg möglich. Monoaminoxidase(MAO)-Hemmer sollten wegen eines möglichen überschießenden Blutdruckanstiegs nicht zusammen mit Metoprolol-ratiopharm® comp. ein-

genommen werden. Die Wirkung harnsäuresenkender Arzneimittel sowie von Noradrenalin und Adrenalin kann bei gleichzeitiger Anwendung von Metoprolol-ratiopharm® comp. abgeschwächt werden.

Bei gleichzeitiger Behandlung mit herzwirksamen

Glykosiden ist zu beachten, dass bei einem sich unter

Metoprolol-ratiopharm® comp.-Behandlung entwickelnden

Kaliummangelzustand und/oder Magnesiummangelzustand die Empfindlichkeit des Herzmuskels gegenüber herzwirksamen Glykosiden erhöht ist und die Wirkungen und Nebenwirkungen der herzwirksamen Glykoside entsprechend verstärkt werden. Die gleichzeitige Anwendung von Metoprolol-ratiopharm® comp. und Glukokortikoiden, ACTH, Carbenoxolon, Amphotericin B, Furosemid oder Laxantien kann zu

verstärkten Kaliumverlusten führen. Die gleichzeitige Gabe von Metoprolol-ratiopharm® comp. und Lithium führt über eine verminderte Lithiumaus scheidung zu einer Verstärkung der herz- und nervenschädigenden Wirkung des Lithiums. Die gleichzeitige Anwendung von Metoprolol-ratiopharm®

comp. und Narkotika kann eine verstärkte Blutdrucksenkung zur Folge haben. Die die Herzleistung herabsetzende (negativ inotrope) Wirkung der beiden vorgenannten Arzneimittel kann sich addieren. Die Wirkung curareartiger Muskelrelaxantien kann durch

Metoprolol-ratiopharm® comp. verstärkt oder verlängert Für den Fall, dass Metoprolol-ratiopharm® comp. vor Eingriffen in Allgemeinnarkose oder vor der Anwendung

curareartiger Muskelrelaxantien nicht abgesetzt werden kann, muss der Narkosearzt über die Behandlung mit Metoprolol-ratiopharm® comp. informiert werden. Bei gleichzeitiger Anwendung von Zytostatika (z. B. Cyclo-

phosphamid, Fluorouracil, Methotrexat) ist mit verstärkter Gefahr einer Knochenmarkschädigung zu rechnen. Rifampicin kann die blutdrucksenkende Wirkung von Metoprolol-ratiopharm® comp. vermindern.

Die Wirkung von Metoprolol-ratiopharm® comp. kann durch Cimetidin verstärkt werden. Metoprolol-ratiopharm® comp. kann die Ausscheidung

von Lidocain und Chinidin vermindern. Die gleichzeitige Anwendung von Colestyramin oder

Colestipol vermindert die Aufnahme des Hydrochlorothiazid-Anteils von Metoprolol-ratiopharm® comp. Bei gleichzeitiger Anwendung von Methyldopa sind in Einzelfällen Hämolysen durch Bildung von Antikörpern

gegen Hydrochlorothiazid beschrieben worden. Die dämpfende Wirkung von Metoprolol-ratiopharm® comp. und Alkohol können sich gegenseitig verstärken.

Schwangerschaft und Stillzeit

Hydrochlorothiazid-haltige Arzneimittel dürfen in der Schwangerschaft nicht angewendet werden. Da die Wirkstoffe in die Muttermilch übergehen und

Hydrochlorothiazid die Milchproduktion hemmen kann, darf das Präparat in der Stillzeit nicht angewendet werden.



Verkehrstüchtigkeit und das Bedienen von Maschinen

Wegen der blutdrucksenkenden Wirkung kann durch individuell auftretende unterschiedliche Reaktionen die Fähigkeit zur aktiven Teilnahme am Straßenverkehr oder zum Bedienen von Maschinen beeinträchtigt werden. Dies gilt in verstärktem Maße bei Behandlungsbeginn und Präparatewechsel sowie im Zusammenwirken mit Alkohol.



Nehmen Sie Metoprolol-ratiopharm® comp. immer genau nach der Anweisung des Arztes ein. Bitte fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht ganz

Falls vom Arzt nicht anders verordnet, ist die übliche Dosis

In der Regel 1 Tablette Metoprolol-ratiopharm® comp. (entsprechend 100 mg Metoprololtartrat und 12,5 mg

Hydrochlorothiazid) täglich. Bei eingeschränkter Nieren- und Leberfunktion sind

Abbau und Ausscheidung des Metoprolol-Anteils von Metoprolol-ratiopharm® comp. vermindert, so dass unter Umständen eine Dosisreduktion erforderlich ist.

Über die Dauer der Anwendung entscheidet der behandelnde Arzt. Sie richtet sich nach Art und Schwere der Erkrankung

Art der Anwendung

Zum Einnehmen

Nehmen Sie die Tabletten bitte unzerkaut zum Frühstück mit ausreichend Flüssigkeit ein (vorzugsweise ein Glas

Grundsätzlich sollte die Behandlung eines zu hohen Blutdruckes mit niedrigen Dosen eines Einzelwirkstoffes einschleichend begonnen und langsam gesteigert werden. Die fixe Kombination Metoprolol-ratiopharm® comp. aus Metoprolol und Hydrochlorothiazid sollte erst angewendet werden, wenn durch die Einzelwirkstoffe keine Normalisierung des Blutdruckes bewirkt werden konnte oder bei hoher Dosierung übermäßige Nebenwirkungen aufgetreten waren und sich die Kombination der Einzelwirkstoffe in der in Metoprolol-ratiopharm® comp. vorliegenden Dosierung als gut eingestellt erwiesen hat.

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, wenn Sie den Eindruck haben, dass die Wirkung von Metoprololratiopharm® comp. zu stark oder zu schwach ist.

Wenn Sie eine größere Menge von Metoprololratiopharm® comp. eingenommen haben, als Sie

Bei Auftreten von Nebenwirkungen (siehe Abschnitt 4. "Welche Nebenwirkungen sind möglich?") infolge einer Überdosierung empfiehlt sich der Gang zum Arzt, der über eventuelle Gegenmaßnahmen entscheidet. Bei Verdacht auf eine Überdosierung verständigen Sie sofort einen Arzt/Notarzt, damit dieser über das weitere Vorgehen entscheiden kann!

Wenn Sie die Einnahme von Metoprolol-ratiopharm® comp. vergessen haben Nehmen Sie nicht die doppelte Dosis ein, wenn Sie die

vorherige Einnahme vergessen haben. Wenn Sie die Einnahme von Metoprolol-ratiopharm® comp. einmal vergessen haben, nehmen Sie beim

nächsten Mal nicht die doppelte Dosis ein, sondern setzen Sie die Behandlung, wie in der Dosierungsanleitung beschrieben bzw. vom Arzt verordnet, fort Wenn Sie die Einnahme von Metoprolol-ratiopharm[®]

comp. abbrechen Die Dosierung darf ohne Anweisung des Arztes nicht

geändert werden. Nach Langzeitbehandlung sollte Metoprolol-ratiopharm®

comp. - besonders bei Vorliegen einer ischämischen Herzkrankheit – ausschleichend (d. h. über 7 – 10 Tage) abgesetzt werden, da ein abruptes Absetzen zu einer akuten Verschlechterung des Zustandes des Patienten Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung des Arznei-

mittels haben, fragen Sie Ihren Arzt oder Apotheker.

Welche Nebenwirkungen sind 4. möglich? Wie alle Arzneimittel kann Metoprolol-ratiopharm® comp.



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

mehr als 1 von 10 Behandelten sehr häufig häufig weniger als 1 von 10, aber mehr als 1 von 100 Behandelten

gelegentlich weniger als 1 von 100, aber mehr als 1 von 1000 Behandelten weniger als 1 von 1000, aber mehr als 1 von 10.000 Behandelten selten

weniger als 1 von 10.000 Behandelten, sehr selten einschließlich Einzelfälle

Psyche und psychiatrische Erkrankungen Schlafstörungen*, depressive Verstimmungen*, verstärkte

Traumaktivität*, Alpträume*, Halluzinationen*, Verwirrtheit*.

Persönlichkeitsveränderungen (z. B. Gefühlsschwankungen, kurz dauernder Gedächtnisverlust).

Nervensystem Häufig:

Müdigkeit*, Kopfschmerzen*, Schwitzen*, Schwindelgefühl*, Missempfindungen (Parästhesien) und Kälte-

gefühl an den Gliedmaßen. Verdauungstrakt Häufig:

Übelkeit, Erbrechen, Verstopfung, Durchfall, Schmerzen und Krämpfe im Bauchraum.

Gelegentlich

Mundtrockenheit, akute Bauchspeicheldrüsenentzündung.

Stoffwechsel und Ernährung Sehr häufig:

Erhöhte Harnsäurespiegel im Blut, die bei entsprechend veranlagten Patienten zu Gichtanfällen führen können.

pflichtigen Substanzen (Kreatinin, Harnstoff) im Blut. Gelegentlich: Anstieg der Blutfette (Cholesterin,

Triglyceride). Sehr selten: Gewichtszunahme

Appetitlosigkeit, vorübergehender Anstieg der harn-

Eine bisher nicht in Erscheinung, getretene Zuckerkrankheit (latenter Diabetes mellitus) kann erkennbar werden,

eine bereits bestehende Zuckerkrankheit (manifester Diabetes mellitus) sich verschlechtern. Nach längerem strengem Fasten oder schwerer körperlicher Belastung kann es bei gleichzeitiger Behandlung

mit Metoprolol-ratiopharm® comp. zu Zuständen mit erniedrigtem Blutzucker (hypoglykämische Zustände) kommen. Warnzeichen eines erniedrigten Blutzuckers, insbesondere erhöhte Herzschlagfolge und Zittern der

Finger, können verschleiert werden. Aufgrund des Hydrochlorothiazid-Anteils kommt es bei langfristiger, kontinuierlicher Anwendung von Metoprololratiopharm® comp. sehr häufig zu Störungen im Flüssigkeits- und Elektrolythaushalt, insbesondere zu

verminderten Kalium- und Natriumspiegeln im Blut, ferner zu verminderten Magnesium- und Chloridspiegeln sowie erhöhten Calciumspiegeln im Blut. Als Folge von Elektrolyt- und Flüssigkeitsverlusten kann sich eine stoff-

wechselbedingte Alkalisierung des Blutes entwickeln bzw. eine bereits bestehende stoffwechselbedingte Alkalisierung des Blutes kann sich verschlechtern. Bei hoher Dosierung können auf die verstärkte Harnausscheidung zurückzuführende Flüssigkeits- und Natrium-

verluste auftreten, die sich häufig als Durst, Schwächegefühl, Muskelschmerzen, Nervosität, Herzklopfen, Kreislaufstörungen mit vermindertem Blutdruck beim Wechsel vom Liegen zum Stehen (orthostatische

Regulationsstörungen) äußern. Bei exzessiver

Harnausscheidung kann es infolge der Entwässerung (Dehydratation) und verminderter zirkulierender Blutmenge zur Bluteindickung und gelegentlich zu Krampfanfällen, Benommenheit, Kreislaufkollaps und zu einem akuten Nierenversagen sowie als Folge der Bluteindickung insbesondere bei älteren Patienten oder bei Vorliegen von Venenerkrankungen – zu Blutpfropfbildung (Thrombosen, Embolien) kommen.

Infolge eines verminderten Blutkaliumbestandes können Missempfindungen an den Gliedmaßen, Lähmungen, Teilnahmslosigkeit, übermäßige Gasansammlung im Magen-Darm-Trakt oder Herzrhythmusstörungen auftreten. Schwere Kaliumverluste können zu einer Darmlähmung (paralytischer Ileus) oder zu Bewusstseinsstörungen bis zum Koma führen

Als Folge der Elektrolyt- und Flüssigkeitsverluste kann sich eine stoffwechselbedingte Alkalisierung des Blutes (metabolische Alkalose) entwickeln bzw. eine bereits bestehende metabolische Alkalose verschlechtern.

Haut und Unterhautzellgewebe

Häufig:

Allergische Hautreaktionen (z. B. Rötung, Juckreiz, Hautausschläge bei Lichteinwirkung [photoallergisches Exanthem], kleinfleckige Einblutungen in Haut und Schleimhaut [Purpura], stark juckende Quaddeln [Urtikaria].

Sehr selten:

Haarausfall, Schuppenflechte, Verschlechterung einer bestehenden Schuppenflechte, Schuppenflechte-ähnliche Hautausschläge.

Skelettmuskulatur, Bindegewebe und Knochen Häufig:

Muskelschwäche, Muskelkrämpfe [z. B. Wadenkrämpfe]. Sehr selten:

Erkrankung der Gelenke mit Befall eines oder mehrerer Gelenke.

Gefäße Gelegentlich:

Bewusstlosigkeit, Gefäßentzündung. Verstärkung der Beschwerden bei Patienten mit peripheren Durchblutungsstörungen, sowie bei Patienten mit Verkrampfungen der

Fingerschlagadern (Raynaud-Syndrom). Gelegentlich: Herzklopfen, starke Verminderung der Herzschlagfolge, Herzrhythmusstörungen (atrioventrikuläre Überleitungs-

störungen), Verstärkung einer Herzmuskelschwäche mit

peripheren Wassereinlagerungen im Gewebe (Ödeme),

Verstärkter Blutdruckabfall, anfallsartiger, kurz dauernde

Sehr selten

Atemnot bei Belastung.

Verstärkung von Anfällen mit auftretenden Schmerzen in der Herzgegend (Angina pectoris).

Atemwege, Brustraum und Mittelfell Gelegentlich:

Akute (interstitielle) Lungenentzündung.

Allergischer Schnupfen (Rhinitis allergica), plötzlich auftretendes Lungenödem mit Schocksymptomatik. Atemnot bei Patienten mit Neigung zu Verkrampfungen der Bronchien (insbesondere bei Patienten mit obstruktiven Atemwegserkrankungen). Augen

Gelegentlich:

Augenbindehautentzündung (Konjunktivitis), verminderter Tränenfluss (zu beachten beim Tragen von Kontaktlinsen), Sehstörungen. Verschlimmerung einer bestehenden Kurzsichtigkeit.

Ohren

Sehr selten: Hörstörungen, Ohrensausen. Geschlechtsorgane

Sehr selten: Libido- und Potenzstörung, Verhärtung des

Penis (Induratio penis plastica [Peyronie`s disease]). Blut und Lymphsystem Sehr selten: Verminderung der Blutplättchenanzahl (Thrombozytopenie), starke Verminderung bestimmter

weißer Blutkörperchen (Leukozytopenie, Agranulozytose) auch in Verbindung mit Infektneigung und schwerer Allgemeinsymptome, Anämie durch Blutbildungsstörung im Knochenmark (aplastische Anämie), vermehrter Zerfall roter Blutkörperchen durch Bildung von Antikörpern gegen Hydrochlorothiazid bei gleichzeitiger Einnahme von Methyldopa.

Niere und Harnwege Gelegentlich: Akute Nierenentzündung (interstitielle

Nephritis).

Leber und Galle Gelegentlich:

Gelbsucht, akute Gallenblasenentzündung (insbesondere bei bevorstehendem Gallensteinleiden). Sehr selten: Erhöhung der Leberenzyme (GOT, GPT),

Leberentzündung (Hepatitis). Immunsystem

Gelegentlich: Arzneimittelfieber

*Diese Erscheinungen sind gewöhnlich leichterer Art und vorübergehend

Informieren Sie bitte Ihren Arzt oder Apotheker, wenn eine der aufgeführten Nebenwirkungen Sie erheblich

beeinträchtigt oder Sie Nebenwirkungen bemerken, die nicht in dieser Gebrauchsinformation angegeben Wie ist Metoprolol-ratiopharm® 5. comp. aufzubewahren?

Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren. Sie dürfen das Arzneimittel nach dem auf dem Umkarton und den Durchdrückpackungen angegebenen Verfalls-



datum nicht mehr verwenden. Das Verfallsdatum bezieht sich auf den letzten Tag des Monats. Nicht über 30 °C lagern. In der Originalverpackung aufbewahren, um den Inhalt vor Feuchtigkeit zu schützen.

Was Metoprolol-ratiopharm® comp. enthält

Weitere Informationen



Die Wirkstoffe sind Metoprololtartrat 100 mg und Hydrochlorothiazid 12,5 mg

Hydrochlorothiazid.

Die sonstigen Bestandteile sind: Maisstärke, Mikrokristalline Cellulose, Copovidon,

Croscarmellose-Natrium, Talkum, Hochdisperses Siliciumdioxid, Magnesiumstearat (Ph.Eur.) Wie Metoprolol-ratiopharm® comp. aussieht und

Inhalt der Packung Weiße, runde Tablette mit einer einseitigen Bruchkerbe.

Die Bruchkerbe dient nur zum Teilen der Tablette für ein erleichtertes Schlucken und nicht zum Aufteilen in gleiche Metoprolol-ratiopharm® comp. ist in Packungen mit 20,

50 und 100 Tabletten erhältlich. Pharmazeutischer Unternehmer ratiopharm GmbH

Graf-Arco-Str. 3 89079 Ulm

Hersteller

Merckle GmbH Ludwig-Merckle-Str. 3

89143 Blaubeuren

Diese Gebrauchsinformation wurde zuletzt überarbeitet im August 2012

Versionscode: Z04