Gebrauchsinformation: Information für Anwender

Bisoprolol Sandoz® 10 mg Filmtabletten

Wirkstoff: Bisoprololhemifumarat

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 Bisoprolol Sandoz 10 mg und wofür wird es angewendet?
- 2. Was sollten Sie vor der Einnahme von Bisoprolol Sandoz 10 mg beachten?
 3. Wie ist Bisoprolol Sandoz 10 mg einzunehmen?

- 4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?5. Wie ist Bisoprolol Sandoz 10 mg aufzubewahren?6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

🗟 SANDOZ Einnahme von Bisoprolol Sandoz 10 mg zusammen mit

Was ist Bisoprolol Sandoz 10 mg und wofür wird es angewendet?

Bisoprolol Sandoz 10 mg gehört zu einer Gruppe von Arzneimitteln, die als Betablocker bezeichnet werden. Diese Arzneimittel schützen das Herz vor übermäßiger Aktivität.

Bisoprolol Sandoz 10 mg wird angewendet zur Behandlung von Bluthochdruck

- Angina pectoris (Herzschmerzen)
- Herzschwäche mit Atemnot bei Anstrengung oder mit Wassereinlagerung im Körper. In diesem Fall wird Bisoprolol zusätzlich zu anderen Arzneimitteln gegen Herzschwäche ver-

Was sollten Sie vor der Einnahme von Bisoprolol Sandoz 10 mg beachten?

Bisoprolol Sandoz 10 mg darf nicht eingenommen werden

- wenn Sie allergisch gegen Bisoprolol oder einen der in Abschnitt 6. "Inhalt der Packung und weitere Informationen" genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind wenn Sie an akuter Herzmuskelschwäche (Herzinsuffizienz)
- leiden oder während einer Verschlechterung (Dekompensation) der Herzmuskelschwäche, die eine intravenöse Therapie mit die Herzkraft stärkenden Substanzen erfordert wenn Sie unter kardiogenem Schock leiden,
- akuten, ernsten Zustand des Herzens darstellt und zu niedrigem Blutdruck und Kreislaufversagen führt wenn bei Ihnen höhergradige Erregungsleitungsstörungen von
- den Herzvorhöfen auf die Herzkammern (AV-Block 2. und 3. Grades) vorliegen, die ohne Herzschrittmacher behandelt werden wenn Sie unter dem Syndrom des kranken Sinusknotens (Sick-Sinus-Syndrom) leiden
- wenn bei Ihnen eine gestörte Erregungsleitung zwischen Si-nusknoten und Herzvorhof (sinuatrialer Block) vorliegt wenn Sie unter stark verlangsamter Herzschlagfolge (Puls-
- frequenz weniger als 60 Schläge pro Minute) vor Behandlungs-
- wenn Sie einen stark erniedrigten Blutdruck (Hypotonie: systolisch weniger als 100 mmHg) haben wenn bei Ihnen eine stoffwechselbedingte Übersäuerung des
- Blutes (metabolische Azidose) festgestellt wurde wenn Sie zu schweren Bronchialverkrampfungen (z. B. schwerem Asthma bronchiale oder schwerer chronisch obstruktiver
- Lungenerkrankung) neigen wenn Sie an einer peripheren arteriellen Verschlusskrankheit
- im Spätstadium leiden wenn Sie unter Gefäßkrämpfen im Bereich der Zehen und
- Finger (Raynaud-Syndrom) leiden, die in der Kälte zu Taubheit, Brennen und Farbveränderungen führen wenn Sie einen unbehandelten Tumor des Nebennierenmarks (Phäochromozytom) haben
- wenn Sie ein Arzneimittel mit dem Wirkstoff Sultoprid einneh-
- men, das zur Behandlung schwerer psychiatrischer Erkran-kungen angewendet wird, oder wenn Sie Schmerzmittel mit dem Wirkstoff Floctafenin einnehmen (siehe auch Abschnitt Einnahme von Bisoprolol Sandoz 10 mg zusammen mit anderen Arzneimitteln").

Sprechen Sie mit Ihrem Arzt, wenn Sie sich über einen der oben genannten Punkte nicht im Klaren sind.

Warnhinweise und Vorsichtmaßnahmen Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, bevor Sie Bisoprolol Sandoz 10 mg einnehmen.

Besondere Vorsicht bei der Einnahme von Bisoprolol Sandoz

bei Bronchialverkrampfung (Asthma bronchiale) oder anderen chronisch obstruktiven Lungenfunktionsstörungen, die mit Symptomen einhergehen können, sollte eine begleitende

- bronchienerweiternde Therapie erfolgen. Gelegentlich kann eine Zunahme des Atemwegswiderstandes bei Patienten mit Asthma auftreten und eine Dosiserhöhung des $\beta_2\text{-}Sympatho$ mimetikums erforderlich machen. wenn Sie unter Zuckerkrankheit (Diabetes mellitus) mit stark schwankenden Blutzuckerwerten leiden. Symptome eines stark erniedrigten Blutzuckers (Hypoglykämie-Symptome wie
- z. B. beschleunigte Herzschlagfolge, Herzklopfen oder Schwitzen) können verschleiert werden. bei strengem Fasten wenn bei Ihnen eine Desensiblisierungstherapie durchgeführt wird. Wie auch andere Beta-Rezeptorenblocker kann Biso-

10 mg ist erforderlich

- prolol die Empfindlichkeit gegenüber Allergenen und die Schwere anaphylaktischer Reaktionen, d. h. akuter allergischer Allgemeinreaktionen, erhöhen. Adrenalin zeigt hierbei nicht immer die gewünschte therapeutische Wirkung. wenn Sie an einer geringgradigen Erregungsleitungsstörung von den Herzvorhöfen auf die Herzkammern (AV-Block 1. Gra-
- wenn Sie Durchblutungsstörungen des Herzens infolge von krampfartigen Verengungen der Herzkranzgefäße (Prinzmetal-
- wenn Sie unter einer Erkrankung der Blutgefäße leiden, die eine geringe Durchblutung in Armen und Beinen verursacht (Verstärkung der Beschwerden insbesondere bei Therapiebeginn mög-
- wenn Sie eine Vollnarkose erhalten. Informieren Sie den Narkosearzt über die Behandlung mit Bisoprolol Sandoz 10 mg. Gegenwärtig wird empfohlen, die Therapie weiter zu führen, da während der Operation möglicherweise auftretende Rhyth-
- mus- und Durchblutungsstörungen des Herzens günstig beeinflusst werden können. Falls das Absetzen der Betablocker-Therapie vor der Operation für notwendig erachtet wird, sollte dies ausschleichend erfolgen und ca. 48 Stunden vor der Narkose abgeschlossen sein.
 wenn Sie gleichzeitig Calciumantagonisten einnehmen wie
 Verapamil oder Diltiazem. Die gleichzeitige Anwendung wird
 nicht empfohlen (siehe auch Abschnitt "Einnahme von Bi-
- soprolol Sandoz 10 mg zusammen mit anderen Arzneimit-Bei Patienten mit einer Schuppenflechte (Psoriasis) in der persönlichen oder familiären Vorgeschichte sollte die Verordnung von Beta-Rezeptorenblockern (z. B. Bisoprolol Sandoz 10 mg) nur nach sorgfältiger Nutzen-Risiko-Abwägung erfolgen.

Bei Patienten mit einem Nebennierenmarktumor (Phäochromozytom) darf Bisoprolol Sandoz 10 mg erst nach vorheriger Gabe von Alpha-Rezeptorenblockern verabreicht werden.

Die Symptome einer Schilddrüsenüberfunktion (Thyreotoxikose)

Bisher gibt es zu Bisoprolol noch keine Erfahrungen zur Behandlung einer Herzschwäche bei Patienten mit den folgenden Krank-

heiten und Beschwerden: Zuckerkrankheit, die mit Insulin behandelt wird (Diabetes Typ I) schwere Nierenfunktionsstörungen

- schwere Leberfunktionsstörungen bestimmte Herzmuskelerkrankungen (restriktive Kardiomyo-
- angeborene (kongenitale) Herzerkrankung die Blutströmung betreffende (hämodynamisch relevante) Herzklappenerkrankungen Herzinfarkt in den letzten 3 Monaten

können durch Bisoprolol verschleiert werden.

- Die Behandlung einer Herzinsuffizienz mit Bisoprolol erfordert regelmäßige ärztliche Überwachung. Dies ist unbedingt notwendig,
- insbesondere zu Beginn der Behandlung. Die Behandlung mit Bisoprolol darf nicht abrupt beendet werden, es sei denn, es liegen zwingende Gründe vor.

Bei Patienten mit Bluthochdruck und Angina pectoris und begleitender Herzinsuffizienz sollte die Behandlung nicht abrupt beendet werden. Die Dosierung sollte langsam durch wöchentliche Halbierung der Dosis verringert werden.

Bisoprolol Sandoz 10 mg sollte von Kindern nicht eingenommen werden, da hierfür bisher keine Therapieerfahrungen vorliegen.

Ältere Menschen

Bei älteren Patienten ist keine Dosisanpassung erforderlich. Bei herzinsuffizienten Patienten über 80 Jahren liegen noch keine ausreichenden Therapieerfahrungen vor.

Auswirkungen bei Fehlgebrauch zu Dopingzwecken Die Anwendung von Bisoprolol Sandoz 10 mg kann bei Dopingkontrollen zu positiven Ergebnissen führen. Eine missbräuchliche Anwendung des Arzneimittels Bisoprolol Sandoz 10 mg

zu Dopingzwecken kann zu einer Gefährdung Ihrer Gesundheit

Sprechen Sie bitte mit Ihrem Arzt, wenn einer der genannten Warnhinweise auf Sie zutrifft oder früher einmal auf Sie zugetrof-

anderen Arzneimitteln Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arz-

neimittel einnehmen/anwenden, kürzlich andere Arzneimittel eingenommen/angewendet haben oder beabsichtigen andere Arzneimittel einzunehmen/anzuwenden. Kombinationen, die kontraindiziert sind:

Floctafenin: Betablocker können die kompensatorischen kardio-

vaskulären Reaktionen, bei einer gegebenenfalls durch Floctafenin ausgelösten Hypotonie oder Schock, verhindern. Sultoprid: Bisoprolol sollte nicht gleichzeitig mit Sultoprid ange-

mien besteht. Die gleichzeitige Einnahme mit folgenden Arzneimitteln wird nicht empfohlen: Klasse-I-Antiarrhythmika (z. B. Chinidin, Disopyramid, Lidocain, Phenytoin, Flecainid, Propafenon) können die Erregungs-

wendet werden, weil ein erhöhtes Risiko von ventrikulären Arrhyth-

leitung von den Herzvorhöfen auf die Herzkammern verlängern sowie die Kontraktionskraft des Herzmuskels (strenge klinische und EKG-Überwachung ist erforderlich) herabsetzen. Bei gleichzeitiger Anwendung von Bisoprolol und Calciumantagonisten (blutdrucksenkende Arzneimittel wie Verapamil, Diltiazem) wurde eine verstärkte Blutdrucksenkung, verzögerte Erregungsleitung von den Herzvorhöfen auf die Herzkammern

sowie eine Herabsetzung der Kontraktionskraft des Herzmuskels

beobachtet. Insbesondere die intravenöse Applikation von Cal-ciumantagonisten vom Verapamil-Typ kann zu einer ausgeprägten Hypotonie und AV-Blockierungen führen. Zentral wirksame blutdrucksenkende Arzneimittel wie Clonidin und andere (z. B. Methyldopa, Moxonidin, Rilmenidin) kön-nen bei gleichzeitiger Anwendung zu einer Verlangsamung der Herzschlagfolge, einer Verringerung des Herzauswurfvolumens und zu einer Gefäßerweiterung führen. Außerdem kann es nach Absetzen von Clonidin zu einem überschießenden Blutdruckan-

Die gleichzeitige Einnahme von Bisoprolol Sandoz 10 mg mit folgenden Arzneimitteln darf nur unter bestimmten Bedin-gungen und mit besonderer Vorsicht erfolgen:

stieg kommen.

kommen.

gungen und mit besonderer vorsicht erfolgen:
Bei gleichzeitiger Anwendung von Bisoprolol Sandoz 10 mg mit
Calciumantagonisten vom Dihydropyridin-Typ (blutdrucksenkende Arzneimittel wie Felodipin, Amlodipin und Nifedipin)
kann eine verstärkte Blutdrucksenkung sowie bei Patienten mit Herzmuskelschwäche eine weitere Herabsetzung der Kontraktionskraft des Herzmuskels auftreten.

Klasse-III-Antiarrhythmika (z. B. Amiodaron) können die Erregungsleitung von den Herzvorhöfen auf die Herzkammern verlängern. Parasympathomimetika können die Überleitungszeit von den

Herzvorhöfen auf die Herzkammern verlängern und das Risiko einer verlangsamten Herzschlagfolge erhöhen. Die äußerliche Anwendung von Beta-Rezeptorenblockern (z. B.

in Augentropfen bei Glaukom-Behandlung) kann die Wirkung von Bisoprolol Sandoz 10 mg verstärken. Bei gleichzeitiger Anwendung von Bisoprolol Sandoz 10 mg und Insulin oder anderen blutzuckersenkenden Arzneimitteln (ora-

le Antidiabetika) kann deren Wirkung sowohl verstärkt bzw. ver-

längert als auch abgeschwächt werden. Warnzeichen eines er-niedrigten Blutzuckers (Hypoglykämie) - insbesondere schneller Puls (Tachykardie) und Zittern der Hände (Tremor) - können verschleiert oder abgemildert sein. Die gleichzeitige Anwendung von Bisoprolol Sandoz 10 mg und **Narkosemitteln (Narkotika)** kann eine verstärkte Blutdrucksenkung zur Folge haben. Gegenregulationsmechanismen, z. B. An-

stieg der Herzfrequenz (Reflextachykardie), können beeinträchtigt sein. Eine Fortsetzung der Betablockade reduziert das Risiko für Rhythmusstörungen während Narkoseeinleitung und Intubation. Der Narkosearzt sollte über die Behandlung mit Bisoprolol Sandoz 10 mg informiert werden. Bei gleichzeitiger Anwendung von Bisoprolol Sandoz 10 mg und herzwirksamen Glykosiden (Digitalis) kann es zu einer stärkeren Verlangsamung des Herzschlages und der Überleitung im Herzen

und entzundur shemmende Arzn (nichtsteroidale Antiphlogistika, z. B. Acetylsalicylsäure) können den blutdrucksenkenden Effekt von Bisoprolol Sandoz 10 mg ab-

Bei gleichzeitiger Gabe von Bisoprolol Sandoz 10 mg und Sympathomimetika (wie z. B. Dobutamin, Orciprenalin, Adrenalin, Noradrenalin) kann eine Wirkungsabschwächung beider Substanzen auf-Die blutdrucksenkende Wirkung von Bisoprolol Sandoz 10 mg

rate, Phenothiazine und trizyklische Antidepressiva verstärkt Die gleichzeitige Einnahme mit folgenden Arzneimitteln darf nur unter bestimmten Bedingungen und mit besonderer Vorsicht erfolgen, da eine Wirkungsabschwächung auftritt:

kann durch andere blutdrucksenkende Arzneimittel. Barbitu-

Die gleichzeitige Einnahme von Mefloquin begünstigt eine Verlangsamung des Herzschlages. Die gleichzeitige Einnahme mit Monoaminoxidase-Hemmern (außer MAO-B-Hemmer) kann zu einer Beeinflussung des Blut-

anstieg) führen. Die gleichzeitige Einnahme von **Ergotamin-Derivaten** (z. B. in ergotaminhaltigen Migränetherapeutika) und Bisoprolol Sandoz 10 mg kann zu einer Verstärkung peripherer Durchblutungsstörungen

drucks (Blutdrucksenkung, aber auch überschießender Blutdruck-

Bei gleichzeitiger Einnahme von **Rifampicin** und Bisoprolol Sandoz 10 mg kann die Halbwertszeit von Bisoprolol geringfügig verkürzt werden. Eine Dosisanpassung ist im Allgemeinen nicht erforderlich. Einnahme von Bisoprolol Sandoz 10 mg zusammen mit

Nahrungsmitteln, Getränken und Alkohol Bisoprolol Sandoz 10 mg kann zum Essen oder unabhängig von den Mahlzeiten eingenommen werden. Die Filmtablette ist unzerkaut mit Wasser zu schlucken.

Bisoprolol kann Benommenheit und Schwindelgefühl auslösen und diese Beschwerden können durch Alkohol verstärkt werden. Wenn Sie darunter leiden, sollten Sie vermeiden, Alkohol zu trin-

Schwangerschaft, Stillzeit und Zeugungs-/Gebährfähigkeit 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

Schwangerschaft Bisoprolol Sandoz 10 mg sollte während der Schwangerschaft nur

Apotheker um Rat.

nach strenger Nutzen-Risiko-Abschätzung durch den Arzt einge-Im Allgemeinen vermindern Betablocker die Durchblutung der

Plazenta und können die Entwicklung des Ungeborenen beein-

flussen. Dies kann zu Wachstumsstörungen, intrauterinem Tod, Fehlgeburt oder frühzeitigen Wehen führen. Nebenwirkungen (ver-

minderter Blutzucker, verlangsamter Puls) können sowohl beim Feten als auch beim Neugeborenen auftreten. Die Durchblutung von Plazenta und Gebärmutter sowie das Wachstum des Ungeborenen müssen kontrolliert und gegebenenfalls Therapiealternativen erwogen werden. Das Neugeborene muss nach der Entbindung sorgfältig überwacht werden. Symptome der Verminderung des Blutzuckers und des

verlangsamten Pulses sind im Allgemeinen innerhalb der ersten 3 Lebenstage zu erwarten. Ob Bisoprolol in die Muttermilch übergeht, ist nicht bekannt. Vom

Stillen während der Einnahme von Bisoprolol Sandoz 10 mg wird daher abgeraten. Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von

Maschinen Durch individuell auftretende unterschiedliche Reaktionen auf das Arzneimittel kann das Reaktionsvermögen so weit verändert sein,

dass die Fähigkeit zur aktiven Teilnahme am Straßenverkehr, zum Bedienen von Maschinen oder zum Arbeiten ohne sicheren Halt beeinträchtigt wird. Dies gilt in verstärktem Maße bei Behandlungsbeginn, Dosiserhöhung und Präparatewechsel sowie im Zusammenwirken mit Alkohol. Bisoprolol Sandoz 10 mg enthält Lactose

Bitte nehmen Sie Bisoprolol Sandoz 10 mg daher erst nach Rücksprache mit Ihrem Arzt ein, wenn Ihnen bekannt ist, dass Sie unter einer Unverträglichkeit gegenüber bestimmten Zuckern leiden. Fortsetzung auf der Rückseite >>

Wie ist Bisoprolol Sandoz 10 mg einzunehmen?

Nehmen Sie dieses Arzneimittel immer genau nach Absprache mit Ihrem Arzt ein. Fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht sicher sind.

Grundsätzlich sollte die Behandlung mit niedrigen Dosen einschleichend begonnen und langsam gesteigert werden. In jedem Fall sollte die Dosierung individuell, vor allem nach der Pulsfrequenz und dem Behandlungserfolg, festgelegt werden.

Die empfohlene Dosis beträgt:

Bluthochdruck (essentielle Hypertonie)

Soweit nicht anders verordnet, beträgt die empfohlene Dosis 1-mal täglich ½ Filmtablette Bisoprolol Sandoz 10 mg (entsprechend 5 mg Bisoprololhemifumarat).

Bei leichtem Bluthochdruck (diastolischer Blutdruck bis zu 105 mmHg) kann die Behandlung mit 1-mal täglich 2,5 mg Bisoprololhemifumarat ausreichend sein.

Bei nicht ausreichender Wirkung kann die Dosis auf 1-mal täglich 1 Filmtablette Bisoprolol Sandoz 10 mg (entsprechend 10 mg Bisoprololhemifumarat) erhöht werden. Eine weitere Dosiserhöhung ist nur in Ausnahmefällen gerechtfertigt.

Die höchste empfohlene Dosis beträgt 1-mal täglich 20 mg.

Herzschmerzen aufgrund von Durchblutungsstörungen in den Herzkranzgefäßen (Angina pectoris bei koronarer Herz-

Soweit nicht anders verordnet, beträgt die empfohlene Dosis 1-mal täglich ½ Filmtablette Bisoprolol Sandoz 10 mg (entsprechend 5 mg Bisoprololhemifumarat).

Bei nicht ausreichender Wirkung kann die Dosis auf 1-mal täglich 1 Filmtablette Bisoprolol Sandoz 10 mg (entsprechend 10 mg Bisoprololhemifumarat) erhöht werden. Eine weitere Dosiserhöhung ist nur in Ausnahmefällen gerechtfertigt.

Die höchste empfohlene Dosis beträgt 1-mal täglich 20 mg.

Dosierung bei Leber- und/oder Nierenfunktionsstörungen Bei Patienten mit Leber- und/oder Nierenfunktionsstörungen leichterer oder mittlerer Ausprägung ist eine Dosisanpassung im Allgemeinen nicht erforderlich. Bei Patienten mit fortgeschrittener Niereninsuffizienz (Kreatinin-Clearance unter 20 ml/min) und bei Patienten mit schwerer Leberfunktionsstörung sollte eine Tages-dosis von 10 mg Bisoprololhemifumarat nicht überschritten werden.

<u>Ältere Patienten</u>

Bei älteren Patienten ist keine Dosisanpassung notwendig.

Bisoprolol Sandoz 10 mg sollte nicht von Kindern eingenommen werden, da die Sicherheit und die Wirksamkeit nicht untersucht

Stabile chronische mittelgradige bis schwere Herzinsuffizienz Sie sollten eine stabile chronische Herzinsuffizienz ohne akute Verschlechterung (Dekompensation) während der letzten 6 Wochen aufweisen.

Sie sollten bereits eine Therapie mit einem ACE-Hemmer in optimaler Dosierung (oder bei ACE-Hemmer-Unverträglichkeit einem anderen gefäßerweiternden Arzneimittel [Vasodilatator]), einem harntreibenden Arzneimittel (Diuretikum) sowie gegebenenfalls mit einem Digitalis-Präparat erhalten. Diese Basismedikation sollte während der letzten 2 Wochen weitgehend unverändert geblieben sein, bevor die Behandlung mit Bisoprolol Sandoz 10 mg begonnen wird. Die Behandlung mit Bisoprolol muss mit einer langsamen schritt-

weisen Dosissteigerung eingeleitet werden. Der behandelnde Arzt sollte über Erfahrungen in der Therapie der chronischen Herzinsuffizienz verfügen.

Bisoprolol Sandoz 10 mg ist nicht für die Anfangsbehandlung der Herzleistungsschwäche vorgesehen. Hierfür stehen niedrigere Dosisstärken zur Verfügung.

- Folgende Dosis wird empfohlen:

 1,25 mg 1-mal täglich für 1 Woche (für diese Dosierung stehen andere Dosisstärken zur Verfügung). Wenn diese Dosis gut vertragen wird, Steigerung auf 2,5 mg 1-mal täglich für 1 Woche (für diese Dosierung stehen andere Dosisstärken zur Verfügung). Wenn diese Dosis gut
- vertragen wird, Steigerung auf 3,75 mg 1-mal täglich für 1 Woche (für diese Dosierung stehen andere Dosisstärken zur Verfügung). Wenn diese Dosis gut
- vertragen wird, Steigerung auf 5 mg (entsprechend ½ Filmtablette Bisoprolol Sandoz 10 mg) 1-mal täglich für 4 Wochen. Wenn diese Dosis gut vertragen
- wird, Steigerung auf
- 7,5 mg 1-mal täglich für 4 Wochen (für diese Dosierung stehen andere Dosisstärken zur Verfügung). Wenn diese Dosis gut

vertragen wird, Steigerung auf 10 mg (entsprechend 1 Filmtablette Bisoprolol Sandoz 10 mg) 1-mal täglich als Erhaltungsdosis.

Bei Beginn der Behandlung mit 1,25 mg Bisoprolol sollten die Patienten 4 Stunden lang überwacht werden (Blutdruck, Herzfrequenz, Erregungsleitungsstörungen sowie Anzeichen einer Verschlechterung der Herzinsuffizienz). Die maximal empfohlene Dosis beträgt 1-mal täglich 10 mg Bi-

Das Auftreten von Nebenwirkungen (z. B. mit Symptomen einhergehende Verlangsamung der Herzschlagfolge oder Blutdruckabfall oder Symptome einer Verschlechterung der Herzinsuffi-

zienz) kann dazu führen, dass nicht alle Patienten mit der höchsten empfohlenen Dosierung behandelt werden können. Falls erforderlich, kann die Betablocker-Dosierung auch schrittweise wieder reduziert bzw. die Behandlung (siehe unten) unterbrochen und zu einem späteren Zeitpunkt wieder aufgenommen werden. Bei einer Verschlechterung der Herzinsuffizienz oder Unverträglichkeit während der schrittweisen Dosissteigerung wird dem

behandelnden Arzt empfohlen, zunächst Bisoprolol zu reduzieren oder gegebenenfalls bei zwingenden Gründen sofort abzusetzen. Die Behandlung einer stabilen chronischen Herzinsuffizienz ist in der Regel eine Langzeittherapie. Die Dosierung darf ohne An-

<u>Dosierung bei Leber- und/oder Nierenfunktionsstörungen</u> Die Dosissteigerung bei herzinsuffizienten Patienten mit Leberund/oder Nierenfunktionsstörungen sollte mit besonderer Vorsicht erfolgen, da hier keine entsprechenden Untersuchungen

<u>Ältere Patienten</u> Eine Dosisanpassung ist nicht erforderlich.

vorliegen.

<u>Kinder und Jugendliche</u> Da bisher keine Studien zur Wirkung von Bisoprolol bei Kindern

weisung Ihres Arztes nicht geändert werden.

durchgeführt wurden, wird die Anwendung von Bisoprololhemifumarat in dieser Altersgruppe nicht empfohlen.

Art der Anwendung Die Filmtabletten sind möglichst morgens nüchtern oder zum

Frühstück unzerkaut mit ausreichend Flüssigkeit einzunehmen. <u>Anwendungshinweis</u>

Zur Teilung legt man die Filmtablette mit der Bruchkerbe nach oben auf eine feste Unterlage. Durch leichten Druck mit dem Daumen teilt man die Filmtablette in 4 Teile.

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

Über die Dauer der Behandlung entscheidet der behandelnde

Wenn Sie eine größere Menge von Bisoprolol Sandoz

10 mg eingenommen haben als Sie sollten Bei Verdacht auf eine Überdosierung mit Bisoprolol Sandoz 10 mg

benachrichtigen Sie bitte sofort Ihren Arzt. Dieser kann entspre-chend der Schwere einer Überdosierung über die gegebenenfalls erforderlichen Maßnahmen entscheiden.

Die häufigsten Zeichen einer Überdosierung mit Bisoprolol Sandoz 10 mg sind verlangsamte Herzschlagfolge (Bradykardie), starker Blutdruckabfall, Bronchialverkrampfung (Bronchospasmus), akute Herzmuskelschwäche (Herzinsuffizienz) sowie Unterzuckerung (Hypoglykämie).

Bei Überdosierung sollte die Behandlung mit Bisoprolol Sandoz

10 mg nach Rücksprache mit dem behandelnden Arzt abgebro-Wenn Sie die Einnahme von Bisoprolol Sandoz 10 mg

vergessen haben Nehmen Sie nicht die doppelte Dosis ein, wenn Sie die vorherige Einnahme vergessen haben, sondern führen Sie die Einnahme wie in der Dosierungsanleitung beschrieben bzw. wie vom Arzt verordnet, fort.

Wenn Sie die Einnahme von Bisoprolol Sandoz 10 mg

abbrechen Bitte unterbrechen oder beenden Sie die Behandlung mit Bisoprolol Sandoz 10 mg nicht, ohne dies vorher mit Ihrem Arzt ab-

gesprochen zu haben. Die Behandlung mit Bisoprolol Sandoz 10 mg sollte - insbesondere bei Patienten mit Durchblutungsstörungen in den Herzkranzgefäßen (koronare Herzkrankheit: Angina pectoris) - nicht abrupt beendet werden, da ein abruptes Absetzen zu einer akuten Ver-

schlechterung des Zustandes des Patienten führen kann. Die Dosis sollte schrittweise reduziert werden (z. B. Halbierung der

Die Behandlung einer stabilen chronischen Herzleistungsschwäche ist eine Langzeittherapie. Die Dosierung darf ohne Anweisung Ihres Arztes nicht geändert werden. Auch eine Unterbrechung oder vorzeitige Beendigung der Behandlung mit Bisoprolol Sandoz 10 mg sollte nicht ohne Anweisung Ihres Arztes erfolgen.

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

Welche Nebenwirkungen sind mög-

Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arzneimittel Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen. Bei den Häufigkeitsangaben zu Nebenwirkungen werden folgen-

de Kategorien zugrunde gelegt: Sehr häufig: mehr als 1 Behandelter von 10 Häufig:

1 bis 10 Behandelte von 100 1 bis 10 Behandelte von 1.000 Gelegentlich: Selten: 1 bis 10 Behandelte von 10.000 Sehr selten: weniger als 1 Behandelter von 10.000 Häufigkeit auf Grundlage der verfügbaren Nicht bekannt: Daten nicht abschätzbar

Mögliche Nebenwirkungen

<u>Psychiatrische Erkrankungen</u> *Gelegentlich:* Depressionen, Schlafstörungen Selten: Albträume, Halluzinationen

Erkrankungen des Nervensystems Häufig: Schwindelgefühl*, Kopfschmerz* Selten: Ohnmacht

<u>Augenerkrankungen</u>

suffizienz)

Selten: verminderter Tränenfluss (beim Tragen von Kontaktlinsen zu beachten)

Sehr selten: Bindehautentzündung (Konjunktivitis) Erkrankungen des Ohrs und des Labyrinths

Selten: Hörstörungen

Herz- und Kreislauf-Erkrankungen Sehr häufig: Bradykardie (bei Patienten mit chronischer Herzin-

Häufig: Verschlechterung einer bereits bestehenden Herzinsuffizienz (bei Patienten mit chronischer Herzinsuffizienz)

Gelegentlich: AV-Erregungsleitungsstörungen, Verstärkung einer bereits bestehenden Herzinsuffizienz (bei Patienten mit Hypertonie oder Angina pectoris), verlangsamter Herzschlag (bei Patienten mit Hypertonie oder Angina pectoris)

<u>Gefäßerkrankungen</u>

Häufig: Kältegefühl oder Taubheit in den Extremitäten, Hypotonie vor allem bei Patienten mit Herzinsuffizienz Gelegentlich: Schwindelgefühl, vor allem bei schnellem Aufstehen

(orthostatische Hypotonie)

Erkrankungen der Atemwege, des Brustraums und Mediastinums Gelegentlich: Bronchialverkrampfungen bei Patienten mit Bron-chialasthma oder die Atemwege verengenden Erkrankungen in der Krankengeschichte Selten: allergischer Schnupfen

Erkrankungen des Magen-Darm-Trakts Häufig: Magen-Darm-Beschwerden wie Übelkeit, Erbrechen, Durchfall, Verstopfung

Leber- und Gallenerkrankungen Selten: Leberentzündung (Hepatitis)

Erkrankungen der Haut und des Unterhautzellgewebes Selten: Überempfindlichkeitsreaktionen (Jucken, Flush - anfallsartige Hautrötungen besonders im Gesicht, Ausschlag) Sehr selten: Haarausfall. Betablocker können eine Schuppen-flechte (Psoriasis) auslösen, verschlechtern oder zu schuppenflechtenähnlichen Ausschlägen führen.

Skelettmuskulatur-, Bindegewebs- und Knochenerkrankungen Gelegentlich: Muskelschwäche, Muskelkrämpfe

Erkrankungen der Geschlechtsorgane und der Brustdrüse Selten: Potenzstörungen

Allgemeine Erkrankungen Häufig: Erschöpfungszustand (bei Patienten mit chronischer Herzinsuffizienz), Müdigkeit* Gelegentlich: Erschöpfungszustand (bei Patienten mit Hyperto-

nie oder Angina pectoris)

<u>Untersuchungen</u> *Selten:* Erhöhung bestimmter Blutfettwerte (Triglyceride), erhöhte Leberenzymwerte (ALAT und ASAT)

Diese Erscheinungen treten insbesondere zu Beginn der Behandlung auf. Sie sind im Allgemeinen leichterer Art und verschwinden meist innerhalb von 1-2 Wochen nach Behandlungsbeginn.

Über eventuell erforderliche Gegenmaßnahmen lassen Sie bitte Ihren Arzt entscheiden.

Abt. Pharmakovigilanz

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

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

beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

anzeigen. Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu

Wie ist Bisoprolol Sandoz 10 mg aufzubewahren? Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf dem Umkarton und dem Behältnis nach "verwendbar bis" angegebenen Verfalls-

datum nicht mehr verwenden. Das Verfallsdatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats. Aufbewahrungsbedingungen Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerungsbedin-

aungen erforderlich.

Entsorgen Sie das 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 bei. Inhalt der Packung und weitere Infor-



Der Wirkstoff ist Bisoprololhemifumarat. 1 Filmtablette enthält 10 mg Bisoprololhemifumarat.

Die sonstigen Bestandteile sind: Calciumhydrogenphosphat, mikrokristalline Cellulose, Croscarmellose-Natrium, Hypromellose, Lactose-Monohydrat, Macrogol 4000, Magnesiumstearat (Ph.Eur.), vorverkleisterte Stärke (Mais), hochdisperses Silicium-

Was Bisoprolol Sandoz 10 mg enthält

dioxid, Eisen(III)-hydroxid-oxid x H₂O (E 172), Titandioxid (E 171) Wie Bisoprolol Sandoz 10 mg aussieht und Inhalt der Packung
Bisoprolol Sandoz 10 mg ist eine apricotfarbene, runde Filmtab-

lette mit kreuzförmiger Bruchkerbe (zur Aufteilung der Filmtablette in 4 Teile) und einseitiger Prägung "BIS10".

Bisoprolol Sandoz 10 mg ist in Packungen mit 30, 50 und 100 Filmtabletten erhältlich. Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den

Pharmazeutischer Unternehmer Hexal AG Industriestraße 25

Telefon: (08024) 908-0 Telefax: (08024) 908-1290 E-Mail: service@hexal.com

Hersteller Salutas Pharma GmbH Otto-von-Guericke-Allee 1 39179 Barleben

Verkehr gebracht.

83607 Holzkirchen

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im März 2015.

Dosis im Wochenabstand).