GEBRAUCHSINFORMATION: INFORMATION FÜR DEN ANWENDER

Contiphyllin® 300 mg Retardtabletten

Zur Anwendung bei Kindern und Erwachsenen

Wirkstoff: Theophyllin



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

- Heben Sie die Packungsbeilage auf. Vielleicht möchten Sie diese später nochmals
- 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 Contiphyllin® und wofür wird

- es angewendet?
- 2. Was müssen Sie vor der Einnahme von Contiphyllin® beachten?
- 4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
 - Wie ist Contiphyllin® aufzubewahren?

 - 6. Weitere Informationen.

Was ist Contiphyllin[®] und wofür wird es angewendet?

Contiphyllin® wird angewendet zur Behandlung und Verhütung von Atemnotzuständen aufgrund von Verengung der Atemwege (Bronchokonstriktion) bei tienten mit persistierendem (anhaltendem) Asthma bronchiale oder mittel- bis schwergradiger obstruktiver (verengender) Atemwegserkrankung (COPD). Hinweis: Es wird empfohlen die Dauerthe-

rapie dieser Erkrankungen mit Theophyllin in Kombination mit anderen Arzneimitteln, die die Bronchien erweitern und entzündungshemmend wirken (z. B. langwirksamen B-Sympathomimetika und Glukocortikoiden) durchzuführen.

Arzneimittel mit verzögerter Theophyllin-Freisetzung, wie Contiphyllin $^{\otimes}$, sind nicht zur Akutbehandlung des Status asthmati-cus (schwerer Anfall von Asthma bronchiale) des Asthmaanfalls oder der akuten Bronchospastik (Anfall von Atemnot infolge Bronchialverengung) bestimmt.

2. Was müssen Sie vor der Einnahme von Contiphyllin® beachten? Contiphyllin® darf nicht eingenommen

wenn Sie überempfindlich (allergisch) ge-

- gen Theophyllin oder einen der sonstigen Bestandteile von Contiphyllin® sind, Sie einen frischen Herzinfarkt
- wenn Sie an akuten Herzrhythmusstö-
- rungen mit gesteigerter Herzschlagfolge (tachykarde Arrhythmien) leiden.

Besondere Vorsicht bei der Einnahme von Contiphyllin® ist erforderlich wenn Sie an einer instabilen Angina pec

- toris (Erkrankung der Herzkranzgefäße) leiden, - wenn Sie eine Neigung zu Herzrhythmus-
- störungen mit gesteigerter Herzschlagfolge (tachykarde Arrhythmien) haben, wenn Sie an schwerem Bluthochdruck
- leiden, - wenn Sie an einer hypertrophen obst-ruktiven Kardiomyopathie (chronische
- Herzmuskelerkrankung) leiden, - wenn Sie eine Schilddrüsenüberfunktion
- (Hyperthyreose) haben, wenn Sie ein epileptisches Anfallsleiden
- haben, - wenn Sie ein Magen- und/oder Zwölf-
- fingerdarmgeschwür haben, - wenn Sie an Porphyrie (bestimmte Stoff-
- wechselstörung) leiden, - wenn Sie eine Leber- oder Nierenfunk-
- tionsstörung haben - wenn bei Ihnen eine Elektrokrampftherapie durchgeführt wird, da Theophyllin die

Krampfanfälle verlängern kann. Falls diese Angaben auf Sie zutreffen oder früher einmal zutrafen, befragen Sie vor der Einnahme von Contiphyllin® bitte Ihren

Arzt. Bei Kindern Theophyllin wird im Körper von Kindern je

nach Lébensalter unterschiedlich schnéll abgebaut. Besonders für zu früh gebore-

ne Kinder und Säuglinge unter 6 Monaten besteht eine erhöhte Gefahr der Überdosierung. Contiphyllin® ist aufgrund des hohen Wirkstoffgehaltes nicht geeignet für Kinder unter 6 Jahren. Hierfür stehen Arzneimittel in anderen Zubereitungsformen zur Verfü-

gung. Bei älteren Menschen Die Anwendung von Contiphyllin® bei alten und/oder schwerkranken Patienten ist mit einer erhöhten Gefahr der Überdosierung verbunden und soll daher durch Blutspie-

gelkontrollen überwacht werden

auch Abschnitt 3. "Wie ist Contiphyllin® einzunehmen"). von Contiphyllin® Einnahme anderen Arzneimitteln Bitte informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen/anwenden, bzw. vor kurzem eingenommen/angewendet haben, auch wenn

Arzneimittel handelt. Contiphyllin® wirkt gleichgerichtet verstärkend mit anderen xanthinhaltigen Medika-B-Sympathikomimetika, Coffein menten, und ähnlichen Stoffen. Theophyllin-Abbau beschleunigter

es sich um nicht verschreibungspflichtige

keit sowie eine verminderte Wirksamkeit finden sich: - bei Rauchern - bei gleichzeitiger Behandlung mit Barbituraten (besonders Pheno- oder Pento-

und/oder eine verminderte Bioverfügbar-

- barbital), Carbamazepin, Phenytoin, Rifampicin, Primidon, Sulfinpyrazon, Ritonavir, Johanniskraut (Hypericum perforatum) und Aminoglutethimid. Bei gleichzeitiger Behandlung mit einem dieser Arzneimittel sollte der Theophyllin-

Spiegel kontrolliert und gegebenenfalls eine Dosisanpassung durchgeführt werden. Dies gilt auch nach dem Absetzen eines dieser Medikamente. Ein verzögerter Abbau und/oder eine Erhöhung des Theophyllin-Blutspiegels mit einer erhöhten Überdosierungsgefahr und

vermehrtem Nebenwirkungsrisiko können bei gleichzeitiger Behandlung mit folgenden Arzneimitteln auftreten: oralen Kontrazeptiva ("Pille"), Makrolid-Antibiotika (z.B. Erythromycin, Clarithromycin, Josamycin, Spiramycin), Chinolone (Gyrase-Hemmstoffe, s.u.), Isonikotinsäurehydrazid, Tiabenda-zol, Calcium-Antagonisten (z.B. Verapamil, Diltiazem), Propranolol, Propafenon, Me-Ticlopidin, Cimetidin, Allopurinol,

Vakzinen. Hierbei kann eine Dosisvermin-

derung von Theophyllin angezeigt sein. Einzelnen Berichten zufolge sind auch bei gleichzeitiger Behandlung mit Ra-

 α -Interferon, Rofecoxib, Pentoxifyllin, Fluvoxamin, Viloxazin, Disulfiram, Zileuton, Phenylpropanolamin, Influenza- und BCG-

3. Wie ist Contiphyllin® einzunehmen?

- nitidin, Aciclovir oder Zafirlukast Über-

dosierungserscheinungen von Theophyllin beobachtet worden. Bei gleichzeitiger Behandlung sollte die individuell erforderliche Theophyllin-Dosis besonders sorgfältig ermittelt werden. Bei paralleler Behandlung mit Ciprofloxacin ist die Theophyllin-Dosis auf maximal 60 %,

bei Anwendung von Enoxacin auf maximal 30 % und bei Anwendung von Grepafloxacin oder Clinafloxacin auf 50 % der empfohlenen Dosis zu reduzieren. Auch andere Chinolone (z.B. Pefloxacin, Pipemidsäure) können die Wirkung von Theophyllin-Arzneimitteln verstärken. Es wird daher dringend empfohlen, bei gleichzeitiger Behandlung mit Chinolonen therapiebegleitende engmaschige Theophyllin-Konzentrationsbestimmungen durchzuführen.

Bei gleichzeitiger Behandlung mit Isoniazid kann der Theophyllinspiegel steigen oder auch abfallen. Theophyllinspiegelkontrollen sind angezeigt. Die Wirkung von Lithiumcarbonat, β-Rezep-

torenblockern, Adenosin und Benzodiazepinen kann durch gleichzeitige Gabe von Contiphyllin® abgeschwächt werden. Theophyllin verstärkt die harntreibende

Wirkung von Diuretika. Es liegen Hinweise vor, dass eine Senkung der Krampfschwelle des Gehirns bei gleich-

zeitiger Gabe von bestimmten Fluorochinolonen oder Imipenem auftreten kann. Die Anwendung von Halothan kann bei Patienten, die Contiphyllin® erhalten, zu

schweren Herzrhythmusstörungen führen. Beachten Sie bitte, dass diese Angaben auch für vor kurzem angewandte Arznei-mittel gelten können.

Aufgrund der vielfältigen Wechselwirkungen von Theophyllin sind Serumspiegelkontrollen bei längerfristiger Einnahme von Contiphyllin[®] mit anderen Medikamenten allgemein ratsam. Bei Einnahme von Contiphyllin® zusammen mit Nahrungsmitteln und Getränken

Kaffee wirkt verstärkend auf die Wirkung Theophyllin. Rauchen steigert den Theophyllinabbau und schwächt somit die Wirkung ab. Die Einnahme zusammen mit Alkohol kann das Reaktionsvermögen zusätzlich beeinträchtigen (s. Hinweise zur Verkehrstüchtigkeit und dem Bedienen von Maschinen). Schwangerschaft und Stillzeit

Fragen Sie vor der Einnahme/Anwendung allen Arzneimitteln Ihren Arzt oder

Apotheker um Rat. Zu einer Anwendung von Theophyllin während der ersten drei Schwangerschaftsmo-

nate liegen bislang keine ausreichenden Erfahrungen vor, daher sollte eine Einnah-me von Theophyllin während dieser Zeit vermieden werden. Während des zweiten und dritten Schwangerschaftsdrittels sollte Theophyllin nur strenger Nutzen-Risiko-Abwägung nach

durch den behandelnden Arzt angewendet werden, da es in den Blutkreislauf des Ungeborenen übergeht und dort Arzneimittelwirkungen zeigen kann. Wird eine Patientin am Ende der Schwangerschaft mit Theophyllin behandelt, kann es zur Wehenhemmung kommen. Neuge-

borene, deren Mütter vor der Geburt mit Theophyllin behandelt wurden, müssen sorgfältig auf Arzneimittelwirkungen über-

wacht werden.

von Maschinen

gemäßem Gebrauch

(siehe

Theophyllin geht in die Muttermilch über. Aus diesem Grund ist die therapeutische Theophyllin-Dosis bei einer stillenden Frau so niedrig wie möglich zu halten. Das Stillen sollte möglichst unmittelbar vor der Gabe Arzneimittels erfolgen. Das gestillte Kind muss sorgfältig auf ein mögliches Auftreten von Theophyllin-Wirkungen hin überwacht werden. Sollten höhere therapeutische Dosen notwendig sein, muss abgestillt werden.

mögen soweit verändern, dass z.B. Fähigkeit zur aktiven Teilnahme am Stra-Benverkehr oder zum Bedienen von Ma-

Verkehrstüchtigkeit und das Bedienen

Contiphyllin® kann auch bei bestimmungs-

das Reaktionsver-

schinen sowie zum Arbeiten in größerer Höhe oder ohne festen Halt beeinträchtigt wird. Dies gilt in verstärktem Maße, wenn Contiphyllin® zusammen mit Alkohol oder Medikamenten, die ihrerseits das Reaktionsvermögen beeinträchtigen können, eingenommen werden. 3. Wie ist Contiphyllin® einzunehmen? Nehmen Sie Contiphyllin® immer genau nach Anweisung des Arztes ein. Bitte fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht ganz sicher sind.

Contiphyllin® ist individuell nach Wirkung zu dosieren. Die Dosierung sollte möglichst anhand des Theophyllinserumspiegels (Theophyllinmenge im Blut) ermittelt werden (anzustrebender Bereich: 8-20 Mikrogramm/ ml). Kontrollen des Theophyllinserumspiegels sind insbesondere auch bei mangelhafter Wirksamkeit oder dem Auftreten unerwünschter Wirkungen angezeigt. Zur Bestimmung der Anfangsdosis ist eine Vorbehandlung mit Theophyllin oder seinen Verbindungen hinsichtlich einer Dosis-

Für die Ermittlung der Dosis ist als Körpergewicht das Normalgewicht einzusetzen, da Theophyllin nicht vom Fettgewebe aufgenommen wird. Für Erwachsene beträgt die tägliche Erhal-

minderung zu berücksichtigen.

tungsdosis von Theophyllin ca. 11-13 mg je kg Körpergewicht. Kinder ab 6 Monate sowie Raucher

Vergleich zu im nichtraubenötigen chenden Erwachsenen eine höhere kör-Theophyllin-Dosis pergewichtsbezogene infolge eines vermehrten Abbaus Theophyllin. Im Gegensatz hierzu ist bei Säuglingen unter 6 Monaten und bei älteren Patienten (ab 60. Lebensjahr) die Theophyllinausscheidung verlangsamt.





Bei Rauchern, die das Rauchen einstellen, sollte wegen des Anstiegs des Theophyllin-Blutspiegels vorsichtig dosiert werden.

Bei Patienten mit Herzleistungsschwäche (Herzinsuffizienz), schwerem Sauerstoffmangel, eingeschränkter Leberfunktion, Lungenentzündung, Virusinfektion (insbesondere Grippe), im höheren Lebensalter sowie bei der Behandlung mit bestimmten anderen Medikamenten (siehe auch "Bei Einnahme von Contiphyllin® mit anderen Arzneimitteln") ist die Theophyllinausscheidung sehr höhergradigen Nierenfunktionsstörungen kann og zu eines Anhäufen "Konnaktionsstörungen kann og zu eines Anhäufen und kannaktionsstörungen kannaktions kann es zu einer Anhäufung (Kumulation) Theophyllin-Stoffwechselprodukten kommen. Solche Patienten benötigen daher geringere Dosen und Steigerungen müssen mit besonderer Vorsicht erfolgen. Weiterhin ist über eine reduzierte Theophyllinausscheidung nach Tuberkuloseund Grippe-Schutzimpfung berichtet worden, so dass bei gleichzeitiger Behandlung ebenfalls eine Dosisminderung erforderlich sein könnte.

Empfohlenes Dosierungsschema: Je nach Lebensalter sind folgende Erhal-

tungsdosierungen zu empfehlen: Alter in Körper- tägliche tägliche Anzahl

Jahren	gewicht in kg ¹	Dosis Theo- phyllin in mg je kg Körper- gewicht	Dosis Theo- phyllin in mg	der teil- baren Retard- tab- letten	
Kinder 6 - 8	20 - 25	24	450 - 600	1 ½ - 2	
Kinder 8 - 12	25 - 40	20	600 - 900	2 - 3	
Kinder 12 - 16	40 - 60	18	750 - 1050	2 ½ - 3 ½	
Erwach- sene Nicht- raucher	60 - 70	11 - 13	600 - 900	2 - 3	
Raucher	60 - 70	18	1050 - 1200	3 ½ - 4	
1: bei adipösen Patienten ist hier das Normalge-					

Wird von einem nicht retardierten auf ein retardiertes Theophyllin-Präparat gewechselt, so ist zu beachten, dass die angegebene Tagesdosis evtl. reduziert werden kann. Wenn von einem Präparat mit verzögerter Theophyllinfreisetzung (retardiertes Theophyllin) auf ein anderes, z. B. von einem anderen Hersteller gewechselt wird, sollte der Theophyllinserumspiegel (Theophyllinmenge im Blut) kontrolliert werden. Dies ist ebenfalls bei der Verabreichung von hohen Dosen empfehlenswert. Sollte es zu Überdosierungserscheinungen

kommen, so sollte nach Anordnung des Arztes je nach Schweregrad die nächste Dosis ausgelassen oder um 50 % vermindert werden. In jedem Falle sollten Sie den behandelnden Arzt zur Überprüfung der Behandlung aufsuchen. Wieviel von Contiphyllin® und wie oft sollten Sie Contiphyllin® einnehmen?

Patienten Tagesdosis morgens abends

ratienten	in mg	illorgens	abelius			
6-8 Jahre	450 - 600	½ Retard-	1 Retard-			
		tablette	tablette			
		oder				
		1 Retard-	1 Retard-			
		tablette	tablette			
8-12 Jahre	600 - 900	1 Retard-	1 Retard-			
		tablette	tablette			
		oder				
		1 ½	1 ½			
		Retard-	Retard-			
		tabletten	tabletten			
12 -16 Jahre	750 - 1050	1 Retard-	1 ½			
		tablette	Retard-			
			tabletten			
		oder				
		1 ½	2 Retard-			
		Retard-	tabletten			
		tabletten				
	600 - 900	1 Retard-	1 Retard-			
Erwach-		tablette	tablette			
sene		oder				
Nicht-		1 ½	1 ½			
raucher		Retard-	Retard-			
		tabletten	tabletten			
	1050- 1200	1 ½	2 Retard-			
Erwach-		Retard-	tabletten			
sene		tabletten				
Raucher		oder				
		2 Retard-	2 Retard-			
		tabletten	tabletten			
tere Arzne	hsene Raud imittel zur V					
Art der Anwendung						

Die Behandlung sollte möglichst am Abend kurz vor dem Schlafengehen beginnen und

langsam über 2 - 3 Tage gesteigert werden. Sowohl eine Erhöhung als auch eine Verminderung der Dosis soll stets nur auf

Zum Einnehmen

Anraten des Arztes erfolgen. Nehmen Sie Contiphyllin® nach den Mahlzeiten unzerkaut mit reichlich Flüssigkeit ein. Dauer der Anwendung Nehmen Sie Contiphyllin® stets nur in Ab-

zu stark oder zu schwach ist.

Die Dauer der Anwendung richtet sich nach Art, Schwere und Verlauf der Erkran-kung und wird vom behandelnden Arzt bestimmt. Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, wenn Sie den Eindruck haben, dass die Wirkung von Contiphyllin®

sprache und auf Anraten des Arztes ein.

Wenn Sie eine größere Menge Contiphyllin® eingenommen haben, als Sie sollten Bei Überdosierung mit Contiphyllin® treten bei Theophyllin-Blutspiegeln zwischen 20 und 25 Mikrogramm/ml in der Regel die bekannten Theophyllin-Nebenwirkungen

(u.a. Magen-Darm-Beschwerden, zentral-

nervöse Erregbarkeit, Herzrhythmusstörun-

gen) mit gesteigerter Intensität auf. Übersteigt der Theophyllin-Blutspiegel 25 Mikrogramm/ml, können schwerwiegende Funktionsstörungen des Herzens oder des Gehirns, z.B. Krampfanfälle oder schwere Herzrhythmusstörungen sowie Herz-Kreislauf-Versagen auftreten. Solche

Reaktionen können auch ohne die Vorboten leichterer Nebenwirkungen auftreten. Bei einer Vergiftung mit einem Theophyllinpräparat mit verzögerter Wirkstofffreiset-zung können die Zeichen einer Vergiftung verzögert auftreten. Bei erhöhter Theophyllin-Empfindlichkeit sind schwerere Überdosierungserschei-

nungen auch schon unterhalb der genannten Blutspiegel-Konzentration möglich. Bei Verdacht auf eine Überdosierung mit Contiphyllin® ist sofort ein Arzt zu benachrichtigen.

Dieser sollte, je nachdem, wie lange die Einnahme zurückliegt, folgende Maßnahmen ergreifen:

Bei leichten Überdosierungserscheinungen: Contiphyllin® sollte abgesetzt und der Theophyllin-Serumspiegel bestimmt werden. Bei Wiederaufnahme der Behandlung

sollte die Dosis entsprechend vermindert

werden.

GI208000-04/0610

Therapie aller Theophyllinvergiftungen

Bis zu zwei Stunden nach Einnahme kann eine Magenspülung sinnvoll sein. Zur weiteren Giftentfernung sollte wiederholt Aktivkohle, ggf. in Kombination mit einem schnell wirksamen Abführmittel (z. B. Glaubersalz) verabreicht werden.

Bei zentralnervösen Reaktionen (z. B. Unruhe und Krämpfen):

Diazepam i.v., 0,1 - 0,3 mg/kg KG, bis zu

15 mg

<u>Bei vitaler Bedrohung:</u>

- Überwachung lebenswichtiger Funktionen
- Freihalten der Atemwege (Intubation) - Zufuhr von Sauerstoff
- bei Bedarf i.v. Volumensubstitution mit
- Plasmaexpandern - Kontrolle und evtl. Korrektur des Wasser-
- und Elektrolythaushalts Hämoperfusion (s.u.)
- Bei bedrohlichen Herzrhythmustörungen:

i.v. Gabe von Propranolol bei Nicht-Asthmatikern (1 mg bei Erwachsenen, 0,02 mg/kg KG bei Kindern), diese Dosis kann alle 5 - 10 Minuten bis zur Rhythmus-Normalisierung oder bis zur Höchstdosis von 0,1 mg/kg wiederholt werden. <u> Vorsicht:</u>

Propranolol kann bei Asthmatikern schwere Bronchospasmen auslösen. Bei Asthma-Patienten sollte Verapamil gegeben werden. Bei besonders schweren Vergiftungen kann eine Entgiftung durch Hämoperfusion/Hämodialyse (Blutwäsche) erreicht werden.

Die weitere Behandlung einer Vergiftung mit Contiphyllin® richtet sich nach dem Ausmaß, dem Verlauf sowie den Krankheitszeichen. Wenn Sie die Einnahme von Contiphyllin®

vergessen haben Nehmen Sie nicht die doppelte Dosis,

wenn Sie die vorherige Einnahme vergessen haben, sondern halten Sie Rücksprache mit Ihrem Arzt und führen Sie die Einnahme, wie in der Dosierungsanleitung beschrieben, fort. Wenn Sie die Einnahme von Contiphyllin®

abbrechen Bei Unterbrechen oder plötzlicher Beendi-

gung der Einnahme (Absetzen) informieren Sie unverzüglich Ihren Arzt, da die Gefahr einer unzureichenden Behandlung Ihrer Erkrankung besteht. 4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?

Wie alle Arzneimittel kann Contiphyllin®

Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen. Mögliche Nebenwirkungen

Stoffwechsel und Elektrolyte Veränderungen der Blutsalze (Serumelek-

trolyte), insbesondere verminderter Gehalt des Blutes an Kalium (Hypokaliämie), Anstieg von Calcium, Kreatinin, Harnsäure (Hyperurikämie) sowie des Blutzuckers (Hyperglykämie). <u>Immunsystem</u> Überempfindlichkeitsreaktionen

gegen-

über Theophyllin (u.a. Hautausschlag, Juckreiz, Nesselsucht, Bronchospasmen) einschließlich schwerer allergischer (anaphylaktischer) Reaktionen. Kopfschmerzen, Erregungszustände, Glie-

derzittern, Unruhe, Schlaflosigkeit, Krampfanfälle, Schwindel.

<u>Herz-Kreislauf-System</u> Beschleunigter bzw. unregelmäßiger Herzschlag, Herzklopfen (Palpitationen), Blut-

druckabfall. <u>Verdauungstrakt</u>

Magen-Darm-Beschwerden, Übelkeit, Erbrechen, Anregung der Magensäureausschüttung. Infolge einer verringerten Spannung des unteren Speiseröhrenschließmuskels (To-

nusminderung im unteren Ösophagus-

sphinkter) kann ein bestehender Rückfluss von Mageninhalt in die Speiseröhre (gastroösophägaler Reflux, Sodbrennen) in der Nacht verstärkt werden. Niere und ableitende Harnwege Verstärkte Harnausscheidung (Diurese).

Ausgeprägtere Nebenwirkungen können bei Überempfindlichkeit oder einer (Theophyllin-Blutspiegel Überdosierung über 20 Mikrogramm/ml) auftreten. Vor allem bei erhöhten Theophyllin-Blutspiegeln (Theophyllinmenge im Blut) von mehr als 25 Mikrogramm/ml können Zeichen einer Vergiftung wie Krampfanfälle,

plötzlicher Blutdruckabfall, Herzrhyth-musstörungen (ventrikuläre Arrhythmien), Herz-Kreislaufversagen, Zerfall der Skelettmuskulatur (Rhabdomyolyse) und schwere Magen-Darm-Erscheinungen (u.a. gastrointestinale Blutungen) auftreten. Bei den ersten Anzeichen einer Überempfindlichkeitsreaktion darf Contiphyllin® nicht nochmals eingenommen werden. Informieren Sie Ihren Arzt wenn Sie Neben-

wirkungen bemerken, damit er über den

Schweregrad und gegebenenfalls erforderliche weitere Maßnahmen entscheiden kann. 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 sind. 5. Wie ist Contiphyllin® aufzubewahren? Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren.

mehr verwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des Monats.

1 Retardtablette enthält 300 mg Theo-

Sie dürfen das Arzneimittel nach dem auf

dem Blister und Umkarton nach "Verwend-

bar bis" angegebenen Verfalldatum nicht

Was Contiphyllin® enthält: Der Wirkstoff ist: Theophyllin

phyllin.

6. Weitere Informationen.

Die sonstigen Bestandteile sind: Calciumhydrogenphopsphat-Dihydrat, Schellack, Siliciumdioxid, Hypromellose, Magnesiumstearat (Ph.-Eur.) [pflanzlich]

Wie Contiphyllin® aussieht und Inhalt der Packung:

Contiphyllin® sind weiße, teilbare oblong Retardtabletten.

Contiphyllin® ist in Packungen zu 20 Retardtabletten, 50 Retardtabletten und 100 Retardtabletten erhältlich. ARISTO Pharmazeutischer Unternehmer

> Aristo Pharma GmbH Wallenroder Str. 8-10 D-13435 Berlin

> > 40013594/1

Tel.: +49 30 71094-4200 Fax: +49 30 71094-4250

Diese Gebrauchsinformation wurde zuletzt überarbeitet im Juni 2010. Ihre Ärztin/Ihr Arzt, Ihre Apotheke und Aristo Pharma GmbH wünschen Ihnen gute Besserung!