GEBRAUCHSINFORMATION: Information für Anwender

## Lisiplus STADA® 10 mg/12,5 mg Tabletten

Wirkstoffe: Lisinopril und Hydrochlorothiazid

- Lesen Sie die gesamte Gebrauchsinformation sorgfältig durch, bevor Sie mit der Einnahme dieses Arzneimittels beginnen, denn sie enthält wichtige Informationen.

   Heben Sie die Gebrauchsinformation 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 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 Gebrauchsinformation angegeben sind. Siehe Abschnitt 4.

- Was in dieser Gebrauchsinformation steht

  1. Was ist Lisipius STADA® und wofür wird es angewendet?

  2. Was sollten Sie vor der Einnahme von Lisipius STADA® beachten?

  3. Wie ist Lisipius STADA® einzunehmen?

  4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?

  5. Wie ist Lisipius STADA® aufzubewahren?

  6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

### 1. Was ist Lisiplus STADA® und wofür wird es angewendet?

Lisiplus STADA® ist ein Kombinationsarzneimittel mit den Wirkstoffen Lisinopril und Hydrochlorothiazid.

Lisinopril ist ein blutdrucksenkender (antihypertensiver) Wirkstoff. Er gehört zu einer Gruppe von Wirkstoffen, die als Angloitensin-Converting-Enzym (ACE)-Hemmer bezeichnet werden. Lisinopril senkt den Blutdruck, indem es die Blutgefäße erweitert und somit den Durchfluss des Blutes erleichtert.

**Hydrochlorothiazid** ist ein harntreibender Wirkstoff, der zu der Gruppe der so genannten Thiazid-Diuretika gehört. Er bewirkt, dass die Nieren mehr Urin produzieren und reduziert dadurch das Blutvolumen.

Lisiplus STADA® wird angewendet
• zur Behandlung des nicht organbedingten Bluthochdrucks (essenzielle Hypertonie).

Lisiplus STADA® soll bei Patienten angewendet werden, deren Blutdruck mit Lisinopril alleine (oder Hydrochlorothiazid alleine) nicht ausreichend gesenkt werden kann.

## 2. Was sollten Sie vor der Einnahme von Lisiplus STADA® beachten?

- Lisiplus STADA® darf NICHT eingenommen werden

   wenn Sie allergisch gegen Lisinopril, verwandte Wirkstoffe (andere ACE-Hemmer) oder einen der in Abschnitt 6. genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind,

   wenn Sie allergisch gegen Hydrochlorothiazid oder andere Sulfonamide (mit Hydrochlorothiazid chemisch verwandte Wirkstoffe) sind.
- sundinamide (init hydrocinioruliazid cheinisch verwandte wirkschreis sind,

  wenn bei Ihnen in der Vergangenheit einmal nach Anwendung eines ACE-Hemmers ein Angioödem (Schwellung der Haut und Schleimhaut insbesondere des Gesichts, des Mundes, der Zunge oder des Rachens mit Schluck- oder Atembeschwerden) aufgetreten ist, wenn ein Familienangehöriger schon einmal ein Angioödem hatte (die Neigung dazu kann vererbt werden) oder wenn Sie aus anderen Gründen schon einmal unter einem Angioödem gelitten haben, wenn Ihre Nierenfunktion stark eingeschränkt ist (Kreatinin-Clearance <30 ml/min),
  bei fehlender Harnausscheidung (Anurie),
  wenn Sie unter einer schweren Lebererkrankung leiden,
  schwangerschaft nicht anzuwenden; siehe Abschnitt Schwangerschaft und Stillzeit.)

- und Stillzeit.)

- Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen
  Bitte informieren Sie Ihren Arzt, wenn Sie medizinische Eigenheiten oder
  Erkrankungen haben oder hatten, insbesondere eine der folgenden:
   wenn Sie einen niedrigen Blutdruck haben. Dies macht sich als
  Schwindel- oder Benommenheitsgefühl bemerkbar, insbesondere beim Aufstehen.
- Aurstenen.
  wenn bei Ihnen aufgrund von Elektrolyt- und/oder
  Flüssigkeitsverlusten das Risiko für einen starken Blutdruckabfall
  besteht, wie z. B. wenn Sie
   ein harntreibendes Arzneimitteln anwenden
   eine Blutwäsche (Dialyse) erhalten
   eine kochsalzarme Diät einhalten
   unter Erbrechen oder Durchfall leiden
  venn Sie unter einer schwerwiegenden Form von Blutheschdruck

- unter Erbrechen der Durchfall fleden
   wenn Sie unter einer schwerwiegenden Form von Bluthochdruck leiden, die durch eine Nierenerkrankung (Renin-abhängige Hypertonie) ausgelöst wird
   wenn Sie unter Herzklappenverengungen bzw. anderen Ausflussbehinderungen der linken Herzkammer leiden, die den Blutstrom einschränken
   wenn Sie an einer Herzmuskelverdickung leiden (hypertrophe Kardiomynathie)

- wenn Sie an einer Herzmuskelverdickung leiden (nypertropne Kardiomyopathie),
   wenn Sie eine Herzleistungsschwäche (Herzinsuffizienz) haben
   wenn Sie unter einer Herzerkrankung mit Durchblutungsstörungen in den Herzkranzgefäßen leiden (koronare Herzkrankheit)
   wenn Sie unter Durchblutungsstörungen im Gehirn (Zerebralsklerose) leiden
   wenn Sie unter mäßig eingeschränkter Nierenfunktion leiden
   wenn Sie eine Nierenarterienverengung haben
   wenn bei Ihnen kürzlich eine Nierentransplantation durchgeführt wurde

- wurde

  wenn Ihre Leberfunktion eingeschränkt ist oder Sie unter einer
  Lebererkrankung leiden (siehe auch unter Abschnitt 2: Lisiplus STADA®
  darf NICHT eingenommen werden)

  wenn sich während der Behandlung mit Lisiplus STADA® Ihre
  Leberwerte erhöhen oder sich eine Gelbsucht entwickelt

  wenn Sie hohe Cholesterin-Werte haben und eine Behandlung
  erhalten, die als "LDL-Apharese" bezeichnet wird,
  wenn Sie eine Erkrankung namens systemischer Lupus
  erythematodes (SLE) haben,

  wenn sich während der Behandlung mit Lisiplus STADA® die Anzahl
  Ihrer Blutzellen verändert:

- wenn sich während der Behandlung mit Lisiplus STADA® die Anzahl Ihrer Blutzellen verändert:

   wenn die Anzahl der weißen Blutkörperchen abnimmt (Leukopenie)

   wenn die Anzahl der roten Blutkörperchen abnimmt (Anämie)

   wenn die Anzahl der Blutplättchen abnimmt (Thrombozytopenie)

   wenn bestimmte weiße Blutkörperchen stark vermindert sind mit einer erhöhten Empfindlichkeit gegenüber Infektionen und schweren allgemeinen Beschwerden (Agranulozytose)

  wenn Sie unter einer bestimmten Bindegewebserkrankung

  (Kollagenose) leiden, die die Blutgefäße (Kollagen-Gefäßkrankheit)
- wenn Sie mit **Arzneimitteln** behandelt werden, die die
- Immunreaktionen Ihres Körpers unterdrücken wenn Sie gleichzeitig Allopurinol (Arzneimittel zur Behandlung der Gicht), Procainamid (Arzneimittel zur Behandlung von Gicht), Procainamid (Arzneimittel zur Behandlung von Herzrhythmusstörungen) oder Lithium (Arzneimittel zur Behandlung von Herzrhythmusstörungen) oder Lithium (Arzneimittel zur Behandlung von depressiven Erkrankungen) einnehmen. Die gleichzeitige Anwendung von Lisiplus STADA® und Lithium wird nicht empfohlen. wenn bei Ihnen während der Behandlung mit Lisiplus STADA® Überempfindlichkeitsreaktionen (allergische Reaktionen) oder Gewebeschwellungen (Angioödem) auftreten wenn Sie operiert werden sollen und dafür eine Vollnarkose oder eine rückenmarksnahe örtliche Betäubung erhalten sollen. Sie müssen in diesen Fällen den Arzt, Zahnarzt oder das Krankenhauspersonal über Ihre Behandlung mit Lisiplus STADA® informieren. wenn Sie eine Blutwäsche mit bestimmten Dialysemembranen (Highflux-Membranen), eine bestimmte Behandlung bei schweren Fettstoffwechselstörungen (LDL-Apherese) oder eine Hyposensibilisierungstherapie bei Allergien (z. B. gegen Bienenund Wespenstiche) benötigen, wird Ihr Arzt Ihre Lisiplus STADA®-Therapie möglicherweise unterbrechen, um eventuelle allergische

- Therapie möglicherweise unterbrechen, um eventuelle allergische Reaktionen zu vermeiden wenn Sie Diabetiker sind, d. h. unter Diabetes mellitus leiden wenn Sie unter **Gicht** leiden

- wenn bei Unter Gicht leiden
  wenn bei Ihnen ein hartnäckiger, trockener Husten auftritt
  wenn bei Ihnen das Risiko besteht, dass Ihre Kaliumwerte im Blut
  ansteigen, wie z.B. wenn Sie
  kaliumhaltige Salzersatzmittel, kaliumsparende Diuretika
  (harntreibende Arzneimittel) oder Kaliumersatzpräparate einnehmen
  andere Arzneimittel anwenden, die einen Anstieg der Kaliumwerte im
  Blut bewirken können
  wenn Ihr Bluthpehdruck aufgrund Ihrer Zugehörigkeit zu einer.
- wenn Ihr Bluthochdruck aufgrund Ihrer Zugehörigkeit zu einer bestimmten ethnischen Gruppe mit Lisiplus STADA® nicht ausreichend gesenkt werden kann (insbesondere bei Patienten mit schwarzer Hautfarbe). Bitte informieren Sie in solchen Fällen Ihren Arzt.

# Während der Behandlung mit Lisiplus STADA® Verständigen Sie sofort Ihren Arzt, wenn Sie eines der nachfolgend genannten Symptome bei sich bemerken: • wenn Sie sich nach Ihrer ersten Einnahme schwindelin fühlen. Eini

wenn Sie sich nach Ihrer ersten Einnahme schwindelig fühlen. Einige Patienten fühlen sich nach der Einnahme der ersten Dosis oder nach einer Dosissteigerung schwindelig, schwach, der Ohnmacht nahe und

- wenn Beschwerden wie Mundtrockenheit, Durst, Schwäche, Antriebslosigkeit, Muskelschmerzen oder -krämpfe, Herzrasen, Schwindel, Übelkeit, Erbrechen und verminderte Urinbildung auftreten.
- Schwindel, Übelkeit, Erbrechen und verminderte Urinbildung auftreten. Dies können Anzeichen für eine Störung des Flüssigkeits- und Elektrolyt (Salz)-haushaltes sein.

   bei plötzlicher Schwellung der Lippen und des Gesichts, des Halses, möglicherweise auch der Hände und Füße, bei Auftreten von Schluckbeschwerden, Nesselsucht und Atembeschwerden oder Atemgeräuschen sowie Heiserkeit. Dieser Zustand wird als Angioödem bezeichnet. Dies kann zu jeder Zeit während der Behandlung auftreten. ACE-Hemmer (wie Lisinopril) verursachen Angioödeme häufiger bei Patienten mit schwarzer Hautfarbe als bei nicht-schwarzen Patienten.

   bei Fieber, Halsschmerzen oder Veränderungen der Mundschleimhaut (dies können Beschwerden einer Infektion sein, die durch eine verminderte Anzahl von weißen Blutkörperchen begünstigt wird).

   bei gelblicher Verfärbung der Haut und der Bindehaut im Äuge (Gelbsucht). Dies können Anzeichen einer Lebererkrankung sein. In den oben genannten Fällen müssen Sie die Einnahme von Lisiplus STADA® abbrechen und sofort Ihren Arzt informieren. Ihr Arzt wird die

STADA® abbrechen und sofort Ihren Arzt informieren. Ihr Arzt wird die erforderlichen Maßnahmen ergreifen. Zu Beginn der Behandlung und während der Dosisanpassung kann es notwendig werden, die Häufigkeit von ärztlichen Kontrolluntersuchungen zu erhöhen. Sie sollten keine dieser Untersuchungen auslassen, auch wenn Sie sich besser fühlen. Ihr Arzt wird die Häufigkeit der Kontrolluntersuchungen festlegen.

Wenn Ihr Blutdruck zu stark abfällt, sollten Sie sich hinlegen. Wenn die Beschwerden anhalten, nehmen Sie bitte sofort Kontakt mit Ihrem Arzt auf oder suchen Sie sofort die nächste Notaufnahme auf. Der Arzt wird möglicherweise eine bestimmte Behandlung einleiten, um Ihren Blutdruck zu normalisieren.

Bitte teilen sie Ihrem Arzt mit, wenn Ihr Blutdruck zu stark oder häufig abfällt. Dies ist sehr wichtig, da Ihr Arzt möglicherweise eine Änderung Ihrer Behandlung veranlassen wird.

Schwangerschaft
Teilen Sie Ihrem Arzt mit, wenn Sie vermuten, schwanger zu sein (oder schwanger werden könnten). Die Einnahme von Lisiplus STADA® in der frühen Phase der Schwangerschaft wird nicht empfohlen, und Lisiplus STADA® darf nicht mehr nach dem dritten Schwangerschaftsmonat eingenommen werden, da die Einnahme von Lisiplus STADA® in diesem Stadium zu schweren Schädigungen Ihres ungeborenen Kindes führen kann (siehe Abschnitt Schwangerschaft und Stillzeit).

Anstieg bestimmter Stoffe im Blut Durch die Wirkung von Hydrochlorothiazid kann die Menge der folgenden Stoffe in Ihrem Blut ansteigen: • Cholesterin (Hypercholesterinämie) • Triglyceride (Hypertriglyceridämie) • Harnsäure (Hyperurikämie).

### Kinder

Kinder Lisiplus STADA® sollte nicht bei Kindern angewendet werden, da die Unbedenklichkeit und die Wirksamkeit von Lisinopril/Hydrochlorothiazid für diese Altersgruppe nicht belegt sind.

Auswirkungen bei Fehlgebrauch zu Dopingzwecken
Die Anwendung von Lisiplus STADA® kann bei Dopingkontrollen zu
positiven Ergebnissen führen. Die gesundheitlichen Folgen der
Anwendung von Lisiplus STADA® als Dopingmittle können nicht
abgesehen werden, schwerwiegende Gesundheitsgefährdungen sind nicht auszuschließen.

## Anwendung von Lisiplus STADA® zusammen mit anderen Arzneimitteln

Informiren Sie Ihren Arzt oder Apotheker wenn Sie andere Arzneimittel anwenden, kürzlich andere Arzneimittel angewendet haben oder beabsichtigen andere Arzneimittel anzuwenden.

- Bitte halten Sie Rücksprache mit Ihrem Arzt, wenn Sie eines der nachfolgend genannten Arzneimittel anwenden, da dadurch deren Wirkung oder die Wirkung von Lisiplus STADA® beeinflusst werden kann:

   Harntreibende Arzneimittel, die zu einer verminderten Kaliumausscheidung führen (kaliumsparende Diuretika, wie z. B. Spironolacton, Triamteren oder Amilorid), Kaliumersatzpräparate, kaliumhaltige Salzersatzmittel und andere Arzneimittel, die einen Anstieg der Kaliumwerte im Blut bewirken (z. B. Heparin): Die Kaliumwerte im Blut können ansteigen. Ihr Arzt wird Ihre Kaliumwerte daher regelmäßig kontrollieren.

   andere harntreibende Arzneimittel (Diuretika): Verstärkung der blutdrucksenkenden Wirkung.

   andere blutdrucksenkende Arzneimittel (Antihypertensiva), gefäßerweiternde Arzneimittel (z. B. Nitrate): Verstärkung des Blutdruckabfalls.

   Aliskiren (Arzneimittel zur Behandlung von Bluthochdruck): Erhöhtes
- Aliskiren (Arzneimittel zur Behandlung von Bluthochdruck): Erhöhtes Risiko von Blutdrucksenkung (Hypotonie), Ohnmacht (Synkope), Anstieg der Kaliumwerte im Blut (Hyperkaliämie), und Veränderungen der Nierenfunktion (einschließlich Nierenversagen). Sie dürfen Lisiplus STADA® nicht einnehmen, wenn Sie Diabetes mellitus oder eine eingeschränkte Nierenfunktion haben und gleichzeitig mit Aliskiren behandelt werden (siehe auch unter "Lisiplus STADA® darf NICHT eingenommen werden")
- behandelt werden (siehe auch unter "Lisiplus STADA® darf NICHT eingenommen werden")

   Arzneimittel zur Behandlung von depressiven Erkrankungen und anderen geistig-seelischen Erkrankungen (tricyclische Antidepressiva, Neuroleptika), Narkotika (bestimmte Schmerzmittel), Anästhetika (Narkosemittel): Der Blutdruck wird weiter abgesenkt. Der Blutdruckabfall wird dadurch verstärkt.

   Lithium (Arzneimittel zur Behandlung von bestimmten depressiven Erkrankungen): Eriöhtes Risiko für eine Lithium-Vergiftung. Die gleichzeitige Anwendung von Lisiplus STADA® und Lithium-haltigen Arzneimitteln wird nicht empfohlen. Falls eine gleichzeitige Anwendung notwendig ist, wird Ihr Arzt die Lithiumkonzentration im Blut engmaschig überwachen.
- notwendig ist, wird Ihr Arzt die Lithiumkonzentration im Blut engmaschig überwachen.

  Arzneimittel zur Behandlung von Schmerzen und Entzündungen (NSAR; nichtsteroidale Antirheumatika einschließlich Acetylsalicylsäure ab 3 g pro Tag): Die gleichzeitige Anwendung kann die blutdrucksenkende Wirkung abschwächen und zu einem Anstieg der Kaliumwerte im Blut führen. Außerdem kann es zu einer Verschlechterung der Nierenfunktion und in seltenen Fällen zu einem akuten Nierenversagen kommen, vor allem bei Patienten mit vorbestehender Einschränkung der Nierenfunktion. Die harntreibende und blutdrucksenkende Wirkung von Hydrochlorothiazid wird abgeschwächt.

  Gold-haltige Arzneimittel, z. B. Natriumaurothiomalat, die Ihnen möglicherweise als Injektion verabreicht werden: Erhöhtes Risiko von Symptomen, wie plötzliches Erröten der Haut (Flush), Übeikeit, Schwindel und erniedrigter Blutdruck, die sehr schwerwiegend sein können.

- können.

  Sympathomimetika (Arzneimittel mit stimulierender Wirkung, wie z.B. mit blutdrucksteigernden Effekten): Abschwächung der blutdrucksenkenden Wirkung.

  Colestyramin und Colestipol (Arzneimittel zur Senkung erhöhter Blutfettwerte): Abschwächung der blutdrucksenkenden Wirkung. Die Aufnahme von Hydrochlorothiazid aus dem Magen-Darm-Trakt wird vermindert bzw. verzögert.

  blutzuckersenkende Arzneimittel und Insulin: Verstärkte Blutzuckersenkung mit dem Risiko einer Unterzuckerung (Hypoglykämie).

  Amphotericin B (Arzneimittel bei Pilzinfektionen), Carbenoxolon (Arzneimittel für die Behandlung von Magen-Darm-Geschwüren)
- Ampnoterich B (Arzheimittel bei Pilzimektionen), Carbendxolon (Arzneimittel für die Behandlung von Magen-Darm-Geschwüren), Kortison-haltige Arzneimittel (Kortikosteroide), Kortikotropin (ein auf die Nebennieren wirkendes Hormon) oder bestimmte Abführmittel: Störungen des Elektrolyt (Salz)-haushaltes z. B. Absinken der Kaliumwerte.

  Calciumsalze: Erhöhung der Calciumwerte im Blut.

  Herzglykoside (z. B. Digoxin, Arzneimittel zur Behandlung einer Leistenschwächs). Vorstäktigen der Wicklang und
- Herzglykoside (2. B. ulgoxin, Arzneimittel zur Benandlung einer Herzleistungsschwäche): Verstärkung der Wirkung und Nebenwirkungen der Herzglykoside.

  Muskelrelaxanzien, wie z. B. Tubocurarinchlorid (Arzneimittel zur Muskelentspannung): Die Wirkung dieser Arzneimittel kann verstärkt und verlängert werden.

  Arzneimittel, die bestimmte gefährliche Formen von Herzrhythmusstörungen (so genannte Torsade de pointes) hervorrufen können: Bei zu niedrigen Kaliumwerten im Blut ist das Risikn solcher Herzrhythmusstörungen erhöht

- nervorruen konnen: sei zu niedingen Raulumwerten im Biut ist das Risiko solcher Herzrhythmusstörungen erhöht.

  Allopurinol (Arzneimittel zur Behandlung von Gicht): Das Risiko eines akuten Nierenversagens ist erhöht und es kann zu einem Abfall der weißen Blutkörperchen (Leukopenie) kommen.

  Ciclosporin (Arzneimittel zur Unterdrückung der Immunreaktionen des Körpers nach Organtransplantationen): Das Risiko eines akuten Nierenversagens ist erhöht und es kommt zu erhöhten Kaliumwerten im Blut

- Im Blut.

  Lovastatin (Arzneimittel zur Behandlung von
  Fettstoffwechselstörungen): Anstieg der Kaliumwerte im Blut.

  Procainamid (Arzneimittel zur Behandlung von
  Herzrhythmusstörungen): Zytostatika (zur Krebsbehandlung),
  Immunsuppressiva (zur Verhinderung einer Abstoßung von
  transplantierten Organen): Das Risiklo für ein Absinken weißer
  Rittlefärprechen (Leukonenie) ist erhöbt
- Blutkörperchen (Leukopenie) ist erhöht.

  Sotaloi (Arzneimittel zur Behandlung von Herzrhythmusstörungen und Bluthochdruck): Erhöhtes Risiko für durch Sotaloi verursachte Herzrhythmusstörungen.

  Trimethoprim (ein Antibiotikum): Erhöhtes Risiko für eine Hyperkaliämie (erhöhter Kaliumspiegel im Blut).

Stillzeit

Hämodialyse Lisiplus STADA® sollte bei dialysepflichtigen Patienten nicht angewendet werden, da es zu schweren Überempfindlichkeitsreaktionen bei Verwendung bestimmter Dialysemembranen kommen kann (siehe auch unter Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen). Einnahme von Lisiplus STADA® zusammen mit Nahrungsmitteln und Getränken Lisiplus STADA® kann zu oder unabhängig von den Mahlzeiten

### eingenommen werden.

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). In der Regel wird Ihr Arzt Ihnen empfehlen, Lisiplus STADA® vor einer Schwangerschaft bzw. sobald Sie wissen, dass

## Eisplus GTADA wie film Growing in State 12 km. 30 ab der Wischt 30 km. 30 ab 20 setzen, das 35 es schwanger sind, abzusetzen, und er wird Ihnen ein anderes Arzneimittel empfehlen. Die Anwendung von Lisiplus STADA® in der frühen Schwangerschaft wird nicht empfohlen und Lisiplus STADA® darf nicht mehr nach dem dritten Schwangerschaftsmonat eingenommen werden, da die Einnahme von Lisiplus STADA® in diesem Stadium zu schweren Schädigungen Ihres ungeborenen Kindes führen kann.

Teilen Sie Ihrem Arzt mit, wenn Sie stillen oder mit dem Stillen beginnen wollen. Die Einnahme von Lisiplus STADA® wird stillenden Müttern nicht empfohlen. Ihr Arzt wird eine andere Behandlung auswählen, wenn Sie stillen wollen, vor allem, solange Ihr Kind im Neugeborenenalter ist oder wenn es eine Frühgeburt war.

Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen Verkehrstuchtigkeit und Fahigkeit zum Bedienen von Maschinen Wie auch andere blutdrucksenkende Arzneimittel kann Lisiplus STADA® die Fähigkeit zur aktiven Teilnahme am Straßenverkehr und zum Bedienen von Maschinen beeinträchtigen. Es kann gegebenenfalls Schwindel oder Müdigkeit auftreten. Dies gilt in verstärktem Maße bei Behandlungsbeginn, Dosisanpassung sowie im Zusammenwirken mit Alkohol. Die Wirkungen hängen von Ihrer individuellen Empfindlichkeit ab. Wenn Sie betroffen sind, dürfen Sie sich nicht an das Steuer eines Kraftfahrzeuges setzen und Sie dürfen keine Maschinen bedienen.

### 3. Wie ist Lisiplus STADA® einzunehmen?

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

Die für Sie geeignete blutdrucksenkende Dosis von Lisiplus STADA® hängt ab von der Schwere Ihrer Erkrankung, dem Ansprechen Ihrer Erkrankung auf die einzelnen Wirkstoffe, der Dosierung Ihrer vorangegangenen Behandlung (z.B. mit Lisinopril alleine) und Ihrer Nierenfunktion.

Ihr Arzt wird Ihnen Lisiplus STADA® 10 mg/12,5 mg Tabletten verordnen, wenn Ihr Blutdruck mit 10 mg Lisinopril alleine nicht ausreichend gesenkt werden kann.

### Die empfohlene Dosis beträgt

Lisiplus STADA® sollte 1-mal täglich ungefähr zur gleichen Tageszeit eingenommen werden.

Die tägliche Höchstdosis von 40 mg Lisinopril/25 mg Hydrochlorothiazid sollte nicht überschritten werden.

Ältere Patienten Ältere Patienten mit normaler Nierenfunktion können die gleiche Dosierung wie Erwachsene anwenden.

Lisiplus STADA® sollte nicht bei Kindern angewendet werden, da die Unbedenklichkeit und die Wirksamkeit von Lisinopril/Hydrochlorothiazid für diese Altersgruppe nicht belegt sind.

Patienten mit eingeschränkter Nierenfunktion Sie dürfen Lisiplus STADA® nicht einnehmen, wenn Sie unter einer stark eingeschränkten Nierenfunktion (Kreatinin-Clearance <30 ml/min) leiden.

Wenn bei Ihnen eine mittelschwere Nierenfunktionseinschränkung (Kreatinin-Clearance zwischen 30 und 80 ml/min) vorliegt, wird Ihr Arzt entscheiden, ob Sie Lisiplus STADA® einnehmen dürfen oder nicht. Er wird Ihre Dosis außerdem besonders sorgfältig einstellen. Die für Sie geeignete Dosis hängt davon ab, wie Sie auf die Einzelwirkstoffe Lisinopril und Hydrochlorothiazid reagieren.

Art der Anwendung Nehmen Sie die Tabletten mit einer ausreichenden Menge Wasser ein (z.B. 1 Glas Wasser). Sie können die Tabletten vor, während oder nach einer Mahlzeit einnehmen.

Wenn Sie eine größere Menge von Lisiplus STADA® eingenommen haben, als Sie sollten
Wenn Sie zu viele Tabletten eingenommen haben, wenden Sie sich sofort an Ihren Arzt oder suchen Sie die Notaufnahme des nächsten Krankenhauses auf.

Beschwerden, die auf eine Überdosierung hindeuten, sind z.B. ein starker Blutdruckabfall (Hypotonie), Kreislaufschock, Störung des Elektrolythaushaltes (wie niedrige Kalium-, Chlorid- und Natriumspiegel im Blut), Flüssigkeitsmangel (Dehydratation), Nierenversagen, beschleunigte Atmung (Hyperventilation), erhöhte Herzschlagfolge (Tachykardie), Herzklopfen (Palpitationen), verlangsamte Herzschlagfolge (Bradykardie), Schwindel, Angst und Husten.

Wenn Sie die Einnahme von Lisiplus STADA® vergessen haben Machen Sie sich keine Sorgen. Lassen Sie die Dosis einfach aus und nehmen Sie die nächste Dosis zur üblichen Zeit ein. Nehmen Sie nicht die doppelte Menge ein, wenn Sie die vorherige Einnahme vergessen haben.

Wenn Sie die Einnahme von Lisiplus STADA® abbrechen Beenden Sie die Behandlung mit Lisiplus STADA® nicht ohne vorherige Rücksprache mit Ihrem Arzt, auch wenn Sie sich besser fühlen.

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

### 4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?

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

- Bedeutsame Nebenwirkungen oder Zeichen, auf die Sie achten sollten, und Maßnahmen, wenn Sie betroffen sind
   wenn bei Ihnen Gewebeschwellungen (Angioödem) auftreten mit Beteiligung von Kehlkopt/Rachen, Stimmritze und/oder Zunge müssen Sie sofort Ihren Arzt verständigen, damit dieser eine Notfallbehandlung siebelbe, beiser
- Sie sofort litteri Azzi verstanungen, dannt dieser beinleiten kann.

   Wenn Sie Anzeichen einer **Gelbsucht** (gelbliche Verfärbung der Haut und der Bindehaut im Auge, dunkel gefärbter Urin) oder Appetitsverlust bemerken, müssen Sie die Behandlung mit Lisiplus STADA® abbrechen
- und sofort Ihren Arzt informieren.
  Wenn Fieber, geschwollene Lymphknoten und/oder
  Halsschmerzen bei Ihnen auftreten, müssen Sie Ihren Arzt sofort
  informieren, damit dieser eine Untersuchung des weißen Blutbildes
  veranlassen kann.

Einige Nebenwirkungen können Warnzeichen für Veränderungen bestimmter Stoffe im Blut sein (siehe unter Abschnitt 2: Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen).

# Wenn bei Ihnen eines der nachfolgenden Warnzeichen für solche Veränderungen im Blut auftritt, informieren Sie Ihren Arzt: • Mundtrockenheit, • Durst, • Schwägen.

- Schwäche.
- Antriebslosigkeit, Benommenheit,
- Unruhe, Muskelschmerzen oder Muskelkrämpfe,
- Muskelschwäche,

  niedriger Blutdruck (Hypotonie),

  verminderte Urinausscheidung (Oligurie),
- erhöhte Herzschlagfolge (Tachykardie), Magen-Darm-Beschwerden wie Übelkeit und Erbrechen.
- Die folgenden Nebenwirkungen wurden berichtet:

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

Abbruch der Behandlung notwendig macht, Kopfschmerzen, Ohnmacht (Synkope),

selten einen

- Müdigkeit,
- trockener und hartnäckiger Husten, der nach Beendigung der Therapie
- verschwindet, niedriger Blutdruck (Hypotonie) einschließlich orthostatische Hypotonie (Blutdruckabfall mit Kreislaufbeschwerden beim Aufstehen). Wenn Ihr
- Blutdruck zu stark abfällt, sollten Sie sich hinlegen. Wenn dieser Zustand anhält, nehmen Sie bitte sofort Kontakt mit Ihrem Arzt auf oder suchen Sie sofort die nächste Notaufnahme auf (siehe auch Abschnitt 2: Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen). · Durchfall. Erbrechen,
  Nierenfunktionsstörung (Niereninsuffizienz).

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

### Missempfindungen (Parästhesien)

- allgemeine Schwäche (Asthenie) Herzklopfen (Palpitationen) Brustschmerzen

- Muskelkrämpfe (schmerzhafte und unkontrollierbare Muskelkontraktionen) Muskelschwäche Übelkeit
- Verdauungsstörungen Bauchschmerzen Entzündung der Bauchspeicheldrüse Mundtrockenheit
- Hautausschlag
- Impotenz Stimmungsschwankungen
- Schwindelgefühl (Vertigo) Geschmacksstörungen Schlafstörungen Herzinfarkt (Myokardinfarkt) oder Schlaganfall (zerebrovaskulärer

- Herzimarkt (Myokardiniarkt) oder Schlagariani (zerebrovaskularer Insult), als mögliche Folge eines starken Blutdruckabfalls (Hypotonie) bei besonders gefährdeten Patienten (siehe unter Abschnitt 2: Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen)
   beschleunigter Herzschlag (Tachykardie)
   Verfärbungen von Fingern und Zehen (Raynaud-Syndrom)
   Schnupfen (Rhinitis)
   Juckreiz
   behors Hermeäusenigest im Blut (Humprufilömie)

- hoher Harnsäurespiegel im Blut (Hyperurikämie)
  hoher Kreatinin-Spiegel im Blut, was auf eine Funktionsstörung der
  Nieren hindeuten kann. Dies normalisiert sich für gewöhnlich nach
  Absetzen der Behandlung.
  veränderte Leberfunktionstests (Anstieg der Leberenzymwerte und
  Biltenbie ins Blut)
- Bilirubin im Blut)
   hoher Kaliumspiegel im Blut (Hyperkaliämie)

### Selten (kann bis zu 1 von 1.000 Behandelten betreffen)

Oberenfindlichkeitsreaktionen (allergische Reaktionen)/Angioödem (Schwellung von Haut und Schleimhaut des Gesichts, der Extremitäten, der Lippen, der Zunge und des Rachen/der Stimmritze). Wenn Sie Zeichen eines Angioödems bei sich bemerken, müssen Sie die Behandlung mit Lisiplus STADA® sofort abbrechen und umgehend einen Arzt informieren (siehe unter Abschnitt 2: Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen). Vorsichtsmaßnahmen).

- ein Symptomkomplex mit einem oder mehreren der folgenden Symptome: Fieber, Gefäßentzündung (Vaskulitis), Muskelschmerzen, Gelenkschmerzen oder Gelenkentzündung (Arthritis), positiver ANA-(antinukleäre Antikörper)-Nachweis (eine Blutuntersuchung zur Erkennung von Autoimmunerkrankungen), erhöhte Blutsenkung (BSG; Blutuntersuchung, um eine Entzündung im Körper festzustellen), Vermehrung weißer Blutkörperchen (Leukozytose), einschließlich Vermehrung eosinophiler Granulozyten (Eosinophilie), Hautausschlag, Lichtempfindlichkeit (Photosensibilität) oder andere Hautreaktionen, extrem niedrige Anzahl bestimmter weißer Blutkörperchen, die Granulozyten genannt werden (Agranulozytose), was Sie anfälliger für Infektionen macht. Bisher gibt es keine klare Verbindung zwischen der Behandlung mit Lisinopril/Hydrochlorothiazid und einer Agranulozytose.

  hämolytische Anämie (Blutarmut, die durch einen anormalen Abbau von roten Blutkörperchen verursacht wird),

  geringfügige Abnahme der Hämoglobin- und Hämatokritwerte (rote Blutkörperchen), was mit Blutarmut einhergehen kann. Diese Veränderungen wurden häufiger bei Patienten mit hohem Blutdruck berichtet, waren aber selten von klinischer Bedeutung, es sei denn, dass andere Ursachen für eine Blutarmut vorlagen.

  Verwirrtheit, ein Symptomkomplex mit einem oder mehreren der folgenden

- dass andere Ursachen für eine Blutarmut vorlagen.
  Verwirrtheit,
  Nesselsucht (Urtikaria),
  Haarverlust (Alopezie),
  Schuppenflechte (Psoriasis),
  Vergiffungszustand, verursacht durch Nierenversagen und
  gekennzeichnet durch die Anreicherung von Harnstoff im Blut (Urämie),
  akutes Nierenversagen,
  Brustvergrößerung bei Männern (Gynäkomastie),
  gesteigerte Freisetzung eines bestimmten Hormons, was
  Kopfschmerzen, Übelkeit und Erbrechen verursachen kann (inadäquate
  Sekretion des antidiuretischen Hormons),
  erniedrigte Natriumwerte im Blut (Hyponatriämie). erniedrigte Natriumwerte im Blut (Hyponatriämie).

### Sehr selten (kann bis zu 1 Behandelten von 10.000 betreffen):

- Sehr selten (kann bis zu 1 Behandelten von 10.000 betreffen):

  Knochenmarkdepression (wenn das Knochenmark nicht in der Lage ist, genügend Blutzellen zu produzieren), die mit einer geringen Anzahl an roten Blutkörperchen (Anämie), geringen Anzahl an Blutplättchen (Thrombozytopenie) und/oder geringen Anzahl an weißen Blutkörperchen (Leukopenie) einhergehen kann.

  geringe Anzahl bestimmter weißer Blutkörperchen (Neutropenie), die als neutrophile Granulozyten bezeichnet werden,
  vergrößerte Lymphknoten (Lymphadenopathie),
  Autoimmunerkrankung,
  niedrige Blutzuckerspiegel (Hypoglykämie),
  Bronchospasmen (Verkrampfung der Atemwege mit Atemnot und Atemgeräuschen),
  Entzündung der Nasennebenhöhlen (Sinusitis),
  eine durch Allergie ausgelöste Entzündung der Alveolen in der Lunge (allergische Alveolitis),
  Anreicherung weißer Blutkörperchen (Eosinophile) in der Lunge (eosinophile Pneumonie),
  Schwellung der Darmschleimhaut (intestinales Angioödem),
  Leberentzündung (Hepatitis),
  Gelbsucht (gelbliche Verfärbung der Haut und der Bindehaut im Auge, zumeist verursacht durch eine Erkrankung der Leber). Wenn Sie bei sich eine Gelbsucht feststellen, beenden Sie die Einnahme von Lisiplus STADA® und benachrichtigen Sie sofort Ihren Arzt.
  Leberversagen (Leberinsuffizienz),
  vermehrtes Schwitzen,
  Pemphigus (eine Autoimmunerkrankung, die durch Blasenbildung und offene Wunden auf der Haut gekennzeichnet ist),
  toxische epidermale Nekrolyse (eine schwerwiegende Hauterkrankung, die murch Blasenbildung und das Abschälen der Haut gekennzeichnet ist),
  Stevens-Johnson-Syndrom (eine Schwerwiegende Hauterkrankung, die durch Blasenbildung und das Abschälen der Haut gekennzeichnet ist),
  Stevens-Johnson-Syndrom (eine schwerwiegende Hauterkrankung, die durch Blasenbildung und das Abschälen der Haut gekennzeichnet ist),
  Erythema multiforme (eine Hauterkrankung mit juckenden rosaroten Flecken),

- Nicht bekannt (Häufigkeit auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht abschätzbar):

  Lisiplus STADA® kann das Ergebnis von Blutuntersuchungen verändern. Diese Veränderungen haben selten eine klinische Bedeutung.

  hoher Blutzuckerspiegel (Hyperglykämie),
  niedriger Kalliumspiegel im Blut (Hypokaliämie),
  hoher Cholesterinspiegel im Blut,
  hoher Triglyceridspiegel im Blut,
  speicheldrüsenentzündung (Sialadenitis),
  aplastische Anämie (wenn das Knochenmark nicht genügend Blutkörperchen produziert),
  Appetitverlust (Anorexie),
  Ausscheidung von Zucker im Harn (Glukosurie),
  Unruhe,
  Depression,
  depressive Symptome.

- Unruhe,
  Depression,
  depressive Symptome,
  Benommenheit,
  Gelbsehen (Xanthopsie),
  vorübergehendes Verschwommensehen,
  Herzrhythmusstörungen (kardiale Arrhythmien),
  piötzliches Erröten des Gesichts (Flush)
  Gefäßentzündung [auch der Hautgefäße] (Angiitis/Vaskulitis [kutane Vaskulitis]), die zu Gewebstod (Nekrose) führen kann,
  Atemnot, einschließlich Lungenentzündung (Pneumonie) und
  Anschwellen und/oder Flüssigkeitsansammlung in der Lunge (Lungenödem),
- (Lungenödem),
   Magenverstimmung,
- Magenverstimmung,
  Verstopfung,
  Überempfindlichkeit gegenüber Sonnenlicht (Photosensibilität),
  Störung des Elektrolythaushaltes (Veränderung der Flüssigkeits- und Salzmenge im Blut),
  Hautreaktionen wie bei Lupus erythematodes und Aktivierung oder Reaktivierung eines Lupus erythematodes (eine Autoimmunerkrankung mit Ausschlag im Gesicht [Wangen- oder Schmetterlingsausschlag] und roten schuppigen Hautflecken),
  schwere Überempfindlichkeitsreaktionen (anaphylaktische Reaktionen),
  Nierenentzündung (interstitielle Nephritis),
  Fieber,

- Fieber,Schwäche.

Meldung von Nebenwirkungen
Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt
oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser
Gebrauchsinformation angegeben sind. Sie können Nebenwirkungen
auch dieset Augzeigen:

Gebrauchsmindmatten angegeben sind, sie komien N auch direkt anzeigen: Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte Abt. Pharmakovigilanz Kurt-Georg-Kiesinger-Allee 3 D-53175 Bonn Website: www.bfarm.de

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

## 5. Wie ist Lisiplus STADA® aufzubewahren?

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinde

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf dem Umkarton und der Blisterpackung nach "Verwendbar bis" angegebenen Verfallsdatum nicht mehr verwenden. Das Verfallsdatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats.

Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen Lagerungsbedingungen erforderlich.

Entsorgen Sie 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 6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

## Was Lisiplus STADA® enthält Die Wirkstoffe sind: Lisinopril und Hydrochlorothiazid.

1 Tablette enthält 10 mg Lisinopril als Lisinopril-Dihydrat und 12,5 mg

Hydrochlorothiazid.

Pharmazeutischer Unternehmer

STADApharm GmbH Stadastraße 2–18 61118 Bad Vilbel Telefon: 06101 603-0 Telefax: 06101 603-259 Internet: www.stada.de Hersteller STADA Arzneimittel AG Stadastraße 2–18 61118 Bad Vilbel

Dieses Arzneimittel ist in den Mitgliedsstaaten des Europäischen Wirtschaftsraumes (EWR) unter den folgenden Bezeichnungen zugelassen: Niederlande: Lisinopril/Hydrochloorthiazide STADA 10/12,5 mg tabletten

Diese Gebrauchsinformation wurde zuletzt überarbeitet im Mai 2014.

9250930 1411

Aktualizierungsstand Gebrauchs.info Januar 2015

