MetoHEXAL® 100 mg Tabletten

Metoprololtartrat (Ph. Eur.)

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 MetoHEXAL und wofür wird es angewendet?
- 2. Was sollten Sie vor der Einnahme von MetoHEXAL beachten?

Was ist MetoHEXAL und wofür

- 3. Wie ist MetoHEXAL einzunehmen?
- 4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?5. Wie ist MetoHEXAL aufzubewahren?
- 6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

wird es angewendet? MetoHEXAL ist ein Beta-Rezeptoren-Blocker.

Anwendungsgebiete

MetoHEXAL wird angewendet:

• bei Bluthochdruck (arterielle Hypertonie)

- bei Erkrankungen der Herzkranzgefäße (koronare Herzkrankheit)
- bei funktionellen Herzbeschwerden (hyperkinetisches Herzsyndrom)
- bei Herzrhythmusstörungen mit erhöhter Schlagzahl (tachykarde Herzrhythmusstörungen) zur Akutbehandlung des Herzinfarktes und Langzeitbehand-
- lung nach Herzinfarkt (Reinfarktprophylaxe) zur vorbeugenden Behandlung der Migräne (Migräneprophy-

Was sollten Sie vor der Einnahme von MetoHEXAL beachten?

MetoHEXAL darf nicht eingenommen werden,

- wenn Sie allergisch gegen Metoprolol, andere Beta-Rezeptoren-Blocker oder einen der in Abschnitt 6 genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind bei Herzmuskelschwäche (dekompensierte oder manifeste
- Herzinsuffizienz) bei kardiogenem Schock
- bei Erregungsleitungsstörungen von den Vorhöfen auf die kammern (AV-Block 2. oder 3. Grades)
 bei Sinusknoten-Syndrom (sick sinus syndrome)
 bei plötzlich auftretendem, beklemmenden Brustschmerz als
- Zeichen eines Herzanfalls bei Erregungsleitungsstörungen zwischen Sinusknoten und
- Vorhof (sinuatrialer Block) bei einem Ruhepuls von unter 50 Schlägen pro Minute vor Behandlungsbeginn (Bradykardie) bei stark erniedrigtem Blutdruck (Hypotonie; systolisch klei-
- ner als 90 mmHg)
- bei Übersäuerung des Blutes (Azidose) bei Neigung zu Bronchialverkrampfung (bronchiale Hyper-reagibilität, z. B. bei Asthma bronchiale)
- bei schweren Durchblutungsstörungen in den Armen oder Beinen (periphere Durchblutungsstörungen)
- bei einem unbehandelten, horrmonproduzierenden Tumor des Nebennierenmarks (Phäochromozytom) bei schwerem Lungenasthma oder wenn bei Ihnen bereits
- eine Verkrampfung der Bronchien in der Vorgeschichte aufgetreten ist bei gleichzeitiger Gabe von MAO-Hemmstoffen (Ausnahme
- MAO-B-Hemmstoffe)

Nach einem Herzinfarkt dürfen Sie MetoHEXAL nicht anwenden, wenn

- Sie einen Puls von weniger als 45-50 Herzschlägen pro Mi-
- nute haben
- bei Ihnen bestimmte EKG-Veränderungen (PR-Intervall
- > 0,24 s) beobachtet wurden Ihr systolischer Blutdruck unter 100 mmHg liegt
- Sie an einer schweren Herzmuskelschwäche (Herzinsuffizienz) leiden.

Während der Behandlung mit MetoHEXAL dürfen Sie keine Kalzium-Antagonisten vom Verapamil- und Diltiazem-Typ oder andere Arzneimittel gegen Herzrhythmusstörungen (Antiarrhythmika wie Disopyramid) intravenös erhalten (Ausnahme

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, bevor Sie MetoHEXAL einnehmen, wenn einer der folgenden Zustände auf

Sie zutrifft: geringgradige Erregungsleitungsstörungen von den Vorhöfen auf die Kammern (AV-Block 1. Grades) längeres strenges Fasten und schwere körperliche Belastung

- (Zustände mit stark erniedrigtem Blutzucker möglich)
- bekannter oder vermuteter hormonproduzierender Tumor des Nebennierenmarks (Phäochromozytom; vorherige Therapie
- mit Alpha-Rezeptoren-Blockern erforderlich) eingeschränkte Leberfunktion (siehe Abschnitt 3 "Wie ist MetoHEXAL einzunehmen?")
- zuckerkranke Patienten (Patienten mit Diabetes mellitus) mit stark schwankenden Blutzuckerwerten (Zustände mit stark erniedrigtem Blutzucker möglich) zuckerkranke Patienten (Patienten mit Diabetes mellitus),
- speziell wenn sie Insulin oder andere blutzuckersenkende Mittel anwenden. Es kann sein, dass MetoHEXAL Anzeichen einer Unterzuckerung (Hypoglykämie) wie Herzrasen unterdrückt. bestimmte Gefäßerkrankungen (Raynaud-Krankheit oder bestimmte Formen der peripheren Verschlusskrankheit [Claudi-
- catio intermittens]) Neigung zu Bronchialverkrampfung bestimmte Art der Angina pectoris (Prinzmetal-Angina) erhöhtes Risiko für schwere Überempfindlichkeitsreaktionen
- (anaphylaktische Reaktionen)

suchen Sie bitte Ihren Arzt auf.

Ihren Arzt

- schwere Überempfindlichkeitsreaktionen in der Vorgeschichte und bei Patienten unter Therapie zur Schwächung bzw.
- Aufhebung der allergischen Reaktionsbereitschaft (Desensibilisierungstherapie) Hinweis: Schwere Überempfindlichkeitsreaktionen, die durch andere Mittel verursacht wurden, können während der Behandlung mit MetoHEXAL besonders schwerwiegend und

gegenüber üblichen Dosen von Adrenalin resistent sein. bekannte oder vermutete Schilddrüsenüberfunktion Schuppenflechte (Psoriasis) in der persönlichen oder familiären Vorgeschichte

Wenn Ihr Puls während der Behandlung unter 50-55 Schläge pro Minute sinkt, ist die Dosis durch den Arzt schrittweise zu reduzieren bzw. die Behandlung mit MetoHEXAL ausschleichend zu beenden. Sollten Sie einen unregelmäßigen Herzschlag spüren,

Die Behandlung mit MetoHEXAL sollte, speziell bei Patienten mit ischämischer Herzkrankheit, nicht plötzlich abgebrochen werden. Um eine Verschlechterung einer Angina pectoris zu vermeiden, sollte die Dosis durch den Arzt schrittweise über 1-3 Wochen erniedrigt werden. Falls erforderlich sollte gleichzeitig eine alternative Behandlung eingeleitet werden.

Treten bei Ihnen eine Gelbfärbung von Haut und Augen, Appetitverlust und ein dunkler Urin auf, teilen Sie das bitte umgehend Ihrem Arzt mit.

Sollten Sie spontane Blutungen oder blaue Flecken (Hämatome) unter MetoHEXAL bemerken, informieren Sie bitte umgehend

Ihren Arzt sollten Sie auch dann aufsuchen, wenn bei Ihnen Halluzinationen unter MetoHEXAL auftreten. Informieren Sie Ihren Arzt, wenn Symptome wie trockene Augen,

entweder allein oder gleichzeitig mit Hautausschlag, auftreten. In diesem Fall sollte ein Abbruch der Behandlung schrittweise

in Betracht gezogen werden. Wenn Sie dauerhaft mit einem Beta-Rezeptoren-Blocker behandelt werden und operiert werden müssen, sollte ein kardiologisch erfahrener Arzt prüfen, ob der Beta-Rezeptoren-Blocker

vor der Operation abgesetzt werden muss. Das Risiko einer Narkose oder eines chirurgischen Eingriffs kann erhöht sein. Die Vorteile der Fortsetzung einer Behandlung mit MetoHEXAL sollten in jedem Einzelfall gegen die Risiken des Absetzens abgewogen werden. Vor einer Narkose ist der Narkosearzt über die Behandlung mit MetoHEXAL zu informieren. Wenn es für notwendig erachtet wird, MetoHEXAL vor einem chirurgischen Eingriff abzusetzen, sollte dies schrittweise erfolgen und ca. 48 Stunden vor der Narkose beendet sein.

Was ist bei älteren Menschen zu berücksichtigen? Vorsicht ist bei älteren Patienten geboten. Durch zu starke Senkung des Blutdrucks oder der Anzahl der Herzschläge pro Mi-

nute kann es zu ungenügender Blutversorgung lebenswichtiger Organe kommen. Einnahme von MetoHEXAL zusammen mit ande-

ren Arzneimitteln Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen/anwenden, kürzlich andere Arzneimittel eingenommen/angewendet haben oder beabsichtigen andere Arzneimittel einzunehmen/anzuwenden.

Die Wirkung von MetoHEXAL und anderen Arzneimitteln zur Blutdrucksenkung können sich verstärken. Patienten, die

Wirkung anderer Arzneimittel auf MetoHEXAL

gleichzeitig andere Beta-Rezeptoren-Blocker (auch als Augentropfen), Monoaminoxidase(MAO)-Hemmer, Sympathikus-hemmende Medikamente oder Arzneimittel erhalten, die den Katecholamin-Spiegel senken, sollten sorgfältig überwacht werden.

Verstärkung der dämpfenden Wirkung auf den Blutdruck und das Herz. Bei gleichzeitiger Anwendung ist daher eine sorgfältige Überwachung angezeigt.

Hinweis: Während der Behandlung mit MetoHEXAL dürfen Sie

Die folgenden Arzneimittel können die Wirkung von MetoHEXAL verstärken Kalzium-Antagonisten wie Verapamil oder Diltiazem

(Antiarrhythmika wie Disopyramid) intravenös erhalten (Ausnahme Intensivmedizin). Kalzium-Antagonisten vom Nifedipin-Typ

Bei gleichzeitiger Anwendung von MetoHEXAL und Kalzium-Antagonisten vom Nifedipin-Typ kann es zu einer verstärkten Blutdrucksenkung und in Einzelfällen zur Ausbildung einer Herzmuskelschwäche (Herzinsuffizienz) kommen.

Arzneimittel gegen Herzrhythmusstörungen (Amiodaron, Propafenon und andere Klasse-I-Antiarrhythmika wie Chinin und Di-

Verstärkung der dämpfenden Wirkung von MetoHEXAL auf den Herzschlag und die Erregungsleitung im Herzen (atrioventrikuläre Überleitung).

Andere Arzneimittel, die eine Abnahme der Herzfrequenz ver-<u>ursachen</u> Die gleichzeitige Anwendung von Betablockern mit anderen Arz-

neimitteln, von denen bekannt ist, dass sie die Herzfrequenz senken, wie Sphingosin-1-Phosphat-Rezeptor-Modulatoren B. Fingolimod), kann zu additiven herzfrequenzsenkenden Effekten führen. Andere Arzneimittel, die den Blutdruck senken

Die gleichzeitige Anwendung von Betablockern mit anderen Arz-neimitteln, von denen bekannt ist, dass sie den Blutdruck sen-

ken, wie z. B. Aldesleukin, kann zu einer verstärkten blutdrucksenkenden Wirkung führen. Bestimmte Arzneimittel gegen Depressionen (trizyklischen Antidepressiva), Beruhigungsmittel (Barbiturate, Phenothiazine),

Glyceroltrinitrat, harntreibende Mittel (Diuretika) oder gefäß-erweiternde Mittel (Vasodilatatoren) verstärkte Blutdrucksenkung **Narkosemittel**

Verstärkung der Blutdrucksenkung und der schwächenden Wir-kung auf die Herzkraft.

Hinweis: Für den Fall, dass Sie operiert werden müssen, muss Ihr Narkosearzt über die Behandlung mit MetoHEXAL informiert

Der Wirkstoff von MetoHEXAL (Metoprololtartrat) wird im Körper durch ein bestimmtes Leberenzym (Cytochrom P450 2D6) abgebaut. Deshalb ist besondere Vorsicht geboten, wenn gleichzeitig mit MetoHEXAL Arzneimittel angewendet werden, die dieses Enzym hemmen und damit die Wirkung von MetoHEXAL verstärken können.

Hierzu gehören beispielsweise:

- Arzneimittel gegen Depressionen wie Fluoxetin, Paroxetin oder Bupropion Arzneimittel gegen psychische Erkrankungen wie Thioridazin
- Arzneimittel gegen Herzrhythmusstörungen wie Chinidin oder Propafenon
- Arzneimittel gegen Virusinfektionen wie Ritonavir Arzneimittel gegen Allergien (Antihistaminika) wie Diphenhy-
- Arzneimittel gegen Malaria wie Hydroxychloroquin oder Chinin Arzneimittel gegen Pilzerkrankungen wie Terbinafin Arzneimittel gegen Magengeschwüre wie Cimetidin

Die folgenden Arzneimittel können die Wirkung von MetoHEXAL verringern

Bestimmte Schmerzmittel (nicht steroidale Antiphlogistika wie Indometacin)

Verminderung der blutdrucksenkenden Wirkung

Enzyminduzierende Medikamente wie Rifampicin Erniedrigung des Blutspiegels und dadurch Verringerung der Wirkung von MetoHEXAL möglich

Wirkung von MetoHEXAL auf andere Arzneimittel

Wenn Sie bereits MetoHEXAL erhalten, kann es zur Verstärkung einer plötzlichen Blutdrucksenkung bei Lagewechsel (z. B. vom Liegen zum Stehen) nach der ersten Gabe von Prazosin kommen. Deshalb ist bei erstmaliger gemeinsamer Gabe von MetoHEXAL und Prazosin besondere Vorsicht geboten.

verstärktes Absinken der Herzfrequenz bzw. Verzögerung der Erregungsleitung im Herzen Um einen überschießenden Blutdruckanstieg zu vermeiden, darf Clonidin erst dann abgesetzt werden, wenn einige Tage zuvor bereits die Behandlung mit MetoHEXAL beendet wurde. An-

Digitalis, Reserpin, Alpha-Methyldopa, Guanfacin oder Clonidin

Medikamente, die im Rahmen einer Narkose zur Muskelentspannung eingesetzt werden (periphere Muskelrelaxanzien wie

schließend kann Clonidin stufenweise abgesetzt werden.

z.B. Suxamethonium, Tubocurarin) MetoHEXAL kann die Wirkung dieser Arzneimittel verstärken

Sympathikus aktivierende Substanzen (Noradrenalin, Adrenalin oder andere ähnlich wirkende Substanzen, die z.B. in Hustenmitteln, Nasen- und Augentropfen enthalten sind) beträchtlicher Blutdruckanstieg möglich Hinweis: Während der Therapie mit MetoHEXAL kann es bei der

Behandlung allergischer Reaktionen zu einer verminderten Wir-

kung von Adrenalin kommen. Monoaminoxidase (MAO)-Hemmer Überschießende Blutdrucksteigerung möglich. Deshalb sollten

MAO-Hemmer nicht zusammen mit MetoHEXAL angewendet

Insulin und Sulfonvlharnstoffe MetoHEXAL kann bei Diabetikern, die mit Insulin behandelt werden, eine verstärkte oder verlängerte Erniedrigung des Blutzuckerspiegels (Hypoglykämie) herbeiführen oder auch die blutzuckersenkende Wirkung von Sulfonylharnstoffen aufheben. Daher sind regelmäßige Blutzuckerkontrollen erforderlich.

Ergotalkaloide MetoHEXAL kann bei gleichzeitiger Gabe mit Ergotalkaloiden

(Medikamentenklasse, die zur Prävention und Therapie von Mi-gräne eingesetzt wird) deren gefäßverengende Wirkung verstär-**Dipyridamol** MetoHEXAL sollte wie alle anderen Betablocker nur mit Vorsicht und unter Überwachung der Herzfrequenz gleichzeitig mit Dipy-

gesetzt werden.

higkeit

Schwangerschaft

dungsrisiko hin.

<u>Weitere mögliche Wechselwirkungen</u> MetoHEXAL kann die Ausscheidung anderer Medikamente (z. B. Lidocain) vermindern und damit deren Wirksamkeit verstärken. Beachten Sie bitte, dass diese Angaben auch für vor Kurzem

Einnahme von MetoHEXAL zusammen mit Nah-

Durch den gleichzeitigen Genuss von Alkohol kann sich die Wir-

angewandte Arzneimittel gelten können.

rungsmitteln und Getränken

ridamol (einem Mittel zur Vermeidung von Blutgerinnseln) ein-

kung von MetoHEXAL und des Alkohols verändern. Schwangerschaft, Stillzeit und Fortpflanzungsfä-

Wenn Sie schwanger sind oder stillen, oder wenn Sie vermuten, schwanger zu sein oder beabsichtigen, schwanger zu werden, fragen Sie vor der Einnahme dieses Arzneimittels Ihren Arzt oder Apotheker um Rat.

Es liegen weitreichende Erfahrungen zur Anwendung von Metoprolol bei Schwangeren vor. Die derzeitigen Erfahrungen mit Metoprolol während der ersten

Sie können MetoHEXAL während der Schwangerschaft einnehmen. wenn Ihr behandelnder Arzt dies für eindeutig erforderlich hält. In diesem Fall sollte die geringstmögliche Dosis angewendet werden. Es gibt Hinweise darauf, dass Metoprolol die Durchblutung der Plazenta vermindert und so zu Wachstumsstörungen beim un-

3 Monate der Schwangerschaft deuten nicht auf ein Fehlbil-

ogeborenen Kindes bei langdauernder Therapie ist daher anzuraten. Nach Gabe anderer Beta-Rezeptoren-Blocker wurden Fehl- und Frühgeburten, Tod des Kindes im Mutterleib und frühzeitige Wehen beobachtet. Neugeborene von Frauen, die während der späten Schwanger-schaft mit Metoprolol behandelt werden, können ein erhöhtes

Risiko für Bradykardie, Hypoglykämie und (selten) Hypotonie haben. Deshalb müssen Neugeborene 48-72 Stunden nach der

Entbindung sorgfältig ärztlich überwacht werden.

geborenen Kind führen kann. Eine Wachstumskontrolle Ihres un-

Stillzeit Sie können MetoHEXAL während der Stillzeit einnehmen. Aller-

dings sollte Ihr Säugling auf Anzeichen einer Medikamenten-wirkung überwacht werden, da Metoprolol in die Muttermilch Die durch die Muttermilch aufgenommene Menge an Metopro-

Fortsetzung auf der Rückseite >>

lol kann verringert werden, wenn erst 3-4 Stunden nach Einnahme des Medikaments gestillt wird. Zeugungs- und Gebärfähigkeit Es liegen keine Studien zur Zeugungs- und Gebärfähigkeit von

Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

Durch individuell auftretende unterschiedliche Reaktionen (z. B. Schwindel, Müdigkeit oder Sehverschlechterung) kann das Reaktionsvermögen soweit 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

Auswirkungen bei Fehlgebrauch zu Dopingzwe-

Die Anwendung des Arzneimittels MetoHEXAL kann bei Dopingkontrollen zu positiven Ergebnissen führen.

Eine missbräuchliche Anwendung des Arzneimittels MetoHEXAL zu Dopingzwecken kann zu einer Gefährdung Ihrer Gesundheit

MetoHEXAL enthält Lactose

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

Wie ist MetoHEXAL 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 ganz sicher sind.

Falls vom Arzt nicht anders verordnet, ist die übliche Dosis: Die Dosierung sollte individuell - vor allem nach dem Behandlungserfolg - festgelegt werden und darf ohne Anweisung des Arztes nicht geändert werden.

Bluthochdruck (arterielle Hypertonie) Nehmen Sie 1-2-mal täglich ½ Tablette bzw. 1-mal täglich ½-1 Tablette MetoHEXAL 100 (entsprechend 50-100 mg Metoprololtartrat täglich).

Falls erforderlich, kann die Tagesdosis auf 2-mal 1 Tablette MetoHEXAL 100 (entsprechend 200 mg Metoprololtartrat täg-Erkrankung der Herzkranzgefäße (koronare Herzkrankheit)

Nehmen Sie 1-2-mal täglich ½ Tablette bzw. 1-mal täglich ½-1 Tablette MetoHEXAL 100 (entsprechend 50-100 mg Metoprololtartrat täglich). Falls erforderlich, kann die Tagesdosis unter Kontrolle des Blut-drucks auf 2-mal 1 Tablette MetoHEXAL 100 (entsprechend

Funktionelle Herzbeschwerden (hyperkinetisches Herzsyn-

200 mg Metoprololtartrat täglich) erhöht werden

Nehmen Sie 1-2-mal täglich ½ Tablette bzw. 1-mal täglich ½-1 Tablette MetoHEXAL 100 (entsprechend 50-100 mg Metoprololtartrat täglich).

Falls erforderlich, kann die Tagesdosis unter Kontrolle des Blutdrucks auf 2-mal 1 Tablette MetoHEXAL 100 (entsprechend 200 mg Metoprololtartrat täglich) erhöht werden.

Herzrhythmusstörungen mit erhöhter Schlagzahl (tachykarde Herzrhythmusstörungen) Nehmen Sie 1-2-mal täglich 1 Tablette MetoHEXAL 100 (ent-sprechend 100-200 mg Metoprololtartrat).

Akutbehandlung des Herzinfarktes und Langzeitprophylaxe

nach Herzinfarkt (Reinfarktprophylaxe)

MetoHEXAL 100 sollte nur bei hämodynamisch stabilen Patienten (systolischer Blutdruck ≥ 100 mmHg, Herzfrequenz ≥ 60 Schläge/min, keine Herzinsuffizienzsymptomatik), eingesetzt werden, für die keine Gegenanzeigen für eine Behandlung mit Be-ta-Rezeptoren-Blockern bestehen.

Akutbehandlung

Bei akutem Herzinfarkt erfolgt die Behandlung möglichst umgehend nach Krankenhauseinweisung unter kontinuierlicher EKG- und Blutdruckkontrolle. Die Behandlung wird mit 5 mg Metoprololtartrat i.v. begonnen. Je nach Verträglichkeit können in Abständen von 2 Minuten weitere Einzeldosen von 5 mg Metoprololtartrat i.v. bis zu einer maximalen Gesamtdosis von bis zu 15 mg Metoprololtartrat verabreicht werden.

Wird die volle Dosis von 15 mg Metoprololtartrat i.v. vertragen, gibt man beginnend 15 Minuten nach der letzten intravenösen Injektion 1-mal ½ Tablette MetoHEXAL 100 (entsprechend 50 mg Metoprololtartrat). In den folgenden 48 Stunden wird alle 6 Stunden ½ Tablette MetoHEXAL 100 verabreicht. Bei Patienten, die weniger als 15 mg Metoprololtartrat i.v. vertragen haben, sollte die orale Anschlussbehandlung vorsichtig

mit 1-mal täglich 25 mg Metoprololtartrat begonnen werden (hierfür steht MetoHEXAL 50 zur Verfügung).

Erhaltungsdosis Anschließend an die Akuttherapie werden 2-mal täglich 1 Tab-

lette MetoHEXAL 100 (entsprechend 200 mg Metoprololtartrat) gegeben.
Bei behandlungsbedürftigem Abfall von Herzfrequenz und/oder

Blutdruck oder anderen Komplikationen ist MetoHEXAL 100 sofort abzusetzen.

Ältere Patienten Für ältere Patienten ist keine Dosisanpassung erforderlich.

Anwendung bei Kindern und Jugendlichen

Die Einnahme von MetoHEXAL wird für Kinder nicht empfohlen.

beugende Benand llung der Migräne (Migr Nehmen Sie 1-2-mal täglich 1 Tablette MetoHEXAL 100 (entsprechend 100-200 mg Metoprololtartrat).

Eingeschränkte Leberfunktion Bei stark eingeschränkter Leberfunktion ist die Elimination von MetoHEXAL 100 vermindert, sodass unter Umständen eine Do-

sisreduktion erforderlich ist.

Eingeschränkte Nierenfunktion Bei Patienten mit eingeschränkter Nierenfunktion ist keine Dosisanpassung erforderlich.

Die Tabletten sind unzerkaut mit ausreichend Flüssigkeit nach den Mahlzeiten einzunehmen.

Sie sollten bei Einmalgabe morgens bzw. bei 2-maliger Gabe morgens und abends eingenommen werden. <u>Teilungshinweis</u> Zur Halbierung der Tablette legt man diese mit der Bruchkerbe nach oben auf eine feste Unterlage

\downarrow



und drückt mit beiden Zeigefingern gleichzeitig links und rechts der Bruchkerbe. Die Tablette bricht dabei in zwei Hälften auseinander. Über die Dauer der Einnahme entscheidet der behandelnde

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

Wenn Sie eine größere Menge MetoHEXAL eingenommen haben als Sie sollten Verständigen Sie bei Verdacht auf eine Überdosierung sofort einen Arzt/Notarzt, damit dieser über das weitere Vorgehen ent-

In Abhängigkeit vom Ausmaß der Überdosierung kann es zu star-

kem Blutdruckabfall (Hypotonie), verminderter Herzschlagfolge (Bradvkardie) bis hin zum Herzstillstand. Herzmuskelschwäche (Herzinsuffizienz) und kardiogenem Schock kommen. Zusätzlich

können Atembeschwerden, Bronchospasmen, Erbrechen, Bewusstseinsstörungen, gelegentlich auch generalisierte Krampfanfälle auftreten Bei Überdosierung oder bedrohlichem Abfall der Herzfrequenz und/oder des Blutdrucks muss die Behandlung mit MetoHEXAL abgebrochen werden.

Wenn Sie die Einnahme von MetoHEXAL vergessen haben Sollten Sie die Einnahme von MetoHEXAL einmal vergessen haben, nehmen Sie die ausgelassene Tablette unmittelbar dann

ein, wenn Sie es bemerken. Sollte der Zeitpunkt der nächsten Gabe allerdings nah sein, nehmen Sie nicht die doppelte Dosis ein, sondern setzen Sie die Behandlung mit der verordneten Dosis fort.

Wenn Sie die Einnahme von MetoHEXAL abbre-Eine Unterbrechung oder Änderung der Dosierung darf nur auf ärztliche Anweisung erfolgen. Abruptes Absetzen kann zur Minderdurchblutung des Herzmuskels (Herzischämie) mit neuerlicher Verschlimmerung einer Angina pectoris, zu einem Herzinfarkt oder zum Wiederauftreten eines Bluthochdrucks führen.

Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung dieses Arzneimittels

haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.

kungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen.

Welche Nebenwirkungen sind möglich? Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arzneimittel Nebenwir-

Bei der Bewertung von Nebenwirkungen werden folgende Häufigkeitsangaben zugrunde gelegt: Sehr häufig: kann mehr als 1 von 10 Behandelten betreffen kann bis zu 1 von 10 Behandelten betreffen kann bis zu 1 von 100 Behandelten betreffen kann bis zu 1 von 1.000 Behandelten betreffen Häufig:

Gelegentlich: Selten: kann bis zu 1 von 10.000 Behandelten betref Sehr selten:

ten nicht abschätzbar

Nicht bekannt: Häufigkeit auf Grundlage der verfügbaren Da-

Erkrankungen des Blutes und des LymphsystemsSehr selten: Spontanblutungen oder blaue Flecken (Hämatome)

als Zeichen einer Verminderung der Blutplättchen (Thrombozy topenie), Verminderung der weißen Blutkörperchen (Leukope-

Selten: In-Erscheinung-Treten oder Verschlechterung einer bereits bestehenden Zuckerkrankheit. Erniedrigter Blutzucker nach längerem strengen Fasten oder schwerer körperlicher Belastung. Die Warnzeichen eines erniedrigten Blutzuckers (insbesondere erhöhte Herzfrequenz [Tachykardie] und Zittern der Finger [Tremor]) können verschleiert werden.

Psychiatrische Erkrankungen

Endokrine Erkrankungen

Gelegentlich: Depression, Verwirrtheitszustände, Albträume oder verstärkte Traumaktivität, Halluzinationen Sehr selten: Persönlichkeitsveränderungen (z. B. Gefühls-

schwankungen, kurz dauernder Gedächtnisverlust)

Erkrankungen des Nervensystems Häufig: Müdigkeit, Schläfrigkeit, Schwindelgefühl, Kopfschmerzen, Erschöpfungszustände Gelegentlich: Missempfindungen (Parästhesien), Benommen-

heit, Schlafstörungen

Selten: getrübter Bewusstseinszustand Augenerkrankungen

Selten: Bindehautentzündung (Konjunktivitis), verminderter Tränenfluss (dies ist beim Tragen von Kontaktlinsen zu beachten) Sehr selten: Sehverschlechterung (z. B. verschwommenes Sehen), trockenes und/oder entzündetes Auge/Augenreizungen

Erkrankungen des Ohrs und des Labyrinths Sehr selten: Tinnitus, Hörgeräusche und bei Dosierungen, die über der empfohlenen Dosis liegen, Hörstörungen (z. B. Schwerhörigkeit, Taubheit)

Herzerkrankungen Häufig: Verminderung der Herzfrequenz (Bradykardie) Selten: Herzklopfen (Palpitationen), Herzrhythmusstörungen (Arrhythmie), Störungen der Erregungsleitung von den Herzvor-

(Arrytnme), Storungen der Erregungsleitung von den Herzvor-höfen zu den Herzkammern (atrioventrikuläre Überleitungsstö-rungen), Herzmuskelschwäche (Herzinsuffizienz) mit Flüssig-keitsansammlungen in den Armen und Beinen (periphere Ödeme) und/oder Atemnot bei Belastung (Belastungsdyspnoe) Sehr selten: Schmerzen in der Herzgegend, Verstärkung der An-fälle bei Patienten mit Angina pectoris, kardiogener Schock Gefäßerkrankungen

Häufig: verstärkter Blutdruckabfall auch beim Übergang vom Liegen zum Stehen (orthostatische Hypotonie), gelegentlich mit kurz dauernder Bewusstlosigkeit (Synkope)
Selten: Ödeme, Kältegefühl an den Extremitäten, Raynaud-Syndrom, schlechte periphere Durchblutung (einschließlich Patienten mit Raynaud-Syndrom oder Claudicatio intermittens)
Sehr selten: Gangrän (bei Patienten mit vorbestehenden schweren peripheren Durchblutungsstörungen)

Erkrankungen der Atemwege, des Brustraums und Mediastinums

Seiten: Verkrampfungen der Atemwege (Bronchospasmus und Atemnot, auch bei Patienten ohne obstruktive Atemwegserkrankungen in der Vorgeschichte) Sehr selten: Schnupfen (Rhinitis)

Erkrankungen des Gastrointestinaltrakts

Häufig: Übelkeit, Erbrechen, Bauchschmerzen Gelegentlich: Durchfall, Verstopfung

Selten: Mundtrockenheit
Sehr selten: krankhafte Bindegewebsvermehrung hinter dem

rückenseitigen Bauchfell (retroperitoneale Fibrose; der Zusammenhang mit Metoprolol wurde nicht eindeutig nachgewiesen)

Leber- und GallenerkrankungenSehr selten: Leberentzündung (Hepatitis)

Erkrankungen der Haut und des Unterhautzellgewebes Gelegentlich: Schwitzen, allergische Hautreaktionen (Rötung,

Juckreiz, Exantheme, Hautausschläge bei Lichteinwirkung [Photosensitivität]) Selten: Ausschlag (in Form von Nesselsucht [Urtikaria]), Haut-

dystrophie oder psoriasiforme Dermatitis
Sehr selten: Haarausfall, Auslösung oder Verschlechterung der Symptome einer Schuppenflechte (Psoriasis)

Skelettmuskulatur-, Bindegewebs- und Knochenerkrankun-

gen Selten: Muskelschwäche, Muskelkrämpfe

Sehr selten: Gelenkerkrankung (Arthropathie), wobei ein oder mehrere Gelenke betroffen sein können (Mono- und Polyarthritis)

Erkrankungen der Geschlechtsorgane und der Brustdrüse Sehr selten: Potenzstörungen und Störungen des Lustempfindens (Libidostörungen), induratio penis plastica (Peyronie sche Erkrankung; der Zusammenhang mit Metoprolol wurde nicht eindeutig nachgewiesen)

Allgemeine Erkrankungen und Beschwerden am Verabreichungsort Häufig: Ermüdung

Untersuchungen Sehr selten: Gewichtszunahme, Veränderung der Leberfunkti-

onswerte (z. B. Transaminasen erhöht)

Besondere Hinweise

Unter der Therapie mit MetoHEXAL kann es zu Störungen im Fettstoffwechsel kommen. Bei meist normalem Gesamtcholes-

erin wurde eine Verminderung des HDI -Cholesterins Erhöhung der Triglyzeride im Blut beobachtet. MetoHEXAL kann die Symptome einer schweren Schilddrüsen-überfunktion (Thyreotoxikose) maskieren.

Beta-Rezeptoren-Blocker können die Empfindlichkeit gegenüber Allergenen und die Schwere anaphylaktischer Reaktio-

nen, d. h. akuter allergischer Allgemeinreaktionen, erhöhen. Bei Patienten mit schweren Überempfindlichkeitsreaktionen in der Vorgeschichte und bei Patienten unter Therapie zur Schwächung bzw. Aufhebung der allergischen Reaktionsbereitschaft (Desensibilisierungstherapie) kann es daher zu überschießenden anaphylaktischen Reaktionen kommen. Meldung von Nebenwirkungen Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren

Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die

nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Sie können Nebenwirkungen auch direkt dem Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte Abt. Pharmakovigilanz

Kurt-Georg-Kiesinger-Allee 3 D-53175 Bonn Website: www.bfarm.de anzeigen. Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf. Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf dem Umkarton und dem Blister nach "verwendbar bis" angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den

Wie ist MetoHEXAL aufzubewah-

letzten Tag des angegebenen Monats.

Aufbewahrungsbedingungen In der Originalverpackung aufbewahren, um den Inhalt vor Feuchtigkeit zu schützen. Entsorgen Sie Arzneimittel niemals über das Abwasser (z. B. nicht über die Toilette oder das Waschbecken). Fragen Sie in

Ihrer Apotheke, wie das Arzneimittel zu entsorgen ist, wenn Sie es nicht mehr verwenden. Sie tragen damit zum Schutz der Um-

welt bei. Weitere Informationen finden Sie unter

www.bfarm.de/arzneimittelentsorgung.

Inhalt der Packung und weitere Informationen Was MetoHEXAL enthält Der Wirkstoff ist: Metoprololtartrat (Ph.Eur.)

Jede Tablette enthält 100 mg Metoprololtartrat (Ph.Eur.). Die sonstigen Bestandteile sind: Calciumhydrogenphosphat,

mikrokristalline Cellulose, Crospovidon, Hyprolose, Lactose-Monohydrat, Magnesiumstearat (Ph.Eur.), Maisstärke, hoch-disperses Siliciumdioxid

Wie MetoHEXAL aussieht und Inhalt der Packung Weiße, achteckige Snap-Tab-Tablette mit einseitiger Kreuz-Packungen mit 30, 50, 100 Tabletten

Pharmazeutischer Unternehmer Hexal AG

83607 Holzkirchen Telefon: (08024) 908-0 Telefax: (08024) 908-1290

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

E-Mail: service@hexal.com

tet im Februar 2020.

Industriestraße 25

39179 Barleben

Ihre Ärztin/Ihr Arzt, Ihre Apotheke und Hexal wünschen gute Besserung!

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbei-