Atenolol 25 - 1 A Pharma®

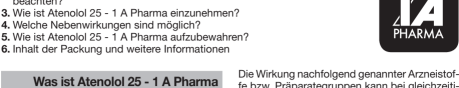
25 mg Filmtabletten

Atenolol

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
- 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 Atenolol 25 - 1 A Pharma und wofür wird es angewendet?
- 2. Was sollten Sie vor der Einnahme von Atenolol 25 1 A Pharma beachten?
- 4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
- 5. Wie ist Atenolol 25 1 A Pharma aufzubewahren?



und wofür wird es angewen-Atenolol 25 - 1 A Pharma ist ein Beta-Rezeptorenblocker.

Atenolol 25 - 1 A Pharma wird angewen-

det bei funktionellen Herz-Kreislauf-Beschwerden

(hyperkinetisches Herzsyndrom, hypertone Regulationsstörungen).

Einnahme von Atenolol 25 -1 A Pharma beachten? Atenolol 25 - 1 A Pharma darf nicht ein-

Was sollten Sie vor der

genommen werden, wenn Sie allergisch gegen Atenolol, andere

- Beta-Rezeptorenblocker oder einen der in Abschnitt 6 genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind wenn Sie eine Herzmuskelschwäche (mani-
- feste Herzinsuffizienz) haben · bei allgemeinem Kreislaufversagen
- wenn Sie mittel- bis hochgradige Erregungs-
- leitungsstörungen von den Herzvorhöfen auf die Herzkammern haben (AV-Block 2. und 3. Grades) wenn Sie eine Erkrankung des Sinusknotens
- (Zentrum für Erregungsbildung im Herzvorhof) haben wenn Sie Erregungsleitungsstörungen zwi-
- schen Sinusknoten und Vorhof (sinuatrialer Block) haben wenn Sie einen Ruhepuls von unter 50 Schlägen pro Minute vor Behandlungsbeginn (Bra-
- dykardie) haben wenn Sie einen stark erniedrigten Blutdruck haben (oberer Messwert unter 90 mmHg)
- wenn bei Ihnen eine Übersäuerung des Blutes (Azidose) besteht
- wenn Sie unter einem unbehandelten Tumor des Nebennierenmarkes leiden
- wenn Sie eine Neigung zu Bronchialverkrampfung haben z. B. Asthma bronchiale wenn bei Ihnen Spätstadien von Durchblu-
- tungsstörungen in Armen und Beinen bestehen wenn Sie gleichzeitig bestimmte MAO-Hemm-

stoffe (Arzneimittel gegen Depressionen) neh-

men. Ausgenommen sind MAO-B-Hemmstoffe (Arzneimittel gegen die Parkinson'sche Krankheit). Sagen Sie Ihrem Arzt, dass Sie Atenolol 25 1 A Pharma einnehmen. Wenn Sie Atenolol 25 -

1 A Pharma einnehmen, dürfen Ihnen bestimmte Arzneimittel gegen Herzrhythmusstörungen (wie Disopyramid oder Calciumantagonisten vom Verapamil- oder Diltiazemtyp) nicht intravenös verabreicht werden. Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker,

bevor Sie Atenolol 25 - 1 A Pharma einnehmen. Besondere Vorsicht bei der Einnahme ist erforderlich,

wenn Sie geringgradige Erregungsleitungsstörungen von den Herzvorhöfen auf die Herzkammern haben, wenn Sie zuckerkrank sind (Diabetes mellitus) und Ihre Blutzuckerwerte stark schwan-

ken. Wenn Zustände mit stark erniedrigten

Zustände mit stark erniedrigten Blutzucker-

Blutzuckerwerten bei Ihnen vorkommen, wird der warnende schnelle Herzschlag nicht mehr wahrgenommen. wenn Sie längere Zeit streng gefastet oder schwer körperlich gearbeitet haben, da dann

- werten bei Ihnen vorkommen können sollte
- ben, da vermehrt und verstärkte Brust- bzw. Herzschmerzen auftreten können, wenn Sie schon einmal eine schwere Über-
- empfindlichkeitsreaktion (Allergie) hatten oder gegen eine bestehende Überempfindlichkeit behandelt werden, weil eine Steigerung der Überempfindlichkeit möglich ist, wenn Sie Schwellungen der Haut oder/und Schleimhäute und Nesselsucht haben,
- diese verschlimmert werden können. Arzneimittel aus der Stoffklasse von Atenolol
- Falls Ihre Herzfrequenz zu stark absinkt, kann Ihr Arzt die Dosierung reduzieren. Wenn Sie an einer Minderdurchblutung des Herzmuskels leiden, sollten Sie Arzneimittel aus

der Stoffklasse von Atenolol 25 - 1 A Pharma nicht abrupt absetzen. Falls bei Ihnen durch eine Erhöhung des Atemwegswiderstandes die Atmung erschwert wird, sollten Sie Atenolol 25 - 1 A Pharma absetzen

und durch Ihren Arzt eine Behandlung zur Er-

weiterung der Atemwege durchführen lassen. Achten Sie auf Ihre Haut und Schleimhäute, ob es zu kleinfleckigen Einblutungen kommt, und teilen Sie dies ggf. Ihrem Arzt mit. Dieses Arzneimittel ist nicht für die Anwendung

bei Kindern bestimmt, da keine Erfahrung mit der Behandlung von Kindern mit Atenolol 25 -1 A Pharma vorliegt.

Ältere Menschen Ihr Arzt kann die Dosierung reduzieren, insbesondere wenn Sie an Nierenfunktionsstörungen leiden.

Auswirkungen bei Fehlgebrauch zu Dopingzwecken Die Anwendung des Arzneimittels Atenolol 25 -1 A Pharma kann bei Dopingkontrollen zu posi-

tiven Ergebnissen führen. Eine missbräuchliche Anwendung von Atenolol

25 - 1 A Pharma zu Dopingzwecken kann zu einer Gefährdung Ihrer Gesundheit führen.

Einnahme von Atenolol 25 - 1 A Pharma zusammen mit anderen Arzneimitteln Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn

Sie andere Arzneimittel einnehmen/anwenden, kürzlich andere Arzneimittel eingenommen/an-

gewendet haben oder beabsichtigen, andere

Arzneimittel einzunehmen/anzuwenden.

wenn Sie einen Tumor des Nebennieren-Wenn Sie schwanger sind oder stillen, oder marks haben, da dieser zuvor mit entsprewenn Sie vermuten, schwanger zu sein oder bechenden Medikamenten behandelt werden absichtigen, schwanger zu werden, fragen Sie vor der Einnahme dieses Arzneimittels Ihren Arzt wenn Sie eine eingeschränkte Nierenfunktion oder Apotheker um Rat. haben (siehe auch Abschnitt 3 "Wie ist Atenolol 25 - 1 A Pharma einzunehmen?") wenn Sie selbst oder Ihre Familienmitglieder eine Schuppenflechte haben oder hatten, wenn Sie eine Prinzmetal-Angina (Brustbzw. Herzschmerzen aufgrund von verminderter Durchblutung des Herzmuskels) ha-

wenn bei Ihnen leichtere Durchblutungsstörungen in Armen oder Beinen bestehen, da

25 - 1 A Pharma können die Anzeichen einer Schilddrüsenüberfunktion verschleiern.

> verlangsamten Herzschlag bestehen. Nehmen Sie Atenolol 25 - 1 A Pharma zur Zeit des Geburtstermins oder während der Stillzeit nur auf ausdrückliche Anweisung Ihres Arztes ein. Fragen Sie vor der Einnahme/Anwendung von allen Arzneimitteln Ihren Arzt oder Apotheker um Rat. Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum

Bedienen von Maschinen Die Behandlung mit diesem Arzneimittel bedarf der regelmäßigen ärztlichen Kontrolle. Durch individuell auftretende unterschiedliche

Reaktionen 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. Atenolol 25 - 1 A Pharma enthält Lactose und Natrium Dieses Arzneimittel enthält Lactose. Bitte neh-

sprache mit Ihrem Arzt ein, wenn Ihnen bekannt ist, dass Sie unter einer Unverträglichkeit gegenüber bestimmten Zuckern leiden.

Dieses Arzneimittel enthält weniger als 1 mmol

Fortsetzung auf der Rückseite >>

men Sie Atenolol 25 - 1 A Pharma erst nach Rück-







beeinflusst werden: Blutzuckersenkende Arzneimittel zum Einnehmen, Insulin: Deren blutzuckersenkende Wirkung wird durch Atenolol 25 1 A Pharma verstärkt. Warnzeichen eines niedrigen Blutzuckerspiegels, insbesondere

schnelle Herzfrequenz und Zittern, sind ver-

schleiert oder abgemildert. Lassen Sie Ihren Blutzuckerspiegel regelmäßig kontrollieren. Arzneimittel zur Muskelerschlaffung bei Operationen (z. B. Suxamethoniumhalogenid, Tubocurarin): Verstärkung und Verlängerung der muskelerschlaffenden Wir-

kung. Wenn bei Ihnen eine Operation geplant ist, informieren Sie den Narkosearzt darüber, dass Sie Atenolol 25 - 1 A Pharma einnehmen. Die gleichzeitige Anwendung von Baclofen kann die blutdrucksenkende Wirkung Atenolol 25 - 1 A Pharma wird wie folgt beeinflusst

Verstärkung der Wirkung bis hin zum erhöhten Nebenwirkungsrisiko:

Arzneimittel gegen erhöhten Blutdruck,

- harntreibende Arzneimittel, gefäßerweiternde Arzneimittel, bestimmte Arzneimittel gegen Depressionen (trizyklische Antidepressiva), Schlaf- und Beruhigungsmittel (Barbiturate und Phenothiazine): Verstärkung der blutdrucksenkenden Wirkung Arzneimittel gegen Herzrhythmusstörun-
- gen (Calciumantagonisten vom Verapamil- oder Diltiazemtyp): Verstärkung der herzschwächenden Wirkung, Blutdruckabfall, langsame Herzfrequenz oder andere Herzrhythmusstörungen und Herzversagen. Arzneimittel gegen Herzrhythmusstörungen
- (z. B. Disopyramid, Amiodaron): Die Wirkung auf die Überleitungszeit zwischen Herzvorhof und Herzkammer kann verstärkt und die Schlagstärke des Herzens kann vermindert werden. Bestimmte Arzneimittel, die den Blutdruck durch Erweiterung der Blutgefäße senken
- (Calciumantagonisten vom Nifedipintyp): Verstärkung der blutdrucksenkenden Wirkung. Wenn Sie an einer verborgenen Herzleistungsschwäche leiden, kann sich in sehr seltenen Fällen eine Herzleistungsschwäche bei Ihnen ausbilden. Betäubungsmittel: Der Blutdruckabfall und die herzschwächende Wirkung werden verstärkt. Wenn bei Ihnen eine Operation geplant
- ist, informieren Sie den Narkosearzt darüber, dass Sie Atenolol 25 - 1 A Pharma einnehmen. Abschwächung der Wirkung: Blutdrucksteigernde Arzneimittel, die Ihnen vom Arzt in Notfällen per Injektion verab-

reicht werden (Norepinephrin, Epinephrin)

Arzneimittel gegen Herzleistungsschwäche

(z. B. Digitalis) und bestimmte Arzneimittel

gegen hohen Blutdruck (z. B. Reserpin, Al-

pha-Methyldopa, Guanfacin, Clonidin): lang-

Entzündungshemmende Arzneimittel (Indometacin, Ibuprofen)

Sonstige mögliche Wechselwirkungen:

same Herzfrequenz, Verzögerung der Erregungsleitung am Herzen. Wenn Sie Clonidin und Atenolol 25 - 1 A Pharma gleichzeitig einnehmen und Clonidin abrupt absetzen, kann Ihr Blutdruck plötzlich sehr stark ansteigen. Sie dürfen Clonidin erst absetzen, wenn Sie einige Tage zuvor die Einnahme von Atenolol 25 -1 A Pharma beendet haben. Anschließend können Sie Clonidin stufenweise absetzen (fragen Sie bitte Ihren Arzt). Sie dürfen die Behandlung mit Atenolol 25 - 1 A Pharma erst mehrere Tage nach dem Absetzen von Clonidin beginnen. Schwangerschaft und Stillzeit

Atenolol 25 - 1 A Pharma darf in der Schwangerschaft nur unter strenger Abwägung des Nutzen-Risiko-Verhältnisses eingenommen werden. Nehmen Sie deshalb Atenolol 25 -1 A Pharma während der Schwangerschaft nur

auf ausdrückliche Anweisung Ihres Arztes ein.

Es liegen keine Erfahrungen über eine Einnah-

me von Atenolol 25 - 1 A Pharma im ersten

Schwangerschaftsdrittel vor, eine mögliche

Schädigung des Ungeborenen kann nicht ausgeschlossen werden. Atenolol 25 - 1 A Pharma wurde unter enger ärztlicher Überwachung von schwangeren Patientinnen, die gegen überhöhten Blutdruck behandelt wurden, im dritten Schwangerschaftsdrittel eingenommen. Es wurde in diesem Zusammenhang über das Auftreten einer Wachstumshemmung bei Ungeborenen berichtet. Wenn Sie Atenolol 25 -1 A Pharma in der Nähe des Geburtstermins einnehmen, kann das Neugeborene Schädigungen erleiden. Während der Stillzeit ist eine besonders sorgfältige ärztliche Überwachung des Säuglings erforderlich. Obwohl die mit der Milch aufgenommene Wirkstoffmenge wahrscheinlich keine Gefahr für das Kind darstellt, sollte Ihr Arzt die Herzfunktion des Säuglings überwachen. Wenn Sie zur Zeit der Geburt oder in der Stillzeit Atenolol 25 - 1 A Pharma einnehmen, kann bei Ihrem neugeborenen Kind ein erhöhtes Risiko für einen niedrigen Blutzuckerspiegel und einen



Wie ist Atenolol 25 - 1 A Pharma 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.

Die empfohlene Dosis beträgt:

Funktionelle Herz-Kreislauf-Beschwerden (hyperkinetisches Herzsyndrom, hypertone Regulationsstörungen)

1-mal täglich 1 Filmtablette Atenolol 25 -1 A Pharma (entsprechend 25 mg Atenolol).

Bei behandlungsbedürftigem Abfall der Herzfrequenz und/ oder des Blutdruckes oder anderen Komplikationen ist Atenolol 25 - 1 A Pharma sofort abzusetzen.

Bei Patienten mit eingeschränkter Nierenfunktion ist die Atenolol-Dosis der renalen Clearance anzupassen: bei Reduktion der Kreatinin-Clearance auf Werte von 10-30 ml/min (Serumkreatinin > 1,2 < 5 mg/dl) ist eine Dosisreduktion auf die Hälfte, bei Werten < 10 ml/min (Serumkreatinin > 5 mg/dl) auf ein Viertel der Standarddosis zu empfehlen.

Art der Anwendung

Die Filmtabletten sind unzerkaut mit ausreichend Flüssigkeit vor den Mahlzeiten einzunehmen (vorzugsweise mit einem Glas Trinkwasser [200 ml]).

Die Bruchkerbe dient nur zum Teilen der Tablette, um das Schlucken zu erleichtern und nicht zum Teilen in gleiche Dosen.

Dauer der Anwendung

Über die Dauer der Anwendung entscheidet der behandelnde Arzt.

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, wenn Sie den Eindruck haben, dass die Wirkung von Atenolol 25 - 1 A Pharma zu stark oder zu schwach ist.

Wenn Sie eine größere Menge Atenolol 25 - 1 A Pharma eingenommen haben, als Sie sollten In Abhängigkeit vom Ausmaß der Überdosie-

rung sind folgende Symptome möglich: langsame Herzfrequenz bis zum Herzstillstand, schwerer Blutdruckabfall, Bewusstseinsstörungen, Erbrechen, Atembeschwerden, Verkrampfung der Atemwege, Herzleistungsschwäche und Schock, Krampfanfälle.

Wenn Sie den Verdacht einer Überdosierung haben, wenden Sie sich bitte sofort an den nächsten Arzt.

Wenn Sie die Einnahme von Atenolol 25 - 1 A Pharma vergessen haben Nehmen Sie nicht die doppelte Menge ein,

wenn Sie die vorherige Einnahme vergessen Wenn Sie die Einnahme von Atenolol

25 - 1 A Pharma abbrechen Die Dauer der Behandlung mit Atenolol 25 -1 A Pharma bestimmt Ihr Arzt. Wenn Sie die

Behandlung mit Atenolol 25 - 1 A Pharma nach längerer Zeit unterbrechen oder absetzen wollen, sollte dies langsam und mit einer allmählichen Dosisverringerung erfolgen. Ein abruptes Absetzen kann zu einem Herzinfarkt oder zu einer Minderdurchblutung des Herzmuskels mit Verschlimmerung von Herz- bzw. Brustschmerzen (Angina pectoris) oder zu einer Verschlimmerung eines erhöhten Blutdrucks führen. Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung die-

Ihren Arzt oder Apotheker.

Welche Nebenwirkungen sind

ses Arzneimittels haben, wenden Sie sich an

möglich? Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arzneimittel Nebenwirkungen haben, die aber nicht

Häufig (kann bis zu 1 von 10 Behandelten betreffen) langsame Herzfrequenz

Kältegefühl an den Armen und Beinen Schwindelgefühl oder Schwitzen; insbesondere zu Beginn der Behandlung kann es zu

zentralnervösen Störungen kommen Müdiakeit

ten betreffen)

bei jedem auftreten müssen.

Vorübergehende Magen-Darm-Beschwerden (Übelkeit, Erbrechen, Verstopfung, Durchfall)

verstärkte Traumaktivität oder Schlafstörungen

Gelegentlich (kann bis zu 1 von 100 Behandel-

- erhöhte Leberwerte (Transaminasen) im Blut Bindehautentzündung Muskelschwäche oder Muskelkrämpfe
- Eine unerkannte Zuckerkrankheit kann erkennbar werden, oder eine bestehende Zuckerkrankheit kann sich verschlechtern.
- Selten (kann bis zu 1 von 1.000 Behandelten betreffen) Verstärkung einer Herzleistungsschwäche, Erregungsüberleitungsstörungen, niedriger

Blutdruck, besonders beim Übergang vom Liegen zum Stehen, oder Ohnmachtsanfall Verstärkung der Beschwerden bei Patienten

- mit Durchblutungsstörungen in den außen liegenden Körperbereichen (einschließlich Patienten mit Claudicatio intermittens) oder mit Verkrampfung der Fingerschlagadern (Raynaud-Syndrom)
- Halluzinationen, psychische Störungen Verwirrtheit, Benommenheit Kribbeln oder Taubheitsgefühl Kopfschmerzen depressive Verstimmungen Albträume
- Mundtrockenheit Leberschäden einschließlich eines Gallestaus in der Leber
- kleinfleckige Einblutungen in Haut und Schleimhäuten

Haarausfall

- eine verringerte Anzahl der Blutplättchen allergische Hautreaktionen (Rötung, Juckreiz, Ausschlag)
- schlechterung der Anzeichen dieser Erkrankung oder schuppenflechteähnlicher Ausschlag (Stoffklasseneffekt).

Auslösen einer Schuppenflechte,

- Störungen des Sexualtriebes und der Potenz, Impotenz Atemnot bei Patienten mit einer Neigung zur
- gen), da der Atemwegswiderstand erhöht werden kann. Sehstörungen oder verminderter Tränenfluss

(Letzteres ist beim Tragen von Kontaktlinsen

zu beachten), trockene Augen

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

- Verstärkung der Anfälle bei Herz- bzw. Brustschmerz (Angina pectoris)
- Verstärkung von allergischen Reaktionen, die nicht auf die üblichen Dosen des Gegenmit-

deutung noch nicht geklärt

tels Epinephrin ansprechen Anstieg bestimmter Laborwerte (ANA), Be-

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

- Lupus-ähnliches Syndrom (eine Erkrankung, bei der das Immunsystem Abwehrstoffe bildet, die hauptsächlich die Haut und die Gelenke angreifen) Überempfindlichkeitsreaktionen, einschließ-
- lich Schwellungen des Gesichts, der Lippen oder des Rachens, die das Schlucken oder Atmen erschweren (Angioödem), und Nesselsucht (Urtikaria)

Besondere Hinweise

Da bei Patienten mit schweren Nierenfunktionsstörungen während der Behandlung mit anderen Arzneimitteln der Stoffklasse von Atenolol 25 -1 A Pharma in sehr seltenen Fällen eine Verschlechterung der Nierenfunktion beobachtet wurde, sollten Sie während der Einnahme von Atenolol 25 - 1 A Pharma regelmäßig Ihre Nierenfunktion überprüfen lassen. Da unter der Behandlung mit anderen Arzneimit-

teln der Stoffklasse von Atenolol 25 - 1 A Pharma

schwere Leberschäden auftreten können, sollten

Sie während der Behandlung mit Atenolol 25 -1 A Pharma in regelmäßigen Abständen Ihre Leberwerte überprüfen lassen. Nach längerem strengem Fasten oder schwerer körperlicher Belastung kann es bei gleichzeitiger Behandlung mit Atenolol 25 - 1 A Pharma zu Zuständen mit erniedrigtem Blutzuckerspiegel kommen. Warnzeichen eines erniedrigten

Blutzuckerspiegels (insbesondere schnelle Herzfrequenz und Zittern) können verschleiert Unter der Behandlung mit Atenolol 25 - 1 A Pharma kann es zu Störungen im Fettstoffwechsel kommen. Bei meist normalem Gesamtblutfettspiegel kann sich die Verteilung der einzelnen Blutfettarten ungünstig verändern.

Bei Patienten mit Schilddrüsenüberfunktion können unter der Behandlung mit Atenolol 25 -1 A Pharma die Anzeichen einer Krise (z. B. schnelle Herzfrequenz und Zittern) verschleiert werden.

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 Medizinpro-

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.

Wie ist Atenolol 25 - 1 A Pharma

aufzubewahren? Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Sie dürfen das Arzneimittel nach dem auf dem Umkarton und der Blisterpackung nach "ver-

wendbar bis" oder "verw. bis" angegebenen Verfallsdatum nicht mehr verwenden. Das Verfallsdatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats. Aufbewahrungsbedingungen Für dieses Arzneimittel sind keine besonderen

Lagerungsbedingungen erforderlich.

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 Umwelt bei. Weitere Informationen finden Sie unter ww.bfarm.de/arzneimittelentsorauna. Inhalt der Packung und wei-

Was Atenolol 25 - 1 A Pharma enthält Der Wirkstoff ist Atenolol. Jede Filmtablette enthält 25 mg Atenolol.

tere Informationen

• Die sonstigen Bestandteile sind:

Maisstärke, Carboxymethylstärke-Natrium (Typ A) (Ph.Eur.), Natriumdodecylsulfat, Magnesi-

gnesiumcarbonat, Hyprolose, Lactose-Monohydrat, Hypromellose, Macrogol 4000, Titandioxid. Wie Atenolol 25 - 1 A Pharma aussieht und Inhalt der Packung Weiße, runde Filmtablette mit einer einseitigen, breiten Bruchkerbe.

umstearat (Ph.Eur.), schweres basisches Ma-

Die Filmtabletten sind in Aluminium/PP-Blisterpackungen oder Aluminium/PVC/PVDC-Blis-

terpackungen und in einem Umkarton verpackt. Packungen mit 30, 50, 60 und 100 Filmtabletten

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr gebracht.

Pharmazeutischer Unternehmer 1 A Pharma GmbH Industriestraße 18

83607 Holzkirchen Telefon: (08024) 908-3030 Hersteller

Otto-von-Guericke-Allee 1 39179 Barleben

Salutas Pharma GmbH

überarbeitet im Februar 2022.

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt

Verkrampfung der Atemwege (insbesondere bei Erkrankungen, die die Atemwege einen-

Bitte bewahren Sie das Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf! 1 A Pharma GmbH wünscht gute Besserung!