Metoprolol 50 - 1 A Pharma® 50 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 Neben-
- wirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Siehe Abschnitt 4.

- Was sollten Sie vor der Einnahme von Metoprolol 50 1 A Pharma beachten? Wie ist Metoprolol 50 1 A Pharma einzunehmen?
- Was in dieser Packungsbeilage steht

 1. Was ist Metoprolol 50 1 A Pharma und wofür wird es angewendet?
- Welche Nebenwirkungen sind möglich?
 Wie ist Metoprolol 50 1 A Pharma aufzubewahren?
- Inhalt der Packung und weitere Informationen
- Was ist Metoprolol 50 -

1 A Pharma und wofür wird es angewendet? Metoprolol 50 - 1 A Pharma ist ein Beta-Rezeptoren-Blo-

Anwendungsgebiete
Metoprolol 50 - 1 A Pharma wird angewendet:

bei Bluthochdruck (arterielle Hypertonie)

bei Erkrankungen der Herzkranzgefäße (koronare Herzkranzberätker)

bei Albeit Statentier (koronare Herzkranzberät

- krankheit) bei funktionellen Herzbeschwerden (hyperkinetisches
- Herzsyndrom) bei Herzrhythmusstörungen mit erhöhter Schlagzahl (ta-
- chykarde Herzrhythmusstörungen) zur Akutbehandlung des Herzinfarktes und Langzeitbehandlung nach Herzinfarkt (Reinfarktprophylaxe)
- zur vorbeugenden Behandlung der Migräne (Migräne-
- prophylaxe)

Was sollten Sie vor der Einnahme von Metoprolol 50 -1 A Pharma beachten?

Metoprolol 50 - 1 A Pharma darf nicht eingenommen werden wenn Sie allergisch gegen Metoprolol, andere Beta-Re-zeptoren-Blocker oder einen der in Abschnitt 6 genann-

- ten 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 Brust-schmerz 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 kleiner als 90 mmHg)
- bei Übersäuerung des Blutes (Azidose) bei Neigung zu Bronchialverkrampfung (bronchiale Hyperreagibilität, z. B. bei Asthma bronchiale) bei schweren Durchblutungsstörungen in den Armen oder

- Beinen (periphere Durchblutungsstörungen) bei einem unbehandelten, hormonproduzierenden Tu-
- mor 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 Metoprolol 50 -1 A Pharma nicht anwenden, wenn Sie einen Puls von weniger als 45-50 Herzschlägen pro

Minute 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 (Herzinsuf-
- fizienz) leiden.
- Während der Behandlung mit Metoprolol 50 1 A Pharma dürfen Sie keine Kalzium-Antagonisten vom Verapamil- und

Diltiazem-Typ oder andere Arzneimittel gegen Herzrhythmusstörungen (Antiarrhythmika wie Disopyramid) intravenös erhalten (Ausnahme Intensivmedizin). **Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen** Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, bevor Sie

Metoprolol 50 - 1 A Pharma einnehmen, wenn einer der folgenden Zustände auf Sie zutrifft:

geringgradige Erregungsleitungsstörungen von den Vor höfen auf die Kammern (AV-Block 1. Grades)

längeres strenges Fasten und schwere körperliche Belastung (Zustände mit stark erniedrigtem Blutzucker möglich)

rmonproduzi

mor des Nebennierenmarks (Phäochromozytom; vorherige Therapie mit Alpha-Rezeptoren-Blockern erforder-

vermutetei

- eingeschränkte Leberfunktion (siehe Abschnitt 3 "Wie ist Metoprolol 50 1 A Pharma einzunehmen?") zuckerkranke Patienten (Patienten mit Diabetes mellitus) mit stark schwankenden Blutzuckerwerten (Zustände mit stark erniedrigtem Blutzucker möglich) zuckerkranke Patienten (Patienten mit Diabetes melli-
- tus), speziell wenn sie Insulin oder andere blutzuckersenkende Mittel anwenden. Es kann sein, dass Metoprolol 50 - 1 A Pharma Anzeichen einer Unterzuckerung (Hypoglykämie) wie Herzrasen unterdrückt.
- bestimmte Gefäßerkrankungen (Raynaud-Krankheit oder bestimmte Formen der peripheren Verschlusskrankheit [Claudicatio intermittens]) Neigung zu Bronchialverkrampfung
- von Adrenalin resistent sein. bekannte oder vermutete Schilddrüsenüberfunktion

Falls erforderlich sollte gleichzeitig eine alternative Behandlung eingeleitet werden Sollten Sie spontane Blutungen oder blaue Flecken (Hämatome) unter Metoprolol 50 - 1 A Pharma bemerken, informieren Sie bitte umgehend Ihren Arzt.

Ihren Arzt sollten Sie auch dann aufsuchen, wenn bei Ihnen Halluzinationen unter Metoprolol 50 - 1 A Pharma auftreten.

behandelt werden und operiert werden müssen, sollte ein kardiologisch erfahrener Arzt prüfen, ob der Beta-Rezepto-

kardiologisch erfahrener Arzt prüfen, ob der Betä-Hezepto-ren-Blocker vor der Operation abgesetzt werden muss. Das Risiko einer Narkose oder eines chirurgischen Eingriffs kann erhöht sein. Die Vorteile der Fortsetzung einer Be-handlung mit Metoprolol 50 - 1 A Pharma sollten in jedem Einzelfall gegen die Risiken des Absetzens abgewogen werden. Vor einer Narkose ist der Narkosearzt über die Be-handlung mit Metoprolol 50 - 1 A Pharma zu informieren

pro Minute kann es zu ungenügender Blutversorgung lebenswichtiger Organe kommen.

re Arzneimittel einnehmen/anwenden, kürzlich andere Arzneimittel eingenommen/angewendet haben oder beabsich-

Wirkung anderer Arzneimittel auf Metoprolol 50 -Die Wirkung von Metoprolol 50 - 1 A Pharma und anderen Arzneimitteln zur Blutdrucksenkung können sich verstärken. Patienten, die gleichzeitig andere Beta-Rezeptoren-Blocker

halten, die den Katecholamin-Spiegel senken, sollten sorgfältig überwacht werden.

Wenn Ihr Puls während der Behandlung unter 50-55 Schläge pro Minute sinkt, ist die Dosis durch den Arzt schrittwei <u>Insulin und Sulfonylharnstoffe</u> Metoprolol 50 - 1 A Pharma kann bei Diabetikern, die mit se zu reduzieren bzw. die Behandlung mit Metoprolol 50 -Insulin behandelt werden, eine verstärkte oder verlängerte Erniedrigung des Blutzuckerspiegels (Hypoglykämie) her-1 A Pharma ausschleichend zu beenden. Sollten Sie einen unregelmäßigen Herzschlag spüren, suchen Sie bitte Ihren beiführen oder auch die blutzuckersenkende Wirkung von Sulfonylharnstoffen aufheben. Daher sind regelmäßige Arzt auf. Die Behandlung mit Metoprolol 50 - 1 A Pharma sollte, speziell bei Patienten mit ischämischer Herzkrankheit, nicht plötzlich abgebrochen werden. Um eine Verschlechterung Blutzuckerkontrollen erforderlich. Ergotalkaloide einer Angina pectoris zu vermeiden, sollte die Dosis durch den Arzt schrittweise über 1-3 Wochen erniedrigt werden.

Wenn Sie dauerhaft mit einem Beta-Rezeptoren-Blocker

schrittweise in Betracht gezogen werden.

<u>Was ist bei älteren Menschen zu berücksichtigen?</u>
Vorsicht ist bei älteren Patienten geboten. Durch zu starke
Senkung des Blutdrucks oder der Anzahl der Herzschläge

Die folgenden Arzneimittel können die Wirkung von Me-

zusammen mit anderen Arzneimitteln Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andetigen andere Arzneimittel einzunehmen/anzuwenden

Hinweis: Schwere Überempfindlichkeitsreaktionen, die durch andere Mittel verursacht wurden, können während der Behandlung mit Metoprolol 50 - 1 A Pharma besonders schwerwiegend und gegenüber üblichen Dosen Monoaminoxidase (MAO)-Hemmer Überschießende Blutdrucksteigerung möglich. Deshalb sollten MAO-Hemmer nicht zusammen mit Metoprolol 50 -

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

Nandlung mit Metoprolol 50 - 1 A Pharma zu informieren. Wenn es für notwendig erachtet wird, Metoprolol 50 - 1 A Pharma vor einem chirurgischen Eingriff abzusetzen, sollte dies schrittweise erfolgen und ca. 48 Stunden vor der Narkose beendet sein.

Einnahme von Metoprolol 50 - 1 A Pharma

(auch als Augentropfen), Monoaminoxidase(MAO)-Hemmer, Sympathikus-hemmende Medikamente oder Arzneimittel er-

toprolol 50 - 1 A Pharma verstärken Kalzium-Antagonisten wie Verapamil oder Diltiazem

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

sorgfältige Überwachung angezeigt.

bestimmte Art der Angina pectoris (Prinzmetal-Angina) erhöhtes Risiko für schwere Überempfindlichkeitsreaktionen (anaphylaktische Reaktionen) schwere Überempfindlichkeitsreaktionen in der Vorgeschichte und bei Patienten unter Therapie zur Schwänalin oder andere ähnlich wirkende Substanzen, die z.B. in Hustenmitteln, Nasen- und Augentropfen enthalten sind) chung bzw. Aufhebung der allergischen Reaktionsbereit-schaft (Desensibilisierungstherapie)

Schuppenflechte (Psoriasis) in der persönlichen oder familiären Vorgeschichte

Informieren Sie Ihren Arzt, wenn Symptome wie trockene Augen, entweder allein oder gleichzeitig mit Hautausschlag, auftreten. In diesem Fall sollte ein Abbruch der Behandlung

> Es liegen weitreichende Erfahrungen zur Anwendung von Metoprolol bei Schwangeren vor.
> Die derzeitigen Erfahrungen mit Metoprolol während der ersten 3 Monate der Schwangerschaft deuten nicht auf ein Fehlbildungsrisiko hin.

Stillzeit

Gebärfähigkeit

Es gibt Hinweise darauf, dass Metoprolol die Durchblutung der Plazenta vermindert und so zu Wachstumsstörungen beim ungeborenen Kind führen kann. Eine Wachstumskontrolle Ihres ungeborenen Kindes bei langdauernder Thera-pie ist daher anzuraten. Nach Gabe anderer Beta-Rezepto-ren-Blocker wurden Fehl- und Frühgeburten, Tod des Kindes im Mutterleib und frühzeitige Wehen beobachtet.

gerschaft 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

Hinweis: Während der Behandlung mit Metoprolol 50 1 A Pharma dürfen Sie keine Kalzium-Antagonisten vom Ver-apamil- und Diltiazem-Typ oder andere Arzneimittel gegen Herzrhythmusstörungen (Antiarrhythmika wie Disopyramid) intravenös erhalten (Ausnahme Intensivmedizin). Kalzium-Antagonisten vom Nifedipin-Typ Bei gleichzeitiger Anwendung von Metoprolol 50 - 1 A Pharma 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 Disopyramid) Verstärkung der dämpfenden Wirkung von Metoprolol 50 -1 A Pharma auf den Herzschlag und die Erregungsleitung im Herzen (atrioventrikuläre Überleitung).

Andere Arzneimittel, die eine Abnahme der Herzfrequenz werursachen
Die gleichzeitige Anwendung von Betablockern mit anderen
Arzneimitteln, von denen bekannt ist, dass sie die Herzfrequenz senken, wie Sphingosin-1-Phosphat-Rezeptor-Modulatoren (z. B. Fingolimod), kann zu additiven herzfrequenzsenkenden Effekten führen.

Andere Arzneimittel, die den Blutdruck senken Die gleichzeitige Anwendung von Betablockern mit anderen Arzneimitteln, von denen bekannt ist, dass sie den Blut-

druck senken, wie z. B. Aldesleukin, kann zu einer verstärk-

Bestimmte Arzneimittel gegen Depressionen (trizyklischen

ten blutdrucksenkenden Wirkung führen.

Antidepressiva), Beruhigungsmittel (Barbiturate, Phenothiazine), Glyceroltrinitrat, harntreibende Mittel (Diuretika) oder gefäßerweiternde Mittel (Vasodilatatoren) verstärkte Blutdrucksenkung <u>Narkosemittel</u>

Verstärkung der Blutdrucksenkung und der schwächenden Wirkung auf die Herzkraft.

Hinweis: Für den Fall, dass Sie operiert werden müssen, muss Ihr Narkosearzt über die Behandlung mit Metoprolol 50 - 1 A Pharma informiert werden.

Der Wirkstoff von Metoprolol 50 - 1 A Pharma (Metoprolol-

tartrat) wird im Körper durch ein bestimmtes Leberenzym (Cytochrom P450 2D6) abgebaut. Deshalb ist besondere Vorsicht geboten, wenn gleichzeitig mit Metoprolol 50 -1 A Pharma Arzneimittel angewendet werden, die dieses Enzym hemmen und damit die Wirkung von Metoprolol 50 -1 A Pharma verstärken können. Hierzu gehören beispielsweise:
Arzneimittel gegen Depressionen wie Fluoxetin, Paroxetin oder Bupropion

Action of This Paragraphy (Control of This Paragraphy)

Action (Control of This Paragraphy)

Hierzu gehören beispielsweise:

Arzneimittel gegen Depressionen wie Fluoxetin, Paragraphy

Action (Control of This Paragraphy)

- Arzneimittel gegen psychische Erkrankungen wie Thio-
- Arzneimittel gegen Herzrhythmusstörungen wie Chinidin oder Propafenon Arzneimittel gegen Virusinfektionen wie Ritonavir
- Arzneimittel gegen Allergien (Antihistaminika) wie Diphenhydramin

Arzneimittel gegen Malaria wie Hydroxychloroquin oder

- Arzneimittel gegen Pilzerkrankungen wie Terbinafin Arzneimittel gegen Magengeschwüre wie Cimetidin
- Die folgenden Arzneimittel können die Wirkung von Metoprolol 50 1 A Pharma 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 Metoprolol 50 - 1 A Pharma möglich Wirkung von Metoprolol 50 - 1 A Pharma auf andere Arzneimittel

Wenn Sie bereits Metoprolol 50 - 1 A Pharma erhalten, kann es zur Verstärkung einer plötzlichen Blutdrucksenkung bei Lagewechsel (z. B. vom Liegen zum Stehen) nach der ers-

en Gabe von Prazosin kommen. Deshalb ist bei erstmalige

Prazosin

gemeinsamer Gabe von Metoprolol 50 - 1 A Pharma und Prazosin besondere Vorsicht geboten. Digitalis, Reserpin, Alpha-Methyldopa, Guanfacin oder Cloverstärktes 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 Metoprolol 50 - 1 A Pharma beendet wurde. Anschließend kann Clonidin stufenweise abgesetzt werden. Medikamente, die im Rahmen einer Narkose zur Muskelentspannung eingesetzt werden (periphere Muskelrelaxan-

zien wie z. B. Suxamethonium, Tubocurarin) Metoprolol 50 - 1 A Pharma kann die Wirkung dieser Arzneimittel verstärken Sympathikus aktivierende Substanzen (Noradrenalin, Adre-

beträchtlicher Blutdruckanstieg möglich
Hinweis: Während der Therapie mit Metoprolol 50 1 A Pharma kann es bei der Behandlung allergischer Reaktionen zu einer verminderten Wirkung von Adrenalin kom-

Metoprolol 50 - 1 A Pharma kann bei gleichzeitiger Gabe mit Ergotalkaloiden (Medikamentenklasse, die zur Prävention und Therapie von Migräne eingesetzt wird) deren gefäßverengende Wirkung verstärken.

Dipyridamol Metoprolol 50 - 1 A Pharma sollte wie alle anderen Beta-blocker nur mit Vorsicht und unter Überwachung der Herz-

ren Wirksamkeit verstärken.

1 A Pharma angewendet werden.

frequenz gleichzeitig mit Dipyridamol (einem Mittel zur Vermeidung von Blutgerinnseln) eingesetzt werden. Weitere mögliche Wechselwirkungen Metoprolol 50 - 1 A Pharma kann die Ausscheidung anderer Medikamente (z. B. Lidocain) vermindern und damit de-

Beachten Sie bitte, dass diese Angaben auch für vor Kurzem angewandte Arzneimittel gelten können.

Einnahme von Metoprolol 50 - 1 A Pharma zu**sammen mit Nahrungsmitteln und Getränken** Durch den gleichzeitigen Genuss von Alkohol kann sich die

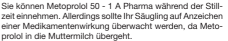
Wirkung von Metoprolol 50 - 1 A Pharma und des Alkohols verändern.

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

Schwangerschaft, Stillzeit und Zeugungs-/

Sie können Metoprolol 50 - 1 A Pharma während der Schwangerschaft einnehmen, wenn Ihr behandelnder Arzt dies für eindeutig erforderlich hält. In diesem Fall sollte die geringstmögliche Dosis angewendet werden.

Neugeborene von Frauen, die während der späten Schwan-



Fortsetzung auf der Rückseite >>





Die durch die Muttermilch aufgenommene Menge an Metoprolol 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 Metoprolol 50 - 1 A Pharma am Menschen vor.

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 Älkohol.

Auswirkungen bei Fehlgebrauch zu Dopingzwecken Die Anwendung des Arzneimittels Metoprolol 50 - 1 A Phar-

ma kann bei Dopingkontrollen zu positiven Ergebnissen

Eine missbräuchliche Anwendung des Arzneimittels Meto-prolol 50 - 1 A Pharma zu Dopingzwecken kann zu einer Gefährdung Ihrer Gesundheit führen.

Metoprolol 50 - 1 A Pharma enthält Lactose Bitte nehmen Sie Metoprolol 50 - 1 A Pharma daher erst nach Rücksprache mit Ihrem Arzt ein, wenn Ihnen bekannt ist, dass Sie unter einer Unverträglichkeit gegenüber bestimmten Zuckern leiden.

1 A Pharma einzunehmen?

Wie ist Metoprolol 50 -

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 Be-handlungserfolg - festgelegt werden und darf ohne Anweisung des Arztes nicht geändert werden.

Bluthochdruck (arterielle Hypertonie)
Nehmen Sie 1-2-mal täglich 1 Tablette bzw. 1-mal täglich 1-2 Tabletten Metoprolol 50 - 1 A Pharma (entsprechend 50-100 mg Metoprololtartrat täglich). Falls erforderlich, kann die Tagesdosis auf 2-mal 2 Tabletten Metoprolol 50 - 1 A Pharma (entsprechend 200 mg Meto-

proloitartrat täglich) erhöht werden. Erkrankung der Herzkranzgefäße (koronare Herzkrank-

Nehmen Sie 1-2-mal täglich 1 Tablette bzw. 1-mal täglich 1-2 Tabletten Metoprolol 50 - 1 A Pharma (entsprechend 50-100 mg Metoprololtartrat täglich).
Falls erforderlich, kann die Tagesdosis unter Kontrolle des Blutdrucks auf 2-mal 2 Tabletten Metoprolol 50 - 1 A Phar-

ma (entsprechend 200 mg Metoprololtartrat täglich) erhöht werden. Funktionelle Herzbeschwerden (hyperkinetisches Herz-

syndrom)
Nehmen Sie 1-2-mal täglich 1 Tablette bzw. 1-mal täglich
1-2 Tabletten Metoprolol 50 - 1 A Pharma (entsprechend
50-100 mg Metoprololtartrat täglich).
Falls erforderlich, kann die Tagesdosis unter Kontrolle des
Blutdrucks auf 2-mal 2 Tabletten Metoprolol 50 - 1 A Pharma (entsprechend 200 mg Metoprololtartrat täglich) erhöht
werden

Herzrhythmusstörungen mit erhöhter Schlagzahl (ta-chykarde Herzrhythmusstörungen) Nehmen Sie 1-2-mal täglich 2 Tabletten Metoprolol 50 -1 A Pharma (entsprechend 100-200 mg Metoprololtartrat).

Akutbehandlung des Herzinfarktes und Langzeitpro-

hylaxe nach Herzinfarkt (Reinfarktprophylaxe) Metoprolol 50 - 1 A Pharma sollte nur bei hämodynamisch stabilen Patienten (systolischer Blutdruck ≥ 100 mmHg, Herzfrequenz ≥ 60 Schläge/min, keine Herzinsuffizienzsymptoma-

tik), eingesetzt werden, für die keine Gegenanzeigen für eine Behandlung mit Beta-Rezeptoren-Blockern bestehen.

Bei akutem Herzinfarkt erfolgt die Behandlung möglichst umgehend nach Krankenhauseinweisung unter kontinuier-licher EKG- und Blutdruckkontrolle. Die Behandlung wird mit 5 mg Metoprololtartrat i.v. begonnen. Je nach Verträg-lichkeit 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 1 Tablette Metoprolol 50 - 1 A Pharma (entsprechend 50 mg Metoprololtartrat). In den

ratherma (entsprechend of the Month of the M (entsprechend 25 mg Metoprololtartrat) begonnen werden.

Erhaltungsdosis Anschließend an die Akuttherapie werden 2-mal täglich 2 Tabletten Metoprolol 50 - 1 A Pharma (entsprechend 200 mg Metoprololtartrat) gegeben.

Bei behandlungsbedürftigem Abfall von Herzfrequenz und/

oder Blutdruck oder anderen Komplikationen ist Metoprolol 50 - 1 A Pharma sofort abzusetzen. Ältere Patienten Für ältere Patienten ist keine Dosisanpassung erforderlich.

Anwendung bei Kindern und JugendlichenDie Einnahme von Metoprolol 50 - 1 A Pharma wird für Kin-

der nicht empfohlen. Vorbeugende Behandlung der Migräne (Migränepro-

Nehmen Sie 1-2-mal täglich 2 Tabletten Metoprolol 50 - 1 A Pharma (entsprechend 100-200 mg Metoprololtartrat).

Eingeschränkte Leberfunktion Bei stark eingeschränkter Leberfunktion ist die Elimination von Metoprolol 50 - 1 A Pharma vermindert, sodass unter

Umständen eine Dosisreduktion erforderlich ist.

Eingeschränkte Nierenfunktion

Bei Patienten mit eingeschränkter Nierenfunktion ist keine Dosisanpassung erforderlich.

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

Dauer der Anwendung

gehen entscheiden kann.

Sie sollten bei Einmalgabe morgens bzw. bei 2-maliger Gabe morgens und abends eingenommen werden.

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 Metoprolol 50 -

Wenn Sie eine größere Menge Metoprolol 50 - 1 A Pharma eingenommen haben als

1 A Pharma zu stark oder zu schwach ist.

Sie sollten Verständigen Sie bei Verdacht auf eine Überdosierung so-fort einen Arzt/Notarzt, damit dieser über das weitere Vor-

In Abhängigkeit vom Ausmaß der Überdosierung kann es zu starkem Blutdruckabfall (Hypotonie), verminderter Herzschlagfolge (Bradykardie) bis hin zum Herzstillstand, Herzmuskelschwäche (Herzinsuffizienz) und kardiogenem Schock kommen. Zusätzlich können Atembeschwerden, Bronchospasmen, Erbrechen, Bewusstseinsstörungen, gelegentlich auch generalicierte Krampfanfälle auftreten legentlich auch generalisierte Krampfanfälle auftreten. Bei Überdosierung oder bedrohlichem Abfall der Herzfre-

quenz und/oder des Blutdrucks muss die Behandlung mit Metoprolol 50 - 1 A Pharma abgebrochen werden. Wenn Sie die Einnahme von Metoprolol 50 -

1 A Pharma vergessen haben Sollten Sie die Einnahme von Metoprolol 50 - 1 A Pharma

einmal vergessen haben, nehmen Sie die ausgelassene Ta-blette unmittelbar dann ein, wenn Sie es bemerken. Sollte der Zeitpunkt der nächsten Gabe allerdings nah sein, neh-men Sie nicht die doppelte Dosis ein, sondern setzen Sie die Behandlung mit der verordneten Dosis fort. Wenn Sie die Einnahme von Metoprolol 50 -1 A Pharma abbrechen

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 Blut-

hochdrucks führen Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung dieses Arzneimittels haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apothe-

Welche Nebenwirkungen

Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arzneimittel Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müs-

Bei der Bewertung von Nebenwirkungen werden folgende Häufigkeitsangaben zugrunde gelegt:

sind möglich?

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 Gelegentlich: betreffen

kann bis zu 1 von 1.000 Behandelten betreffen Sehr selten: kann bis zu 1 von 10.000 Behandel-

ten betreffen

Nicht bekannt: Häufigkeit auf Grundlage der verfüg-Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überbaren Daten nicht abschätzbar arbeitet im Februar 2020.

Erkrankungen des Blutes und des Lymphsystems Sehr selten: Spontanblutungen oder blaue Flecken (Hämatome) als Zeichen einer Verminderung der Blutplättchen (Thrombozytoperie), Verminderung der weißen Blutkörperchen (Leukopenie)

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

Psychiatrische Erkrankungen

Gelegentlich: Depression, Verwirrtheitszustände, Albträume oder verstärkte Traumaktivität, Halluzinationen Sehr selten: Persönlichkeitsveränderungen (z. B. Gefühlsschwankungen, kurz dauernder Gedächtnisverlust)

Erkrankungen des Nervensystems

Häufig: Müdigkeit, Schläfrigkeit, Schwindelgefühl, Kopf-schmerzen, Erschöpfungszustände Gelegentlich: Missempfindungen (Parästhesien), Benom-

menheit, Schlafstörungen
Selten: getrübter Bewusstseinszustand

Augenerkrankungen

Seiten: Bindehautentzündung (Konjunktivitis), verminderter Tränenfluss (dies ist beim Tragen von Kontaktlinsen zu be-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
Herzvorhöfen zu den Herzkammern (atrioventrikuläre Über-

Herzvorhofen zu den Herzkammern (atrioventrikulare über-leitungsstörungen), Herzmuskelschwäche (Herzinsuffizi-enz) mit Flüssigkeitsansammlungen in den Armen und Bei-nen (periphere Ödeme) und/oder Atemnot bei Belastung (Belastungsdyspnoe) Sehr selten: Schmerzen in der Herzgegend, Verstärkung der Anfälle bei Patienten mit Angina pectoris, kardiogener Schock Schock

Gefäßerkrankungen

Geräberkrankungen 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) tio intermittens) Sehr selten: Gangrän (bei Patienten mit vorbestehenden schweren peripheren Durchblutungsstörungen)

Erkrankungen der Atemwege, des Brustraums und Me-

Häufig: Atemnot bei Belastung Selten: Verkrampfungen der Atemwege (Bronchospasmus und Atemnot, auch bei Patienten ohne obstruktive Atem-

wegserkrankungen 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 Gallenerkrankungen Sehr 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]), Hautdystrophie oder psoriasiforme Dermatitis Sehr selten: Haarausfall, Auslösung oder Verschlechterung der Symptome einer Schuppenflechte (Psoriasis)

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

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

Erkrankungen der Geschlechtsorgane und der Brust-

Sehr selten: Potenzstörungen und Störungen des Lustemp-

findens (Libidostörungen), induratio penis plastica (Peyro-nie'sche Erkrankung; der Zusammenhang mit Metoprolol wurde nicht eindeutig nachgewiesen) Allgemeine Erkrankungen und Beschwerden am Verabreichungsort Häufig: Ermüdung

Sehr selten: Gewichtszunahme, Veränderung der Leber-funktionswerte (z. B. Transaminasen erhöht)

Besondere Hinweise zu Störungen im Fettstoffwechsel kommen. Bei meist nor-

malem Gesamtcholesterin wurde eine Verminderung des HDL-Cholesterins und eine Erhöhung der Triglyzeride im Blut beobachtet.

Metoprolol 50 - 1 A Pharma kann die Symptome einer schweren Schilddrüsenüberfunktion (Thyreotoxikose) mas-

Beta-Rezeptoren-Blocker können die Empfindlichkeit gegenüber Allergenen und die Schwere anaphylaktischer Reaktionen, d. h. akuter allergischer Allgemeinreaktionen, rehöhen. Bei Patienten mit schweren Überempfindlich-keitsreaktionen in der Vorgeschichte und bei Patienten unter Therapie zur Schwächung bzw. Aufhebung der all-ergischen Reaktionsbereitschaft (Desensibilisierungsthe-

rapie) 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

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.

Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte

1 A Pharma aufzubewahren? Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf dem Umkarton

Wie ist Metoprolol 50 -

und dem Blister nach "verwendbar bis" angegebenen Verfallsdatum nicht mehr verwenden. Das Verfallsdatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats. Aufbewahrungsbedingungen Nicht über 30 °C lagern.

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 www.bfarm.de/arzneimittelentsorgung.

Inhalt der Packung und weitere Informationen Was Metoprolol 50 - 1 A Pharma enthält Der Wirkstoff ist: Metoprololtartrat (Ph.Eur.)

Die sonstigen Bestandteile sind: Calciumhydrogenphosphat, mikrokristalline Cellulose, Crospovidon, Hyprolose, Lactose-Monohydrat, Magnesiumstearat (Ph.Eur.), Mais-stärke, hochdisperses Siliciumdioxid

1 Tablette enthält 50 mg Metoprololtartrat (Ph.Eur.).

Wie Metoprolol 50 - 1 A Pharma aussieht und Inhalt der Packung weiße, runde Tablette mit einseitiger Bruchkerbe

Packungen mit 30, 50, 60, 70, 80, 90 und 100 Tabletten Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in

1 A Pharma GmbH Keltenring 1 + 3 82041 Oberhaching Telefon: (089) 6138825-0

Pharmazeutischer Unternehmer

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

39179 Barleben