

Wortlaut der für die Packungsbeilage vorgesehenen Angaben

GEBRAUCHSINFORMATION: Information für Anwender

EREMFAT® 150 mg, Filmtabletten

Wirkstoff: Rifampicin

Zur Anwendung bei Erwachsenen, Jugendlichen und Kindern

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 m\u00f6chten Sie diese sp\u00e4ter 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 EREMFAT® 150 mg und wofür wird es angewendet?
- 2. Was sollten Sie vor der Einnahme von EREMFAT® 150 mg beachten?
- 3. Wie ist EREMFAT® 150 mg einzunehmen?
- 4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
- 5. Wie ist EREMFAT® 150 mg aufzubewahren?
- 6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

1. Was ist EREMFAT® 150 mg und wofür wird es angewendet?

EREMFAT® 150 mg ist ein Tuberkulosemittel aus der Gruppe der Ansamycin-Antibiotika.

Anwendungsgebiet

EREMFAT® 150 mg wird angewendet:

 zur Behandlung aller Formen der Tuberkulose mit Erregerempfindlichkeit gegen Rifampicin, immer in Kombination mit weiteren gegen die Tuberkuloseerreger wirksamen Arzneimitteln,

zur Behandlung von in der Lunge liegenden (pulmonale), außerhalb der Lunge liegenden (extrapulmonale) sowie verstreut liegenden (disseminierte) Infektionen durch so genannte nichttu-

berkulöse Mykobakterien (MOTT entspr. mycobacteria other than tuberculosis), immer in Kombination mit weiteren antimykobakteriell wirksamen Arzneimitteln,

- zur Kombinationsbehandlung der Lepra,
- zur Vorbeugung einer Hirnhautentzündung, welche durch so genannte Meningokokken hervorgerufen wird (Prophylaxe der Meningokokken–Meningitis).

Die allgemein anerkannten Richtlinien zum angemessenen Gebrauch von antimikrobiellen und speziell antimykobakteriellen Wirkstoffen bei der Behandlung mykobakterieller Infektionen sind zu beachten.

2. Was sollten Sie vor der Einnahme von EREMFAT® 150 mg beachten?

EREMFAT® 150 mg darf nicht eingenommen werden,

- wenn Sie allergisch gegen Rifampicin, gegen andere Rifamycine (mit Rifampicin verwandte Wirkstoffe) oder einen der in Abschnitt 6. genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind.
- bei schweren Leberfunktionsstörungen (Child Pugh C), Gelbsucht (z. B. Verschlussikterus), akuter Leberentzündung (Hepatitis), Leberzirrhose (chronische Lebererkrankung mit Leberzellschwund), Gallengangsverschluss (Gallengangsobstruktion).
- bei gleichzeitiger Therapie mit den Proteaseinhibitoren (Arzneimittel zur Behandlung von HIV-Infektionen) Amprenavir, Atazanavir, Darunavir, Fosamprenavir, Indinavir, Lopinavir, Nelfinavir, Tipranavir und Saquinavir mit wie auch ohne Ritonavir (siehe Abschnitt 2. "Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen" und "Einnahme von EREMFAT® 150 mg zusammen mit anderen Arzneimitteln"),
- bei gleichzeitiger Therapie mit dem potenziell leberschädigenden Breitspektrum-Triazol-Antimykotikum (Arzneimittel zur Behandlung von Pilzinfektionen) Voriconazol (siehe Abschnitt 2. "Einnahme von EREMFAT® 150 mg zusammen mit anderen Arzneimitteln"),

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker bevor Sie EREMFAT® 150 mg einnehmen.

Mykobakterien (Erreger der Tuberkulose) entwickeln rasch Resistenzen gegen Rifampicin, den Wirkstoff von EREMFAT® 150 mg. Daher muss EREMFAT® 150 mg immer mit mindestens einem weiteren gegen Tuberkulose wirksamen Arzneimittel kombiniert werden (siehe auch Abschnitt 3. "Wie ist EREMFAT® 150 mg einzunehmen?"). Eine Ausnahme hiervon stellt die Vorbeugung (Prophylaxe) der Meningokokken-Hirnhautentzündung dar, in welcher Rifampicin in einer hohen Dosis über einen Zeitraum von nur 2 Tagen allein eingesetzt wird.

Vorsicht bei gleichzeitiger Einnahme oder Anwendung anderer Arzneimittel. Denn Rifampicin, der Wirkstoff von EREMFAT® 150 mg, kann den Stoffwechsel dieser Arzneimittel beeinflussen bzw. der Stoffwechsel von Rifampicin selbst kann beeinflusst werden. Vor allem bei Einnahme/Anwendung von Arzneimitteln, die Wirkstoffe mit enger therapeutischer Breite (enger Nachbarschaft von Wirkung und Nebenwirkungen) enthalten, muss bei Beginn oder nach Absetzen einer Therapie mit EREMFAT® 150 mg die Dosierung dieser Arzneimittel eventuell angepasst werden. Halten Sie in jedem Fall Rücksprache mit dem behandelnden Arzt, um eine korrekte Dosierung gleichzeitig eingenommener / angewendeter Arzneimittel sicherzustellen und Wechselwirkungen, die schlimmstenfalls lebensbedrohlich sein können, zu vermeiden (siehe auch Abschnitt 2. "EREMFAT® 150 mg darf nicht eingenommen werden" und "Einnahme von EREMFAT® 150 mg zusammen mit anderen Arzneimitteln").

<u>Paracetamol</u>

Im Falle einer gleichzeitigen Verabreichung von Rifampicin und Paracetamol kann es zu einer Leberschädigung durch üblicherweise unschädliche Dosen von Paracetamol kommen. Die Verabreichung von Paracetamol unter Rifampicintherapie sollte daher nur unter strenger Nutzen-Risiko-Abschätzung und unter besonderer Vorsicht erfolgen (siehe Abschnitt 2. "Einnahme von EREMFAT® 150 mg zusammen mit anderen Arzneimitteln").

Vitamin D

Rifampicin beeinträchtigt den Vitamin D-Stoffwechsel. Symptome einer Erkrankung der Knochen sind erst bei längerer Rifampicingabe (> 1 Jahr) zu erwarten. Sollte Ihnen zusätzlich Vitamin D verabreicht werden, wird Ihr Arzt regelmäßige Kontrollen der Calciumund Phosphatspiegel sowie der Nierenfunktion durchführen.

Kontrazeption

Wenn Sie orale hormonale Kontrazeptiva ('Pille') zur Empfängnisverhütung anwenden ist die empfängnisverhütende Wirkung oraler hormonaler Kontrazeptiva aufgrund der Wechselwirkung zwischen Rifampicin und den Wirkstoffen der Kontrazeptiva ('Pille') gestört. Unter der Therapie mit EREMFAT® 150 mg müssen Sie daher zusätzlich andere nicht hormonale, kontrazeptive Maßnahmen anwenden (siehe Abschnitt 2. "Einnahme von EREMFAT® 150 mg zusammen mit anderen Arzneimitteln").

- Hepatotoxizität (erhöhtes Risiko von Leberschäden), Unterernährung, Alkoholismus
 - Bei etwa 5 bis 20 % der Behandelten ist ein Anstieg der Leberwerte (Transaminasen) feststellbar. Verbleiben die Leberwerte unter einem bestimmten Richtwert (Transaminasenwerte < 100 U/I) kann es trotz Fortsetzung der Therapie wieder zur Normalisierung der Werte kommen. Übersteigen die Leberwerte den Richtwert (Transaminasenanstieg über 100 U/I oder Bilirubinkonzentrationen 2-fach über dem Normwert und entsprechender klinischer Symptomatik) muss EREMFAT® 150 mg abgesetzt werden, da tödlicher Leberschwund (Leberdystrophien) beobachtet worden ist. Nach Unterbrechung der Therapie und Rückgang der Symptome kann eine Weiterbehandlung unter Beachtung der einschleichenden Dosierung möglich sein.
 - Bei leichteren oder chronischen Leberfunktionsstörungen darf EREMFAT® 150 mg nur unter strenger Nutzen-Risiko-Abschätzung angewendet werden.
 - Bei Patienten mit regelmäßigem Alkoholkonsum oder Alkoholmissbrauch kann eine Vorschädigung der Leber bestehen bzw. ist damit zu rechnen.

- Unterernährte Patienten, ältere Patienten und Patienten mit bereits bestehenden Leberschäden sind vor allem gefährdet hinsichtlich des Auftretens von Nebenwirkungen wie Gelbsucht (Ikterus) bzw. einer Lebervergrößerung (Hepatomegalie).
- Rifampicin besitzt ein lebertoxisches Potential. Bei allen Patienten, insbesondere bei den genannten Risikogruppen und wenn Sie die üblichen Kombinationspartner von Rifampicin wie Isoniazid und Pyrazinamid einnehmen, müssen regelmäßige Leberenzym- und Bilirubinkontrollen durchgeführt werden, um eine mögliche Schädigung der Leber aufgrund des lebertoxischen Potenzials der genannten Arzneimittel frühzeitig erkennen zu können.

• <u>Überempfindlichkeitsreaktionen</u>

- Es können leichte Überempfindlichkeitsreaktionen wie beispielsweise Fieber, Hautrötungen, Jucken (Pruritus) oder Nesselsucht (Urtikaria) auftreten. Nach Unterbrechung der Therapie und Rückgang der Symptome kann eine Weiterbehandlung unter Beachtung der einschleichenden Dosierung möglich sein.
- EREMFAT® 150 mg ist sofort und endgültig abzusetzen beim Auftreten schwerwiegender Komplikationen wie Blutplättchenmangel (Thrombozytopenie), der sich eventuell auch als Nasenbluten äußern kann, Hautblutungen (Purpura), Blutarmut (hämolytische Anämie), Atemnot (Dyspnoe), asthmaartigen Anfällen, Schock und Nierenversagen und bei schweren allergischen Hautreaktionen mit blasenförmiger Abhebung der Haut (toxische epidermale Nekrolyse / Lyell Syndrom, exfoliative Dermatitis) (siehe Abschnitt 4. "Welche Nebenwirkungen sind möglich?"). Wenn bei Ihnen während der Behandlung mit EREMFAT® 150 mg oben genannte Symptome auftreten, kontaktieren Sie bitte sofort einen Arzt.
- Bei der Wiederaufnahme einer Behandlung mit EREMFAT® 150 mg nach kurzer oder längerer Unterbrechung können akute Überempfindlichkeitsreaktionen mit grippeähnlichen Erscheinungen ("Flu-Syndrom") bis hin zu Schock oder Nierenversagen (hyperergische Sofortreaktion) eintreten. Deshalb wird dringend empfohlen, bei Wiederaufnahme nach Unterbrechung und bei Wiederholung einer Behandlung Rifampicin einschleichend zu dosieren.

Das Flu-Syndrom wird fast ausschließlich bei nicht täglicher (intermittierender) bzw. nach nicht regelmäßiger Rifampicin-Einnahme beobachtet und tritt umso häufiger auf, je höher die einzelnen Dosen und je länger das dazwischenliegende Intervall waren. Es tritt meist 3 bis 6 Monate nach Beginn einer intermittierenden Therapie auf und äußert sich in Symptomen wie Kopfschmerzen und allgemeinem Schwächegefühl, Fieber, Schüttelfrost, entzündlichem Hautausschlag (Exanthem), Übelkeit, Erbrechen sowie Muskel- und Gelenkschmerzen. Die Symptome treten 1 bis 2 Stunden nach der Einnahme auf und dauern bis zu 8 Stunden, in Einzelfällen darüber hinaus, an (siehe Abschnitt 3. "Wie ist EREMFAT® 150 mg einzunehmen?" und 4. "Welche Nebenwirkungen sind möglich?"). Es kann in fast allen Fällen durch Wechsel von der intermittierenden auf die tägliche Rifampicineinnahme (nicht möglich bei der Therapie der Lepra) zum Verschwinden gebracht werden.

Bei Wiederaufnahme der Therapie nach Unterbrechung, beim Wechsel von der intermittierenden auf die tägliche Einnahme und bei Wiederholung der Therapie muss Rifampicin einschleichend dosiert werden (siehe Abschnitt 3. "Wie ist EREMFAT® 150 mg einzunehmen?" und 4. "Welche Nebenwirkungen sind möglich?").

Ein unbegründeter eigenmächtiger Therapieabbruch und ein Neubeginn der Therapie ohne ärztliche Kontrolle sind deshalb sehr risikoreich. Halten Sie also in jedem Fall zu-

erst Rücksprache mit Ihrem Arzt, wenn Sie eine Änderung, einen Abbruch oder einen Wiederbeginn der Therapie wünschen.

Porphyrie

Wenn Sie eine genetische Veranlagung für das Auftreten einer Porphyrie (Stoffwechselstörung bzgl. Vorstufen des roten Blutfarbstoffs) tragen, sind besondere Vorsichtsmaßnahmen notwendig, und Sie sollten den Rat eines Porphyrie-Experten einholen.

Wirkung auf den Magen-Darm-Trakt

Wenn bei Ihnen während oder nach der Therapie mit EREMFAT® 150 mg schwere wässrige Durchfälle, die mit Fieber oder Bauchschmerzen einhergehen können, auftreten, dann können dies die Symptome einer pseudomembranösen Enterokolitis (schwere, durch eine Antibiotika-Behandlung ausgelöste Darmerkrankung) sein, die lebensbedrohlich sein kann. In diesen sehr seltenen Fällen ist EREMFAT® 150 mg sofort abzusetzen und eine angemessene Behandlung einzuleiten. Arzneimittel, die die Darmbewegung (Peristaltik) hemmen, dürfen nicht eingenommen werden. Wenn bei Ihnen während oder nach der Behandlung mit EREMFAT® 150 mg oben genannte Symptome auftreten, kontaktieren Sie bitte sofort einen Arzt.

Wirkung auf Körperflüssigkeiten

Da Rifampicin, der Wirkstoff von EREMFAT® 150 mg, eine intensiv bräunlich rote Eigenfarbe hat, kann es nach Einnahme von EREMFAT® 150 mg zu einer Verfärbung von Körperflüssigkeiten wie Speichel, Schweiß, Tränenflüssigkeit und der Ausscheidungsprodukte Urin und Stuhl kommen. Außerdem ist z. B. auch eine dauerhafte gelb-orange Verfärbung von weichen Kontaktlinsen und Kleidung möglich.

• Wirkung auf die Nierenfunktion

- Die regelmäßige Kontrolle der Nierenfunktion (z. B. Serumkreatinin-Bestimmung) ist bei Anwendung von EREMFAT® 150 mg erforderlich.
- Akutes Nierenversagen, eine akute Nierenentzündung (interstitielle Nephritis) sowie Gewebezerfall an den Nierenkanälchen (Tubulusnekrosen) können während der Therapie mit EREMFAT 150 mg auftreten (siehe Abschnitt 4. "Welche Nebenwirkungen sind möglich?"). Ein sofortiger und endgültiger Therapieabbruch ist in solchen Fällen erforderlich. Im Allgemeinen kommt es nach Absetzen der Therapie zu einer Normalisierung der Nierenfunktion.

Wirkung auf das Blut

Regelmäßige Blutbildkontrollen müssen durchgeführt werden, da unter Therapie mit EREMFAT® 150 mg unerwünschte Arzneimittelwirkungen auf Blut und Blutbestandteile auftreten können (siehe auch Abschnitt 4. "Welche Nebenwirkungen sind möglich?").

Schwangerschaft und postnatale Phase

Bei der Einnahme von Rifampicin in den letzten Wochen der Schwangerschaft kann das Risiko von Blutungen nach der Geburt bei der Mutter aufgrund einer durch den Geburtsvorgang erhöhten Blutungsneigung und beim Neugeborenen aufgrund einer noch unzureichenden Vitamin K-Versorgung und dadurch unzureichender Produktion von Gerinnungsfaktoren erhöht sein. Daher sind regelmäßige Kontrollen des Blutbildes erforderlich sowie auch die Bestimmung der Gerinnungsparameter.

Eine Behandlung mit Vitamin K kann in solchen Fällen angezeigt sein (siehe Abschnitt 2. "Schwangerschaft, Stillzeit und Fortpflanzungsfähigkeit").

Diagnosemittel und Laborwerte

Laborwerte

Mikrobiologische Bestimmungen von Vitamin B_{12} und Folsäure sind nicht verwertbar. Rifampicin kann kompetitiv die Bromsulfophthaleinausscheidung hemmen und damit eine Leberfunktionsstörung vortäuschen. Der Bromsulfophthalein-Test zur Prüfung der exkretorischen Leberfunktion kann daher während der Therapie mit Rifampicin nicht angewandt werden.

Rifampicin verursacht falsch-positive Ergebnisse in einem biologischen Testverfahren zur Bestimmung von Opiaten (Schmerzmittel) im Urin.

Röntgenkontrastmittel

Rifampicin kann die Gallenausscheidung von Röntgenkontrastmitteln, die für die Gallenblasen-Untersuchung verwendet werden, verzögern.

Meningokokken-Resistenz:

Wegen möglicher Resistenzentwicklung der Meningokokken (Entwicklung unempfindlicher Bakterien) gegen Rifampicin sind Kontaktpersonen, die vorbeugend mit Rifampicin zwecks Verhinderung einer Meningokokken-Meningitis (durch Meningokokken verursachte Hirnhautentzündung) behandelt werden, sorgfältig bezüglich des tatsächlichen Auftretens einer Meningokokken-Hirnhautentzündung zu überwachen.

Einnahme von EREMFAT® 150 mg zusammen mit anderen 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.

Rifampicin, der Wirkstoff von EREMFAT® 150 mg beeinflusst die Verstoffwechselung (Metabolismus) zahlreicher, gleichzeitig verabreichter Wirkstoffe über verschiedene biologische Mechanismen, wobei die Anregung (Induktion) des arzneimittelabbauenden Systems der Leber im Vordergrund steht.

Dies führt in den meisten Fällen dazu, dass diese Substanzen schneller durch die Leber abgebaut werden, wodurch deren Wirksamkeit herabgesetzt oder verkürzt werden kann.

Auch Rifampicin selbst (der Wirkstoff von EREMFAT® 150 mg) wird bei gleichzeitiger Gabe bestimmter anderer Wirkstoffe in seinem Stoffwechsel beeinflusst, so dass es zu Auswirkungen auf die Wirksamkeit und Sicherheit der Anwendung von EREMFAT® 150 mg kommen kann.

Halten Sie in jedem Fall Rücksprache mit dem behandelnden Arzt, wenn Sie Arzneimittel aus einer der nachfolgend aufgeführten Arzneistoffgruppen bzw. Arzneimittel, die einen der nachfolgend aufgeführten Arzneistoffe enthalten, einnehmen/anwenden oder wenn Sie dies beabsichtigen. Durch die gleichzeitige Einnahme/Anwendung kann es nämlich zu Wechselwirkungen, die schlimmstenfalls lebensbedrohlich sein können, mit Rifampicin, dem Wirkstoff in EREMFAT® 150 mg kommen (siehe auch Abschnitt 2. "Was sollten Sie vor der Einnahme von EREMFAT® 150 mg beachten?").

Aufgrund der Vielzahl der Wechselwirkungen von Rifampicin mit anderen Arzneimitteln werden im Folgenden die bekannten und klinisch relevanten Wechselwirkungspartner tabellarisch dargestellt.

In **Spalte 1** werden Wirkstoffgruppen und/oder dazugehörige Wirkstoffe/Arzneimittel aufgeführt. Die Unterstreichung kennzeichnet den durch Rifampicin beeinflussten Wirkstoff. Wird Rifampicin durch einen Wirkstoff beeinflusst, ist es durch einen Bindestrich getrennt in der ersten Spalte der Tabelle zusammen mit dem beeinflussenden Wirkstoff aufgeführt und unterstrichen. Sollte in einer Aufzählung kein Wirkstoff unterstrichen sein, handelt es sich hierbei um keine direkte Wechselwirkung bei dem ein Wirkstoff beeinflusst wird, sondern hier wird zum Ausdruck gebracht, dass eine allgemeine Reaktion (z. B. Lebertoxizität) oder ein körpereigener Stoff durch diese Wechselwirkung beeinflusst werden.

In **Spalte 2** werden die gegenseitigen Auswirkungen der Wirkstoffgruppen/Wirkstoffe aufeinander beschrieben.

▲: Steigt ▼: Sinkt

AUC: Fläche unter der Kurve (Größe für die Verfügbarkeit im Körper)

C_{max}: Maximale Wirkstoffkonzentration im Blut

t_{1/2}: Halbwertszeit

In **Spalte 3** wird die klinische Konsequenz angegeben.

Wirkstoffgruppe/	Wechselwirkung	Klinische Konsequenz
Wirkstoff		
ACE-Hemmer (Arzneimittel zur E	Behandlung des Bluthochdru	icks)
Enalapril	Plasmakonzentration der	Überwachung des Blut-
<u>Spirapril</u>	aktiven Stoffwechselpro-	drucks, ggf. Dosisanpas-
	dukte von Enalapril und	sung von Enalapril und Spi-
	Spirapril ▼	rapril
Adsorbentien (Arzneimittel zur E	Bindung von Substanzen und	l Giften)
Aktivkohle - Rifampicin	Aufnahme von Rifampi-	Gleichzeitige Einnahme wird
	cin ▼	nicht empfohlen, Wirkungs-
		verlust von Rifampicin mög-
		lich
Alpha-1-Antagonisten (Arzneimi	ttel zur Behandlung des Blut	hochdrucks)
Bunazosin	Plasmakonzentration und	Gleichzeitige Einnahme wird
	AUC von Bunazosin ▼	nicht empfohlen, Wirkungs-
		verlust von Bunazosin wahr-
		scheinlich
Analgetika (Schmerzmittel)		
<u>Diclofenac</u>	AUC und C _{max} von Dicl-	Wirkungsverlust von Dicl-
	ofenac ▼	ofenac möglich, Überwa-

		chung wird empfohlen
Opioide - Rifampicin (wie z. B.	Verstoffwechselung der	Zeitlich versetzte Einnahme
Morphin, Fentanyl, Buprenor-	Opioide wird durch	wird empfohlen, enge Über-
phin, Methadon, Codein)	Rifampicin beschleunigt,	wachung, Dosiserhöhung
	Bioverfügbarkeit von	der Opioide u.U. notwendig
	Rifampicin kann verrin-	
	gert sein	
<u>Paracetamol</u>	Rifampicin kann den	Gleichzeitige Einnahme wird
	Abbau von Paracetamol	nicht empfohlen, enge
	beschleunigen, erhöhtes	Überwachung
	Risiko von Leberschä-	
	den	
Anästhetika (Narkosemittel)		
Alfentanil	Abbau von Alfentanil ist	Wirkungsverlust von Al-
Allerianii	beschleunigt (ca. 3-fach)	fentanil möglich, ggf. Do-
	beschiednigt (ca. 5-iach)	sisanpassung von Al-
Paniyagain	Elimination von	fentanil notwendig
Ropivacain		Geringer Einfluss auf die
	Ropivacain durch Akti-	Qualität und Dauer der Lo-
	vierung der Stoffwech-	kalanästhesie, da die Akti-
	sel-Enzyme beschleu-	vierung der Stoffwechsel-
	nigt, t _{1/2} und AUC von	Enzyme durch Rifampicin
	Ropivacain ▼	erst auftritt, wenn
		Ropivacain in den Blutkreis-
Assistancia II Departura Automa	wister /Assessingly	lauf eintritt
Angiotensin-II-Rezeptor Antago drucks)	onisten (Arzneimittei zur i	Behandlung des Bluthoch-
,	Abbau von Losartan und	Blutdruck sollte überwacht
<u>Losartan</u>	seinem aktiven Stoff-	werden
	wechselprodukten durch	werden
	Rifampicin beschleunigt,	
	AUC von Losartan ▼	
	(um 35 %), t _{1/2} Los-	
	artan ▼ (um 50 %), ora- ler Abbau von Losartan	
Antibalminthiles (Avensimittel	ist ebenfalls erhöht	ktionon)
Antihelminthika (Arzneimittel zu		·
<u>Praziquantel</u>	Plasmakonzentration	Kontrolle der Praziquantel-

	von Praziquantel ▼	spiegel empfohlen
Antiarrhythmika (Arzneimittel zu	-	
	Plasmakonzentration	- '
<u>Amiodaron</u>		Herzrhythmuskontrolle an-
<u>Chinidin</u>	von Antiarrhythmika	gezeigt; ggf. Dosisanpas-
<u>Disopyramid</u>	kann durch Rifampicin	sung der Antiarrhythmika
Lorcainid	verringert sein	notwendig
<u>Propafenon</u>		
Tocainid		
Antiasthmatika (Arzneimittel zur		<u> </u>
<u>Theophyllin</u>	Abbau von Theophyllin	Serumspiegelkontrolle von
	wird durch Rifampicin	Theophyllin, insbesondere
	beschleunigt	bei Therapiebeginn- und
		ende, ggf. Dosisanpassung
		von Theophyllin nötig
Antibiotika (Arzneimittel zur Beh	andlung von Infektionskranl	kheiten)
Pyrazinamid	Erhöhtes Risiko von Le-	Überwachung der Leber-
	berschäden	funktion
Cotrimoxazol (Trimethoprim /	Clearance (Maß für die	Erhöhtes Risiko von Leber-
Sulfamethoxazol)-Rifampicin	Ausscheidung) von	schäden, Überwachung der
	Rifampicin ist verringert,	Leberfunktion
	Plasmalevel, AUC und	
	C _{max} von Rifampicin er-	
	höht	
Clarithromycin	Plasmakonzentration von	Gleichzeitige Einnahme wird
	Clarithromycin ▼	nicht empfohlen, Wirkungs-
		verlust von Clarithromycin
		möglich
Chloramphenicol	Plasmakonzentration	Wirkungsverlust von
Doxycyclin	von Doxycyclin und	Doxycyclin und Chlora-
	Chloramphenicol ▼	mphenicol, Dosiserhöhung
		von Doxycyclin und Chlora-
		mphenicol notwendig
Ciprofloxacin	Abbau von Moxifloxacin	Keine Dosisanpassung not-
Moxifloxacin	und Ciprofloxacin be-	wendig
	schleunigt	
<u>Dapson</u>	Abbau von Dapson be-	Wirkungsverlust von Dapson
	schleunigt	möglich, ggf. Dosiserhöhung
	23.11341.1134	von Dapson
		νοπ υαρουπ

Linezolid	AUC und C _{max} von Line-	Wirkungsverlust von Linezo-
	zolid durch Rifampicin	lid möglich
	herabgesetzt	a magnen
Metronidazol	Abbau von Metronidazol	Wirkungsverlust von Metro-
<u>INGROTIGAZOT</u>	beschleunigt, AUC ▼	nidazol möglich, ggf. Do-
	besomedingt, ACC V	sisanpassung von Metro-
		nidazol
Talithramyoin	ALIC ▼(um 96 9/) C	
<u>Telithromycin</u>	AUC ▼(um 86 %), C _{max}	Gleichzeitige Einnahme wird
	▼ (um 79 %) von	nicht empfohlen, eine The-
	Telithromycin	rapie mit Telithromycin sollte
		frühestens zwei Wochen
		nach Ende der EREMFAT®
		150 mg - Therapie erfolgen
Anticholinergika		
<u>Darifenacin</u>	Abbau von Darifenacin wird	Wirkungsverlust von Dari-
	durch Rifampicin beschleu-	fenacin möglich, ggf. Do-
	nigt	sisanpassung von Darifena-
		cin nötig
Antidoproceiva (Arzneimittal zur	Debendlung von Denvessier	non)
Antidepressiva (Arzneimittel zur	Benandlung von Depression	ien)
Amitriptylin	Plasmakonzentration von	Wirkungsverlust vom Amit-
Amitriptylin	Plasmakonzentration von	Wirkungsverlust vom Amit-
Amitriptylin	Plasmakonzentration von Amitriptylin und Nortripty-	Wirkungsverlust vom Amit- riptylin und Nortriptylin mög-
Amitriptylin	Plasmakonzentration von Amitriptylin und Nortripty-	Wirkungsverlust vom Amit- riptylin und Nortriptylin mög- lich; Dosisanpassung von
Amitriptylin	Plasmakonzentration von Amitriptylin und Nortripty- lin ▼	Wirkungsverlust vom Amit- riptylin und Nortriptylin mög- lich; Dosisanpassung von Amitriptylin und Nortriptylin
Amitriptylin Nortriptylin	Plasmakonzentration von Amitriptylin und Nortripty- lin ▼ Abbau von Citalopram-	Wirkungsverlust vom Amitriptylin und Nortriptylin möglich; Dosisanpassung von Amitriptylin und Nortriptylin möglicherweise notwendig
Amitriptylin Nortriptylin	Plasmakonzentration von Amitriptylin und Nortripty- lin ▼ Abbau von Citalopram- wird durch Rifampicin	Wirkungsverlust vom Amitriptylin und Nortriptylin möglich; Dosisanpassung von Amitriptylin und Nortriptylin möglicherweise notwendig Verschlechterung der Kontrolle der neurologischen
Amitriptylin Nortriptylin	Plasmakonzentration von Amitriptylin und Nortripty- lin ▼ Abbau von Citalopram-	Wirkungsverlust vom Amitriptylin und Nortriptylin möglich; Dosisanpassung von Amitriptylin und Nortriptylin möglicherweise notwendig Verschlechterung der Kon-
Amitriptylin Nortriptylin	Plasmakonzentration von Amitriptylin und Nortripty- lin ▼ Abbau von Citalopram- wird durch Rifampicin	Wirkungsverlust vom Amitriptylin und Nortriptylin möglich; Dosisanpassung von Amitriptylin und Nortriptylin möglicherweise notwendig Verschlechterung der Kontrolle der neurologischen
Amitriptylin Nortriptylin Citalopram	Plasmakonzentration von Amitriptylin und Nortripty- lin ▼ Abbau von Citalopram- wird durch Rifampicin beschleunigt	Wirkungsverlust vom Amitriptylin und Nortriptylin möglich; Dosisanpassung von Amitriptylin und Nortriptylin möglicherweise notwendig Verschlechterung der Kontrolle der neurologischen Grunderkrankung möglich
Amitriptylin Nortriptylin Citalopram	Plasmakonzentration von Amitriptylin und Nortripty- lin ▼ Abbau von Citalopram- wird durch Rifampicin beschleunigt Erhöhte Clearance	Wirkungsverlust vom Amitriptylin und Nortriptylin möglich; Dosisanpassung von Amitriptylin und Nortriptylin möglicherweise notwendig Verschlechterung der Kontrolle der neurologischen Grunderkrankung möglich Wirkungsverlust von
Amitriptylin Nortriptylin Citalopram	Plasmakonzentration von Amitriptylin und Nortripty- lin ▼ Abbau von Citalopram- wird durch Rifampicin beschleunigt Erhöhte Clearance (Funktion der Ausschei-	Wirkungsverlust vom Amitriptylin und Nortriptylin möglich; Dosisanpassung von Amitriptylin und Nortriptylin möglicherweise notwendig Verschlechterung der Kontrolle der neurologischen Grunderkrankung möglich Wirkungsverlust von Mirtazapin möglich, ggf.
Amitriptylin Nortriptylin Citalopram	Plasmakonzentration von Amitriptylin und Nortripty- lin ▼ Abbau von Citalopram- wird durch Rifampicin beschleunigt Erhöhte Clearance (Funktion der Ausschei-	Wirkungsverlust vom Amitriptylin und Nortriptylin möglich; Dosisanpassung von Amitriptylin und Nortriptylin möglicherweise notwendig Verschlechterung der Kontrolle der neurologischen Grunderkrankung möglich Wirkungsverlust von Mirtazapin möglich, ggf. Dosiserhöhung von
Amitriptylin Nortriptylin Citalopram Mirtazapin	Plasmakonzentration von Amitriptylin und Nortripty- lin ▼ Abbau von Citalopram- wird durch Rifampicin beschleunigt Erhöhte Clearance (Funktion der Ausscheidung) von Mirtazapin	Wirkungsverlust vom Amitriptylin und Nortriptylin möglich; Dosisanpassung von Amitriptylin und Nortriptylin möglicherweise notwendig Verschlechterung der Kontrolle der neurologischen Grunderkrankung möglich Wirkungsverlust von Mirtazapin möglich, ggf. Dosiserhöhung von Mirtazapin nötig
Amitriptylin Nortriptylin Citalopram Mirtazapin	Plasmakonzentration von Amitriptylin und Nortripty- lin ▼ Abbau von Citalopram- wird durch Rifampicin beschleunigt Erhöhte Clearance (Funktion der Ausscheidung) von Mirtazapin Verstoffwechselung von	Wirkungsverlust vom Amitriptylin und Nortriptylin möglich; Dosisanpassung von Amitriptylin und Nortriptylin möglicherweise notwendig Verschlechterung der Kontrolle der neurologischen Grunderkrankung möglich Wirkungsverlust von Mirtazapin möglich, ggf. Dosiserhöhung von Mirtazapin nötig Wirkungsverlust und ver-
Amitriptylin Nortriptylin Citalopram Mirtazapin	Plasmakonzentration von Amitriptylin und Nortripty- lin ▼ Abbau von Citalopram- wird durch Rifampicin beschleunigt Erhöhte Clearance (Funktion der Ausscheidung) von Mirtazapin Verstoffwechselung von	Wirkungsverlust vom Amitriptylin und Nortriptylin möglich; Dosisanpassung von Amitriptylin und Nortriptylin möglicherweise notwendig Verschlechterung der Kontrolle der neurologischen Grunderkrankung möglich Wirkungsverlust von Mirtazapin möglich, ggf. Dosiserhöhung von Mirtazapin nötig Wirkungsverlust und verstärkte Angstsymptomatik
Amitriptylin Nortriptylin Citalopram Mirtazapin	Plasmakonzentration von Amitriptylin und Nortripty- lin ▼ Abbau von Citalopram- wird durch Rifampicin beschleunigt Erhöhte Clearance (Funktion der Ausscheidung) von Mirtazapin Verstoffwechselung von Sertralin ▲	Wirkungsverlust vom Amitriptylin und Nortriptylin möglich; Dosisanpassung von Amitriptylin und Nortriptylin möglicherweise notwendig Verschlechterung der Kontrolle der neurologischen Grunderkrankung möglich Wirkungsverlust von Mirtazapin möglich, ggf. Dosiserhöhung von Mirtazapin nötig Wirkungsverlust und verstärkte Angstsymptomatik möglich; ggf. Dosiserhöhung
Amitriptylin Nortriptylin Citalopram Mirtazapin Sertralin	Plasmakonzentration von Amitriptylin und Nortripty- lin ▼ Abbau von Citalopram- wird durch Rifampicin beschleunigt Erhöhte Clearance (Funktion der Ausscheidung) von Mirtazapin Verstoffwechselung von Sertralin ▲	Wirkungsverlust vom Amitriptylin und Nortriptylin möglich; Dosisanpassung von Amitriptylin und Nortriptylin möglicherweise notwendig Verschlechterung der Kontrolle der neurologischen Grunderkrankung möglich Wirkungsverlust von Mirtazapin möglich, ggf. Dosiserhöhung von Mirtazapin nötig Wirkungsverlust und verstärkte Angstsymptomatik möglich; ggf. Dosiserhöhung

Sulfonylharnstoffe	ka kann durch Rifampi-	kosespiegels, ggf. Dosisan-
<u>Biguanide</u>	cin sowohl verstärkt als	passung der Antidiabetika
<u>Glinide</u>	auch vermindert sein	notwendig
DPP4-Hemmer		
Antiepileptika (Arzneimittel gege	en Epilepsie)	
Carbamazepin	Verstoffwechselung von	Enge klinische Überwachung
	Carbamazepin wird durch	notwendig, Carbamazepin-
	Rifampicin beschleunigt	spiegelbestimmung notwen-
		dig,
		ggf. Dosisanpassung von
		Carbamazepin nötig
Lamotrigin	AUC und t _{1/2} von La-	Wirkungsverlust von
	motrigin ist durch Rifam-	Lamotrigin möglich, ggf.
	picin herabgesetzt ▼	Dosiserhöhung von La-
		motrigin notwendig
Phenytoin	Verstoffwechselung von	Enge Überwachung not-
	Phenytoin wird durch	wendig, besonders bei The-
	Rifampicin beschleunigt	rapiebeginn und -ende, Be-
		stimmung der Phenytoin-
		plasmalevel, ggf. Dosisan-
		passung von Phenytoin
Valproinsäure	Rifampicin erhöht die	Enge Überwachung not-
	Clearance (Funktion der	wendig, besonders bei The-
	Ausscheidung) und verrin-	rapiebeginn und -ende, ggf.
	gert dadurch die Plasma-	Dosisanpassung von Val-
	konzentration von Valproin-	proinsäure notwendig
	säure	
Antihistaminika (Arzneimittel zu	r Senkung der Magensäure, A	Arzneimittel gegen Aller-
gien)		
Cimetidin	Abbau von Cimetidin und	Wirkungsverlust von Cimeti-
Ranitidin	Ranitidin beschleunigt	din und Ranitidin möglich
<u>Fexofenadin</u>	Oraler Abbau von Fexofen-	Wirkungsverlust von
	adin beschleunigt, verrin-	Fexofenadin möglich
	gerte Plasmakonzentration	
	von Fexofenadin, aber ter-	
	minale t _{1/2} und renale	
	Clearance (Funktion der	
	l	

	Ausscheidung) unverändert	
Antikoagulantien (Arzneimittel z	ur Blutverdünnung)	
Rivaroxaban	Plasmakonzentration von Rivaroxaban ▼	Gleichzeitige Einnahme wird nicht empfohlen, Dosiserhö- hung von Rivaroxaban not- wendig
Apixaban Dabigatran	Plasmakonzentration von Apixaban und Dabi- gatran ▼	Gleichzeitige Einnahme wird nicht empfohlen
Phenprocoumon, Warfarin und andere Cumarine	Verstoffwechselung wird durch Rifampicin beschleunigt	Gleichzeitige Einnahme sollte vermieden werden, Wirkungsverlust von Phenprocoumon, Warfarin und anderen Cumarinen möglich, engmaschige Kontrolle der Quickund INR Werte, insbesondere bei Therapiebeginn und –ende, ggf. Dosisanpassung von Phenprocoumon, Warfarin und anderen Cumarinen nötig
Antimykotika (Arzneimittel gege	n Pilzinfektionen)	
Caspofungin	Plasmakonzentration von Caspofungin ▼	Wirkungsverlust von Caspo- fungin, Dosiserhöhung von Caspofungin notwendig
Fluconazol	AUC, C _{max} und Plasmakon- zentration von Fluconazol durch Rifampicin herabge- setzt	Alternatives Antimykotikum sollte verwendet werden, Wirkungsverlust von Fluconazol möglich, enge Überwachung, ggf. Dosisanpassung von Fluconazol nötig
<u>Itraconazol</u> <u>Ketoconazol</u>	AUC, C _{max} und Plasma- konzentration von Itra-	Gleichzeitige Anwendung wird nicht empfohlen

Voriconazol Voriconazol Cmax und AUC von Voriconazol um 93 % bzw. 96 % herabgesetzt Steel		conazol und Ketocona-	
conazol um 93 % bzw. 96 % herabgesetzt 96 % herabgesetzt 150 mg darf nicht eingenommen werden") Terbinafin Clearance (Funktion der Ausscheidung) von Terbinafin ist erhöht Antiprotozoika (Arzneimittel gegen Parasiteninfektionen) Atovaquon Plasmakonzentration von Atovaquon ist um 52 % verringert Chinin Abbau von Chinin beschleunigt, t₁₂₂ von Chinin ▼ Abbau von Chinin beschleunigt, t₁₂₂ von Chinin FREMFAT® 150 mg, ggf. Dosiserhöhung von Chinin obeschleunigen Mefloquin Plasmakonzentration von Mefloquin ▼ um 19 % Mefloquin Mefloquin Plasmakonzentration von Mefloquin notwendig Mefloquin Plasmakonzentration von Mefloquin notwendig auch nach Absetzen von EREMFAT® 150 mg, Risiko der Mefloquin Resistenzentvikklung ▲ Beta-Blocker (Arzneimittel zur Behandlung des Bluthochdrucks) Atenolol Bisoprolol Celiprolol Metaus darf nicht einge- nommen werden" 150 mg ksit- notwendig wird nicht einge- nommen werden" 150 mg darf nicht einge- nommen werden" 150 mg derf Chinin- spiegel und kardiale Kontrolle angezeigt; 150 mg, Risi- ko der Mefloquin Resistenz- entwicklung ▲ Beta-Blocker (Arzneimittel zur Behandlung des Bluthochdrucks) Kardiale Kontrolle angezeigt; 150 mg derf nicht einge- nommen werden" 150 mg derf nicht einge- nomen werden" 10 desichtenisten werden wird nicht einge- nicht engelogt einahme wird nicht engelogt einahme		zol herabgesetzt	
96 % herabgesetzt Abschnitt 2. "EREMFAT® 150 mg darf nicht eingenommen werden") Terbinafin Clearance (Funktion der Ausscheidung) von Terbinafin ist erhöht Antiprotozoika (Arzneimittel gegen Parasiteninfektionen) Atovaquon Plasmakonzentration von Atovaquon ist um 52 % verringert Chinin Abbau von Chinin beschleunigt, t₁₂ von Chinin ▼ Rifampicin kann Verstoffwechselung von Chloroquin beschleunigen Mefloquin Plasmakonzentration von Mefloquin ▼ um 19 % Mefloquin Plasmakonzentration von Mefloquin notwendig, enge Überwachung auch nach Absetzen von EREMFAT® 150 mg, Risikod er Mefloquin Resistenzentwicklung ▲ Beta-Blocker (Arzneimittel zur Behandlung des Bluthochdrucks) Atenolol Bisoprolol Celiprolol Plasmakonzentration von Beta-Blocker nann durch Rifampicin verringert sein Abschnitt 2. "EREMFAT® 150 mg, Risikanding auf nicht einge-nommen werden") Dosisanpassung von Chinin nicht empfohlen Überwachung der Chinin-spiegel und kardiale Kontrolle notwendig, insbesondere auch bei Therapieende mit EREMFAT® 150 mg, ggf. Dosisanpassung von Chloroquin möglich, enge Überwachung auch nach Absetzen von EREMFAT® 150 mg, Risikod er Mefloquin Resistenzentwicklung ▲ Beta-Blocker (Arzneimittel zur Behandlung des Bluthochdrucks) Atenolol Bisoprolol Bisoprolol Beta-Blocker nkann durch Rifampicin verringert sein Kardiale Kontrolle angezeigt; ggf. Dosisanpassung der Beta-Blocker notwendig	Voriconazol	C _{max} und AUC von Vori-	Therapieversagen
Terbinafin Clearance (Funktion der Ausscheidung) von Terbinafin ist erhöht Antiprotozoika (Arzneimittel gegen Parasiteninfektionen) Atovaquon Plasmakonzentration von Atovaquon ist um 52 % verringert Chinin Abbau von Chinin beschleunigt, t₁₂ von Chinin ▼ Rifampicin kann Verstoffwechselung von Chloroquin beschleunigen Plasmakonzentration von Atoreduin ▼ Wirkungsverlust von Chloroquin beschleunigen Plasmakonzentration von Wirkungsverlust von Chloroquin beschleunigen Mefloquin Plasmakonzentration von Mefloquin von Mefloquin von Mefloquin von Chloroquin passung von Mefloquin notwendig Mefloquin Plasmakonzentration von Mefloquin Rejervachung auch nach Absetzen von EREMFAT® 150 mg, Risiko der Mefloquin Resistenzentwicklung ▲ Beta-Blocker (Arzneimittel zur Behandlung des Bluthochdrucks) Atenolol Bisoprolol Celiprolol		conazol um 93 % bzw.	→ kontraindiziert (siehe
Terbinafin Clearance (Funktion der Ausscheidung) von Terbinafin ist erhöht Antiprotozoika (Arzneimittel gegen Parasiteninfektionen) Atovaquon Plasmakonzentration von Atovaquon ist um 52 % verringert Chinin Abbau von Chinin beschleunigt, t₁₂₂ von Chinin Telemania Plasmakonzentration von Atovaquon ist um 52 % verringert Chinin Abbau von Chinin beschleunigt, t₁₂₂ von Chinin EREMFAT® 150 mg, ggf. Dosiserhöhung von Chinin notwendig Chloroquin Rifampicin kann Verstoffwechselung von Chloroquin beschleunigen Mefloquin Plasmakonzentration von Mefloquin notwendig Mefloquin Plasmakonzentration von Mefloquin notwendig, enge Überwachung auch nach Absetzen von EREMFAT® 150 mg, Risiko der Mefloquin Resistenzentwicklung ▲ Beta-Blocker (Arzneimittel zur Behandlung des Bluthochdrucks) Atenolol Bisoprolol Celiprolol		96 % herabgesetzt	Abschnitt 2. " EREMFAT®
Terbinafin Clearance (Funktion der Ausscheidung) von Terbinafin ist erhöht Antiprotozoika (Arzneimittel gegen Parasiteninfektionen) Atovaquon Plasmakonzentration von Atovaquon ist um 52 % verringert Chinin Abbau von Chinin beschleunigt, t₁/2 von Chinin Terbinafin kann Verstoffwechselung von Chloroquin beschleunigen Plasmakonzentration von Atowadung der Chinin-spiegel und kardiale Kontrolle notwendig, insbesondere auch bei Therapieende mit EREMFAT® 150 mg, ggf. Dosiserhöhung von Chinin notwendig Mefloquin Plasmakonzentration von Mefloquin ▼ um 19 % Wirkungsverlust von Mefloquin notwendig, enge Überwachung auch nach Absetzen von EREMFAT® 150 mg, Risiko der Mefloquin Resistenzentwicklung ▲ Beta-Blocker (Arzneimittel zur Behandlung des Bluthochdrucks) Atenolol Bisoprolol Celiprolol			150 mg darf nicht einge-
Ausscheidung) von Terbinafin ist erhöht Antiprotozoika (Arzneimittel gegen Parasiteninfektionen) Atovaquon Plasmakonzentration von Atovaquon ist um 52 % verringert Chinin Abbau von Chinin beschleunigt, t₁₂ von Chinin Rifampicin kann Verstoffwechselung von Chloroquin beschleunigen Plasmakonzentration von Affloquin Rifampicin kann Verstoffwechselung von Chloroquin beschleunigen Mefloquin Plasmakonzentration von Mefloquin ▼ um 19 % Wirkungsverlust von Chloroquin quin möglich, enge Überwachung auch nach Absetzen von EREMFAT® 150 mg, Risiko der Mefloquin Resistenzentwicklung ▲ Beta-Blocker (Arzneimittel zur Behandlung des Bluthochdrucks) Atenolol Bisoprolol Celiprolol Atovaquon Plasmakonzentration von Beta-Blocker kann durch Rifampicin verringert sein Wendig Gleichzeitige Einnahme wird nicht empfohlen Diberwachung der Chinin-spiegel und kardiale Kontrolle angezeigt; ggf. Dosisanpassung der Beta-Blocker notwendig			nommen werden")
Terbinafin ist erhöht Antiprotozoika (Arzneimittel gegen Parasiteninfektionen) Atovaquon Plasmakonzentration von Atovaquon ist um 52 % verringert Chinin Abbau von Chinin beschleunigt, t₁₂₂ von Chinin Telbinafin kann Verstoff-wechselung von Chloroquin beschleunigen Plasmakonzentration von Interventigen von Chloroquin beschleunigen Mefloquin Plasmakonzentration von Mefloquin Tum 19 % Plasmakonzentration von Mefloquin notwendig auch nach Absetzen von EREMFAT® 150 mg, Risiko der Mefloquin Resistenzentwicklung ▲ Beta-Blocker (Arzneimittel zur Behandlung des Bluthochdrucks) Atenolol Bisoprolol Celiprolol Plasmakonzentration von Beta-Blocker notwendig Plasmakonzentration von Beta-Blocker notwendig Plasmakonzentration von Beta-Blocker notwendig Rifampicin verringert sein Gleichzeitige Einnahme wird nicht empfohlen Gleichzeitige Einnahme wird nicht empfohlen Wüberwachung der Chinin-spiegel und kardiale Kontrolle angezeigt; ggf. Dosisanpassung der Beta-Blocker notwendig	<u>Terbinafin</u>	Clearance (Funktion der	Dosisanpassung nicht not-
Antiprotozoika (Arzneimittel gegen Parasiteninfektionen) Atovaquon Plasmakonzentration von Atovaquon ist um 52 % verringert Chinin Abbau von Chinin beschleunigt, t₁₂ von Chinin The schleunigt, t₁₂ von Chinin Rifampicin kann Verstoffwechselung von Chloroquin beschleunigen Plasmakonzentration von Mefloquin Twan 19 % Mefloquin Mefloquin Plasmakonzentration von Mefloquin notwendig, insbesondere auch bei Therapieende mit EREMFAT® 150 mg, ggf. Dosiserhöhung von Chinin notwendig Wirkungsverlust von Chloroquin beschleunigen Mefloquin Plasmakonzentration von Mefloquin möglich, enge Überwachung auch nach Absetzen von EREMFAT® 150 mg, Risiko der Mefloquin notwendig, enge Überwachung auch nach Absetzen von EREMFAT® 150 mg, Risiko der Mefloquin Resistenzentwicklung ▲ Beta-Blocker (Arzneimittel zur Behandlung des Bluthochdrucks) Atenolol Bisoprolol Bisoprolol Rifampicin verringert sein Celiprolol		Ausscheidung) von	wendig
Plasmakonzentration von Atovaquon ist um 52 % verringert Chinin Abbau von Chinin beschleunigt, t₁/2 von Chinin Rifampicin kann Verstoffwechselunigen Plasmakonzentration von Abbau von Chinin beschleunigt, t₁/2 von Chinin Rifampicin kann Verstoffwechselunigen Chloroquin Rifampicin kann Verstoffwechselunigen Plasmakonzentration von Mefloquin versingert und heit Therapieende mit EREMFAT® 150 mg, ggf. Dosiserhöhung von Chloroquin quin möglich, enge Überwachung notwendig Wirkungsverlust von Mefloquin möglich, enge Überwachung notwendig Wirkungsverlust von Mefloquin möglich, ggf. Dosisanpassung von Mefloquin notwendig, enge Überwachung auch nach Absetzen von EREMFAT® 150 mg, Risiko der Mefloquin Resistenzentwicklung ▲ Beta-Blocker (Arzneimittel zur Behandlung des Bluthochdrucks) Atenolol Bisoprolol Rifampicin verringert sein Rifampicin verringert sein Beta-Blocker notwendig		Terbinafin ist erhöht	
Atovaquon ist um 52 % verringert Chinin Abbau von Chinin beschleunigt, t₁/2 von Chinin Abbau von Chinin beschleunigt, t₁/2 von Chinin Rifampicin kann Verstoff-wechselung von Chloroquin beschleunigen Mefloquin Plasmakonzentration von Mefloquin von Mefloquin notwendig Mefloquin Plasmakonzentration von Mefloquin notwendig Mefloquin Plasmakonzentration von Mefloquin notwendig wurden auch neiden auch bei Therapieende mit EREMFAT® 150 mg, ggf. Dosiserhöhung von Chloroquin notwendig Wirkungsverlust von Chloroquin quin möglich, enge Überwachung auch nach Absetzen von EREMFAT® 150 mg, Risiko der Mefloquin Resistenzentwicklung ▲ Beta-Blocker (Arzneimittel zur Behandlung des Bluthochdrucks) Atenolol Bisoprolol Bisoprolol Celiprolol	Antiprotozoika (Arzneimittel geg	en Parasiteninfektionen)	
Chinin Abbau von Chinin beschleunigt, t₁₂ von Chinin Überwachung der Chinin-spiegel und kardiale Kontrolle notwendig, insbesondere auch bei Therapieende mit EREMFAT® 150 mg, ggf. Dosiserhöhung von Chinin notwendig Chloroquin Rifampicin kann Verstoffwechselung von Chloroquin beschleunigen Wirkungsverlust von Chloroquin quin möglich, enge Überwachung notwendig Mefloquin Plasmakonzentration von Mefloquin v um 19 % Wirkungsverlust von Mefloquin möglich, ggf. Dosisanpassung von Mefloquin notwendig, enge Überwachung auch nach Absetzen von EREMFAT® 150 mg, Risiko der Mefloquin Resistenzentwicklung ▲ Beta-Blocker (Arzneimittel zur Behandlung des Bluthochdrucks) Kardiale Kontrolle angezeigt; ggf. Dosisanpassung der Beta-Blockern kann durch Rifampicin verringert sein Kardiale Kontrolle angezeigt; Beta-Blocker notwendig	<u>Atovaquon</u>	Plasmakonzentration von	Gleichzeitige Einnahme wird
Chinin Abbau von Chinin beschleunigt, t₁₂ von Chinin I te notwendig, insbesondere auch bei Therapieende mit EREMFAT® 150 mg, ggf. Dosiserhöhung von Chinin notwendig Chloroquin Rifampicin kann Verstoffwechselung von Chloroquin beschleunigen Plasmakonzentration von Mefloquin I wm 19 % Wirkungsverlust von Chloroquin quin möglich, enge Überwachung notwendig Wirkungsverlust von Mefloquin möglich, ggf. Dosisanpassung von Mefloquin notwendig, enge Überwachung auch nach Absetzen von EREMFAT® 150 mg, Risiko der Mefloquin Resistenzentwicklung ▲ Beta-Blocker (Arzneimittel zur Behandlung des Bluthochdrucks) Atenolol Bisoprolol Carvedilol Celiprolol Abbau von Chinin beschleunid, spiegel und kardiale Kontrolle angezeigt; ggf. Dosisanpassung der Beta-Blocker notwendig		Atovaquon ist um 52 %	nicht empfohlen
schleunigt, t₁/₂ von Chinin ▼ spiegel und kardiale Kontrolle notwendig, insbesondere auch bei Therapieende mit EREMFAT® 150 mg, ggf. Dosiserhöhung von Chinin notwendig Chloroquin Rifampicin kann Verstoffwechselung von Chloroquin beschleunigen Plasmakonzentration von Mefloquin ▼ um 19 % Wirkungsverlust von Chloroquin quin möglich, enge Überwachung notwendig Wirkungsverlust von Mefloquin möglich, ggf. Dosisanpassung von Mefloquin notwendig, enge Überwachung auch nach Absetzen von EREMFAT® 150 mg, Risiko der Mefloquin Resistenzentwicklung ▲ Beta-Blocker (Arzneimittel zur Behandlung des Bluthochdrucks) Atenolol Bisoprolol Carvedilol Celiprolol Schlemigt, t₁/₂ von Chinin le notwendig, insbesondere auch bei Therapieende mit EREMFAT® 150 mg, Risiko der Mefloquin notwendig, enge Überwachung auch nach Absetzen von EREMFAT® 150 mg, Risiko der Mefloquin Resistenzentwicklung ▲ Beta-Blocker (Arzneimittel zur Behandlung des Bluthochdrucks) Atenolol Bisoprolol Carvedilol Celiprolol		verringert	
▼	Chinin	Abbau von Chinin be-	Überwachung der Chinin-
auch bei Therapieende mit EREMFAT® 150 mg, ggf. Dosiserhöhung von Chinin notwendig Chloroquin Rifampicin kann Verstoff- wechselung von Chloroquin beschleunigen Plasmakonzentration von Mefloquin ▼ um 19 % Wirkungsverlust von Meflo- quin möglich, enge Überwa- chung notwendig Wirkungsverlust von Meflo- quin möglich, ggf. Dosisan- passung von Mefloquin not- wendig, enge Überwachung auch nach Absetzen von EREMFAT® 150 mg, Risi- ko der Mefloquin Resistenz- entwicklung ▲ Beta-Blocker (Arzneimittel zur Behandlung des Bluthochdrucks) Atenolol Bisoprolol Carvedilol Celiprolol Rifampicin verringert sein Beta-Blocker notwendig		schleunigt, t _{1/2} von Chinin	spiegel und kardiale Kontrol-
EREMFAT® 150 mg, ggf. Dosiserhöhung von Chinin notwendig Chloroquin Rifampicin kann Verstoff- wechselung von Chloroquin beschleunigen Plasmakonzentration von Mefloquin ▼ um 19 % Wirkungsverlust von Chloro- quin möglich, enge Überwa- chung notwendig Wirkungsverlust von Meflo- quin möglich, ggf. Dosisan- passung von Mefloquin not- wendig, enge Überwachung auch nach Absetzen von EREMFAT® 150 mg, Risi- ko der Mefloquin Resistenz- entwicklung ▲ Beta-Blocker (Arzneimittel zur Behandlung des Bluthochdrucks) Atenolol Bisoprolol Carvedilol Celiprolol Plasmakonzentration von Beta-Blockern kann durch Rifampicin verringert sein EREMFAT® 150 mg, Risi- ko der Mefloquin Resistenz- entwicklung ▲ Beta-Blocker (Arzneimittel zur Behandlung des Bluthochdrucks) Refloquin T® um 19 % Wirkungsverlust von Meflo- quin möglich, enge Überwa- chung notwendig Wirkungsverlust von Meflo- quin möglich, ggf. Dosisan- passung von Mefloquin not- wendig, enge Überwachung auch nach Absetzen von EREMFAT® 150 mg, Risi- ko der Mefloquin Resistenz- entwicklung ▲ Beta-Blocker (Arzneimittel zur Behandlung des Bluthochdrucks) Atenolol Bisoprolol Beta-Blockern kann durch Rifampicin verringert sein Beta-Blocker notwendig		▼	le notwendig, insbesondere
Dosiserhöhung von Chinin notwendig Chloroquin Rifampicin kann Verstoff-wechselung von Chloroquin beschleunigen Plasmakonzentration von Mefloquin ▼ um 19 % Wirkungsverlust von Mefloquin möglich, enge Überwachung notwendig Wirkungsverlust von Mefloquin möglich, ggf. Dosisanpassung von Mefloquin notwendig, enge Überwachung auch nach Absetzen von EREMFAT® 150 mg, Risiko der Mefloquin Resistenzentwicklung ▲ Beta-Blocker (Arzneimittel zur Behandlung des Bluthochdrucks) Atenolol Bisoprolol Bisoprolol Carvedilol Celiprolol Plasmakonzentration von Beta-Blocker naturch Rifampicin verringert sein Beta-Blocker notwendig			auch bei Therapieende mit
Chloroquin Rifampicin kann Verstoffwechselung von Chloroquin wechselung von Chloroquin beschleunigen Wirkungsverlust von Chloroquin quin möglich, enge Überwachung notwendig Mefloquin ▼ um 19 % Wirkungsverlust von Mefloquin möglich, ggf. Dosisanpassung von Mefloquin notwendig, enge Überwachung auch nach Absetzen von EREMFAT® 150 mg, Risiko der Mefloquin Resistenzentwicklung ▲ Beta-Blocker (Arzneimittel zur Behandlung des Bluthochdrucks) Plasmakonzentration von Beta-Blockern kann durch Rifampicin verringert sein Kardiale Kontrolle angezeigt; ggf. Dosisanpassung der Beta-Blocker notwendig			EREMFAT® 150 mg, ggf.
Chloroquin Rifampicin kann Verstoffwechselung von Chloroquin beschleunigen Wirkungsverlust von Chloroquin quin möglich, enge Überwachung notwendig Mefloquin Plasmakonzentration von Mefloquin ▼ um 19 % Wirkungsverlust von Mefloquin möglich, ggf. Dosisanpassung von Mefloquin notwendig, enge Überwachung auch nach Absetzen von EREMFAT® 150 mg, Risiko der Mefloquin Resistenzentwicklung ▲ Beta-Blocker (Arzneimittel zur Behandlung des Bluthochdrucks) Plasmakonzentration von Beta-Blockern kann durch Rifampicin verringert sein Kardiale Kontrolle angezeigt; ggf. Dosisanpassung der Beta-Blocker notwendig			Dosiserhöhung von Chinin
wechselung von Chloroquin beschleunigen Mefloquin Plasmakonzentration von Mefloquin ▼ um 19 % Wirkungsverlust von Mefloquin möglich, ggf. Dosisanpassung von Mefloquin notwendig, enge Überwachung auch nach Absetzen von EREMFAT® 150 mg, Risiko der Mefloquin Resistenzentwicklung ▲ Beta-Blocker (Arzneimittel zur Behandlung des Bluthochdrucks) Atenolol Bisoprolol Bisoprolol Carvedilol Celiprolol Wirkungsverlust von Mefloquin möglich, ggf. Dosisanpassung von Mefloquin notwendig durch nach Absetzen von EREMFAT® 150 mg, Risiko der Mefloquin Resistenzentwicklung ▲ Beta-Blocker (Arzneimittel zur Behandlung des Bluthochdrucks) Kardiale Kontrolle angezeigt; ggf. Dosisanpassung der Beta-Blocker notwendig			notwendig
Mefloquin Plasmakonzentration von Mefloquin ▼ um 19 % Wirkungsverlust von Mefloquin möglich, ggf. Dosisanpassung von Mefloquin notwendig, enge Überwachung auch nach Absetzen von EREMFAT® 150 mg, Risiko der Mefloquin Resistenzentwicklung ▲ Beta-Blocker (Arzneimittel zur Behandlung des Bluthochdrucks) Plasmakonzentration von Beta-Blockern kann durch Carvedilol Kardiale Kontrolle angezeigt; ggf. Dosisanpassung der Beta-Blocker notwendig Celiprolol Rifampicin verringert sein Beta-Blocker notwendig	Chloroquin	Rifampicin kann Verstoff-	Wirkungsverlust von Chloro-
Mefloquin Plasmakonzentration von Mefloquin Wirkungsverlust von Mefloquin quin möglich, ggf. Dosisanpassung von Mefloquin notwendig, enge Überwachung auch nach Absetzen von EREMFAT® 150 mg, Risiko der Mefloquin Resistenzentwicklung ▲ Beta-Blocker (Arzneimittel zur Behandlung des Bluthochdrucks) Plasmakonzentration von Beta-Blockern kann durch Rifampicin verringert sein Kardiale Kontrolle angezeigt; ggf. Dosisanpassung der Beta-Blocker notwendig		wechselung von Chloroquin	quin möglich, enge Überwa-
Mefloquin ▼ um 19 % quin möglich, ggf. Dosisan-passung von Mefloquin notwendig, enge Überwachung auch nach Absetzen von EREMFAT® 150 mg, Risiko der Mefloquin Resistenzentwicklung ▲ Beta-Blocker (Arzneimittel zur Behandlung des Bluthochdrucks) Atenolol Plasmakonzentration von Beta-Blockern kann durch ggf. Dosisanpassung der Beta-Blocker notwendig Beta-B		beschleunigen	chung notwendig
passung von Mefloquin notwendig, enge Überwachung auch nach Absetzen von EREMFAT® 150 mg, Risiko der Mefloquin Resistenzentwicklung ▲ Beta-Blocker (Arzneimittel zur Behandlung des Bluthochdrucks) Atenolol Plasmakonzentration von Beta-Blockern kann durch Garvedilol Rifampicin verringert sein Beta-Blocker notwendig	Mefloquin	Plasmakonzentration von	Wirkungsverlust von Meflo-
wendig, enge Überwachung auch nach Absetzen von EREMFAT® 150 mg, Risi- ko der Mefloquin Resistenz- entwicklung ▲ Beta-Blocker (Arzneimittel zur Behandlung des Bluthochdrucks) Atenolol Bisoprolol Bisoprolol Carvedilol Celiprolol Celiprolol Nifampicin verringert sein Nendig, enge Überwachung auch nach Absetzen von EREMFAT® 150 mg, Risi- ko der Mefloquin Resistenz- entwicklung ▲ Kardiale Kontrolle angezeigt; ggf. Dosisanpassung der Beta-Blocker notwendig		Mefloquin ▼ um 19 %	quin möglich, ggf. Dosisan-
auch nach Absetzen von EREMFAT® 150 mg, Risi- ko der Mefloquin Resistenz- entwicklung ▲ Beta-Blocker (Arzneimittel zur Behandlung des Bluthochdrucks) Atenolol Bisoprolol Bisoprolol Carvedilol Celiprolol Beta-Blocker kann durch Rifampicin verringert sein Beta-Blocker notwendig			passung von Mefloquin not-
EREMFAT® 150 mg, Risiko der Mefloquin Resistenzentwicklung ▲ Beta-Blocker (Arzneimittel zur Behandlung des Bluthochdrucks) Atenolol Bisoprolol Bisoprolol Carvedilol Celiprolol Beta-Blockern kann durch Rifampicin verringert sein Beta-Blocker notwendig			wendig, enge Überwachung
ko der Mefloquin Resistenzentwicklung ▲ Beta-Blocker (Arzneimittel zur Behandlung des Bluthochdrucks) Atenolol Bisoprolol Bisoprolol Carvedilol Celiprolol Bisoprolol Celiprolol Rifampicin verringert sein ko der Mefloquin Resistenzentwicklung ▲ Kardiale Kontrolle angezeigt; ggf. Dosisanpassung der Beta-Blocker notwendig			auch nach Absetzen von
Beta-Blocker (Arzneimittel zur Behandlung des Bluthochdrucks) Atenolol Bisoprolol Carvedilol Celiprolol Plasmakonzentration von Beta-Blockern kann durch Rifampicin verringert sein entwicklung ▲ Kardiale Kontrolle angezeigt; ggf. Dosisanpassung der Beta-Blocker notwendig			EREMFAT® 150 mg, Risi-
Beta-Blocker (Arzneimittel zur Behandlung des Bluthochdrucks) Atenolol Bisoprolol Carvedilol Celiprolol Beta-Blocker kann durch Rifampicin verringert sein Beta-Blocker notwendig			ko der Mefloquin Resistenz-
AtenololPlasmakonzentration vonKardiale Kontrolle angezeigt;BisoprololBeta-Blockern kann durchggf. Dosisanpassung derCarvedilolRifampicin verringert seinBeta-Blocker notwendig			entwicklung ▲
Bisoprolol Carvedilol Celiprolol Beta-Blockern kann durch Rifampicin verringert sein Beta-Blocker notwendig	Beta-Blocker (Arzneimittel zur B	ehandlung des Bluthochdru	cks)
Carvedilol Rifampicin verringert sein Beta-Blocker notwendig Celiprolol	Atenolol	Plasmakonzentration von	Kardiale Kontrolle angezeigt;
Celiprolol	Bisoprolol	Beta-Blockern kann durch	ggf. Dosisanpassung der
	Carvedilol	Rifampicin verringert sein	Beta-Blocker notwendig
<u>Metoprolol</u>	Celiprolol		
	<u>Metoprolol</u>		

Nadolol		
<u>Talinolol</u>		
<u>Teratolol</u>		
Möglicherweise andere Beta-		
Blocker, die in der Leber abge-		
baut werden		
Calciumantagonisten (Arzneimit	tel zur Behandlung von Bluth	nochdruck, koronarer Herz-
krankheit und Herzrhythmusstör	rungen)	
Amlodipin	Plasmakonzentration der	Wirkungsverlust der Calci-
<u>Diltiazem</u>	Calciumantagonisten ▼	umantagonisten möglich;
<u>Lercanidipin</u>		sofern eine Dosisanpassung
<u>Manidipin</u>		der Calciumantagonisten
<u>Nifedipin</u>		erforderlich ist, ist auf eine
<u>Nilvadipin</u>		erneute Anpassung nach
<u>Nisoldipin</u>		Absetzen von EREMFAT®
<u>Verapamil</u>		150 mg zu achten
Chemokinrezeptor-5-Antagonist	(Arzneimittel gegen HIV-Infe	ktionen)
Maraviroc	C _{max} um 66 % und AUC um	Enge Überwachung nötig,
	63 % von Maraviroc durch	Wirkungsverlust von Maravi-
	Rifampicin herabgesetzt	roc möglich, Dosisanpas-
		sung von Maraviroc erforder-
		lich
COX-2-Inhibitoren (Entzündungs	hemmer)	
Celecoxib	Verstoffwechselung von	Überwachung, ggf. Do-
<u>Etoricoxib</u>	Celecoxib, Etoricoxib und	sisanpassung von Cele-
Rofecoxib	Rofecoxib wird durch	coxib, Etoricoxib und
	Rifampicin beschleunigt	Rofecoxib nötig; auf eine
		erneute Anpassung nach
		Absetzen von EREMFAT®
		150 mg ist zu achten
Endothelinantagonisten (Arzneir	mittel gegen Lungenhochdru	ck)
<u>Bosentan</u>	Aufnahme und Verstoff-	Enge Überwachung, Leber-
	wechselung von Bosentan	funktionstests notwendig
	werden beeinflusst; zu Be-	
	ginn der Therapie steigen	
	die Bosentan-Talspiegel	
	nach erster Rifampicin-	
	<u> </u>	1

<u>Mestranol</u>	durch Rifampicin beschleu-	zusätzliche nicht-hormonelle
Norethisteron	Abbau der Kontrazeptiva	Reduzierte Wirksamkeit;
Hormonale Kontrazeptiva (Arzne		<u> </u>
		notwendig
		von Digitoxin und Digoxin
	cin verringert sein	de, ggf. Dosisanpassungen
	xin kann durch Rifampi-	stimmung der Herzglykosi-
<u>Digoxin</u>	von Digitoxin und Digo-	trolle und Serumspiegelbe-
<u>Digitoxin</u>	Plasmakonzentration	Engmaschige kardiale Kon-
Herzfrequenz)		
Herzglykoside (Arzneimittel zur	Steigerung der Herzschlagkr	aft und zur Senkung der
	gert sein	
<u>Prednisolon</u>	durch Rifampicin verrin-	
<u>Prednison</u>	und Prednisolon kann	
<u>Methylprednisolo</u> n	prednisolon, Prednison	
Hydrocortison	Hydrocortison, Methyl-	ginn und -ende erforderlich
<u>Fludrocortison</u>	thason, Fludrocortison,	cocorticoide bei Therapiebe-
<u>Dexamethason</u>	von Cortison, Dexame-	Dosisanpassung der Glu-
Cortison	Plasmakonzentration	Enge Überwachung; ggf.
	Rifampicin verringert sein	herabgesetzt sein
	Budesonid kann durch	kung von Budesonid kann
Budesonid	Plasmakonzentration von	Enge Überwachung, Wir-
Glucocorticoide		
	von Sulfasalazin	
	nem Stoffwechselprodukt	chung notwendig
	ration von Sulfapyridin, ei-	salazin möglich, Überwa-
Sulfasalazin	Verringerte Plasmakonzent-	Wirkungsverlust von Sulfa-
Entzündungshemmer		
	zentration verringert wird	
	wodurch die Plasmakon-	
	lismus von Bosentan,	
	Rifampicin auf den Metabo-	
	überwiegt der Einfluss von	
	ten Konzentration im Blut)	
	Erreichens einer konstan-	
	steady-state (Zeitpunkt des	

Ethinylestradiol	nigt	empfängnisverhütende
<u> </u>	9.	Maßnahmen empfohlen,
		Abweichungen bei der
Hormone		Menstruation möglich
	Disconsission	Lüb amara da a Thana
<u>Levothyroxin</u>	Plasmakonzentration von	Überwachung der Thyre-
	Levothyroxin ▼, Thyreotro-	otropinspiegel wird empfoh-
	pinlevel A	len, ggf. Dosisanpassung
		von Levothyroxin bei Thera-
		piebeginn und
		-ende mit EREMFAT® 150
		mg nötig
5-HT ₃ -Antagonisten (Arzneimitte	l gegen Übelkeit, Brechreiz ι	und Erbrechen)
<u>Ondansetron</u>	Plasmakonzentration	Antiemetischer Effekt kann
	von Ondansetron ▼	herabgesetzt sein, ggf. Do-
		sisanpassung von Ondanse-
		tron nötig
Hypnotika (Schlafmittel)		
Zaleplon	Plasmalevel von Zaleplon,	Wirkungsverlust von Zal-
<u>Zolpidem</u>	Zolpidem und Zopiclon ▼	eplon, Zolpidem und Zopic-
Zopiclon		lon möglich, Überwachung
		nötig
Immunmodulatoren (Arzneimitte	l zur Beeinflussung des Imm	nunsystems)
Bacillus Calmette-Guérin-	Wirkungsverlust des Impf-	Gleichzeitige Einnahme wird
<u>Impfstoff</u>	stoffs (auch bei Anwendung	nicht empfohlen
	gegen Blasenkarzinom)	
Interferon beta-1a	Erhöhtes Risiko von Leber-	Enge Überwachung, Leber-
	schäden	funktionstests, wenn ALT
		>5-fach über normal, wird
		eine Dosisreduktion von
		Interferon beta-1a empfoh-
		len, welche nach Normalisie-
		rung der ALT-Werte wieder
		gesteigert werden kann
Immunsuppressiva (Arzneimitte	 zur Verminderung der Funk	
<u>Azathioprin</u>	Abbau von Azathioprin und	Gleichzeitige Einnahme wird
Tacrolimus	Tacrolimus durch Rifampi-	nicht empfohlen, Risiko einer
	cin beschleunigt	Transplantatabstoßung be-

		steht
Ciclosporin	Eliminierung von Ciclospo-	Gleichzeitige Einnahme wird
<u>Everolimus</u>	rin, Everolimus und Temsi-	nicht empfohlen, Risiko einer
<u>Temsirolimus</u>	rolimus wird durch Rifampi-	Transplantatabstoßung be-
	cin beschleunigt	steht, wenn gleichzeitige
		Anwendung notwendig,
		dann enge Überwachung
		der Plasmalevel und Do-
		sisanpassung von Ciclospo-
		rin, Everolimus und Temsi-
		rolimus
Sirolimus	Abbau von Sirolimus und	Gleichzeitige Einnahme wird
	Mycophenolat durch	nicht empfohlen; Risiko einer
Mycophenolat	Rifampicin beschleunigt,	Transplantatabstoßung be-
	C _{max} ▼ und AUC ▼ von	steht; wenn gleichzeitige
	Sirolimus und Myco-	Anwendung notwendig,
	phenolat	dann enge Überwachung
	•	der Plasmalevel und Do-
		sisanpassung von Sirolimus
		und Mycophenolat erforder-
		lich
Leflunomid / Teriflunomid	Plasmakonzentration des	Erhöhtes Risiko von Leber-
	aktiven Stoffwechselpro-	schäden, periphere Neuro-
	duktes von Leflunomid ist	pathie (Nervenschädigung),
	um ca. 40 % durch Rifam-	Immunsuppression (einge-
	picin erhöht, durch die lan-	schränktes Immunsystem)
	ge t _{1/2} von Leflunomid An-	und Myelosuppression
	reicherung möglich	(Form der Nervenschädi-
		gung), Leberenzyme und
		Bilirubin sollten vor Beginn
		der Leflunomidtherapie ge-
		messen werden und dann
		mind. monatlich für die ers-
		ten 6 Monate der Therapie
		und dann im Abstand von 6 -
		8 Wochen, Patienten mit
		Leberfunktionsstörungen
		oder erhöhten Transamina-
	<u> </u>]

		sewerten (ALT > 2-fach
		normal) sollten Leflunomid
		nicht einnehmen, Therapie-
		abbruch bei ALT> 3-fach
		normal, Eliminierung des
		aktiven Leflunomid-
		Metaboliten mit Cholestyra-
		min oder Aktivkohle, wö-
		chentliche Kontrollen, ggf.
		Waschung wiederholen
Integrasehemmer (Arzneimittel	gegen Virusinfektionen)	
Raltegravir	AUC ▼, C _{max} ▼ von Ral-	Wirkungsverlust von Ral-
	tegravir	tegravir, Dosiserhöhung von
		Raltegravir ist erforderlich
Kontrastmittel (Arzneimittel zur	Unterstützung bildgebender	Verfahren)
Röntgenkontrastmittel (z. B. für	Gallenausscheidung von	Test sollte vor der morgend-
die Gallenblasenuntersuchung)	Röntgenkontrastmitteln	lichen Einnahme von
	kann durch Rifampicin ver-	EREMFAT® 150 mg durch-
	zögert sein	geführt werden
Lipidsenker (Arzneimittel zur Be	handlung von Fettstoffwech	selstörungen)
Fluvastatin	Verstoffwechselung von	Wirkungsverlust von Fluvas-
	Fluvastatin wird durch	tatin möglich, enge Überwa-
	Rifampicin beschleunigt,	chung, ggf. Dosiserhöhung
	C _{max} von Fluvastatin (um	von Fluvastatin erforderlich
	59 %) ▼	
Simvastatin	Plasmakonzentration	Gleichzeitige Einnahme wird
	und Bioverfügbarkeit von	nicht empfohlen, Wirkungs-
	Simvastatin durch	verlust von Simvastatin
	Rifampicin verringert,	wahrscheinlich, bei Thera-
	C _{max} (um 90 %) ▼, AUC	pie: enge Überwachung,
	(um 87 %) ▼	Dosisanpassung nötig
Pravastatin	Orale Bioverfügbarkeit	Wirkungsverlust von Pravas-
	von Pravastatin kann	tatin möglich, enge Überwa-
	durch Rifampicin in eini-	chung, ggf. Dosiserhöhung
	Detienten venden vent	van Dravastatin arfardarliah
	gen Patienten verringert	von Pravastatin erforderlich
	sein	von Pravastatin enordenich

<u>Atorvastatin</u>	Plasmakonzentration und Bioverfügbarkeit von Atorvastatin durch	Wirkungsverlust von Atorvastatin möglich, enge Überwachung, Einnahme
	Rifampicin verringert,	von EREMFAT® 150 mg und
	AUC (um 78 %) ▼	Atorvastatin zum gleichen
		Zeitpunkt empfohlen, um
		Wechselwirkungen zu ver-
		ringern
Ezetimib	Wirkung von Ezetimib	Wirkungsverlust von Ezeti-
	kann durch Rifampicin	mib möglich, enge Überwa-
	herabgesetzt sein	chung
Neuroleptika (Arzneimittel zur B	ehandlung von Psychosen)	
Clozapin	Plasmakonzentration von	Wirkungsverlust von Clo-
Quetiapin	Clozapin und Quetiapin	zapin und Quetiapin mög-
	durch Rifampicin verringert	lich; enge Überwachung des
		neurologischen Status erfor-
		derlich, Serumspiegelbe-
		stimmung von Clozapin und
		Quetiapin empfohlen, ggf.
		Dosisanpassung von Clo-
		zapin und Quetiapin not-
		wendig
<u>Haloperidol</u>	Verstoffwechselung von	Wirkungsverlust von Halope-
	Haloperidol wird durch	ridol möglich; engmaschiges
	Rifampicin beschleunigt	Monitoring des neurologi-
		schen Status erforderlich,
		ggf. Dosisanpassung von
		Haloperidol
Risperidon	Plasmakonzentration von	Wirkungsverlust von Rispe-
	Risperidon ▼, AUC (um	ridon möglich, enge Über-
	72 %) ▼, C _{max} (um 50 %)	wachung erforderlich
	▼	
Nicht-nucleosidische Reverse-T Virusinfektionen)	ranskriptase-Inhibitoren (NN	RTI) (Arzneimittel gegen
Etravirin	Nicht untersucht	Nur in Kombination mit kont-
		raindizierten Proteaseinhibi-
		toren zugelassen
		→ kontraindiziert (siehe

Delavirdin Nevirapin Plasmakonzentration und Nevirapin AUC von Delavirdin und Nevirapin herabgesetzt Nevirapin herabgesetzt Nevirapin herabgesetzt Nevirapin herabgesetzt Efavirenz C_max und AUC von Efavirenz ist durch Rifampicin verringert, erhöhtes Risikovon Leberschäden Nucleosidische Reverse-Transkriptase-Inhibitoren (NRTI) (Arzneimittel gegen Virusinfektionen) Plasmakonzentration von Abacavir möglicherweise leicht durch Rifampicin reduziert Zidovudin C_max (um 43 %) ▼ von Zidovudin wirkung erforder-Lich, Wirkungsverlust möglich, wen Zidovudin in einem funktionierenden antiretroviralen Therapieregime verwendet wird, ist die Dosisanpassung häufig nicht notwendig, Entscheidung sollte von einem HIV-Experten getröften verden Opioidantagonisten (Arzneimittel zur Wirkungsaufhebung von Opioiden) Erhöhtes Risiko von Leberschäden Sichäden Nicht kompensierbarer Wirkungsaufhebung kungsverlust einem werden, Leberfunktionsperister Wirkungsverlust einem verden, Leberfunktionstests erfor-			Abschnitt 2. "EREMFAT®
Delavirdin Nevirapin Plasmakonzentration und AUC von Delavirdin und Nevirapin herabgesetzt Nicht kompensierbarer Wirkungsverlust der Reverse-Transkriptasehemmer → kontraindiziert (siehe Abschritt 2. "EREMFAT® 150 mg darf nicht eingenommen werden") Efavirenz Cmax und AUC von Efavirenz ist durch Rifampicin verringert, erhöhtes Risiko von Leberschäden Ggf. Dosiserhöhung von Efavirenz; enge Überwachung der Efavirenz; enge Überwachung der Efavirenzspiegel, Leberfunktionstests vor und während der Behandlung erforderlich Nucleosidische Reverse-Transkriptase-Inhibitoren (NRTI) (Arzneimittel gegen Virusinfektionen) Klinische Relevanz nicht bekannt Abacavir Abacavir möglicherweise leicht durch Rifampicin reduziert Bekannt Zidovudin Cmax (um 43 %) ▼ und AUC (um 47 %) ▼ von Zidovudinwirkung erforderlich, Wirkungsverlust möglich, wenn Zidovudin in einem funktionierenden antiretroviralen Therapieregime verwendet wird, ist die Dosisanpassung häufig nicht notwendig, Entscheidung sollte von einem HIV-Experten getroffen werden Opioidantagonisten (Arzneimittel zur Wirkungsaufhebung vor Opioiden) Erhöhtes Risiko von Leberschäden Gleichzeitige Einnahme sollte vermieden werden,			150 mg darf nicht einge-
AUC von Delavirdin und Nevirapin Nevirapin herabgesetzt AUC von Delavirdin und Nevirapin herabgesetzt Auc von Delavirdin und Nevirapin herabgesetzt Auc von Delavirdin und Nevirapin herabgesetzt Auc von Efavirenz (siehe Abschnitt 2. "EREMFAT* 150 mg darf nicht eingenommen werden") Ggf. Dosiserhöhung von Efavirenz ist durch Rifampicin verringert, erhöhtes Risiko von Leberschäden Auc von Leberschäden Auc von Efavirenz; enge Überwachung der Efavirenzspiegel, Leberfunktionstests vor und während der Behandlung erforderlich Nucleosidische Reverse-Transkriptase-Inhibitoren (NRTI) (Arzneimittel gegen Virusinfektionen) Abacavir Plasmakonzentration von Abacavir möglicherweise leicht durch Rifampicin reduziert Zidovudin Cmax (um 43 %) ▼ und AUC (um 47 %) ▼ von Zidovudinwirkung erforderlich, Wirkungsverlust möglich, wenn Zidovudin in einem funktionierenden antiretroviralen Therapieregime verwendet wird, ist die Dosisanpassung häufig nicht notwendig, Entscheidung sollte von einem HIV-Experten getroffen werden Opioidantagonisten (Arzneimittel zur Wirkungsaufhebung von Opioiden) Naltrexon Erhöhtes Risiko von Leber-schäden Wermieden werden,			nommen werden")
Nevirapin herabgesetzt Nevirapin herabgesetzt Nevirapin herabgesetzt Transkriptasehemmer → kontraindiziert (siehe Abschnitt 2. "EREMFAT® 150 mg darf nicht eingenommen wer- den") Efavirenz Cmax und AUC von Efavi- renz ist durch Rifampicin verringert, erhöhtes Risi- ko von Leberschäden Rucleosidische Reverse-Transkriptase-Inhibitoren (NRTI) (Arzneimittel gegen Virusinfek- tionen) Abacavir Plasmakonzentration von Abacavir möglicherweise leicht durch Rifampicin re- duziert Zidovudin Cmax (um 43 %) ▼ und AUC (um 47 %) ▼ von Zidovudinwirkung erforder- lich, Wirkungsverlust mög- lich, wenn Zidovudin in ei- nem funktionierenden anti- retroviralen Therapieregime verwendet wird, ist die Do- sisanpassung häufig nicht notwendig, Entscheidung sollte von einem HIV- Experten getroffen werden Opioidantagonisten (Arzneimittel zur Wirkungsaufhebung von Opioiden) Naltrexon Erhöhtes Risiko von Leber- schäden Gleichzeitige Einnahme soll- te vermieden werden,	<u>Delavirdin</u>	Plasmakonzentration und	Nicht kompensierbarer Wir-
Abacavir Cmax und AUC von Efavirenz Cmax und AUC von Efavirenz Ggf. Dosiserhöhung von Efavirenz ist durch Rifampicin verringert, erhöhtes Risiko von Leberschäden Leberfunktionstests vor und während der Behandlung erforderlich	<u>Nevirapin</u>	AUC von Delavirdin und	kungsverlust der Reverse-
Selection Common		Nevirapin herabgesetzt	Transkriptasehemmer
Efavirenz Cmax und AUC von Efavirenz; enge Überwardenren verringert, erhöhtes Risiko von Leberschäden Nucleosidische Reverse-Transkriptase-Inhibitoren (NRTI) (Arzneimittel gegen Virusinfektionen) Abacavir Plasmakonzentration von Abacavir möglicherweise leicht durch Rifampicin reduziert Zidovudin Cmax (um 43 %) ▼ und AUC (um 47 %) ▼ von Zidovudinwirkung erforderlisch, wirkungsverlust möglich, wenn Zidovudin in einem funktionierenden antiretroviralen Therapieregime verwendet wird, ist die Dosisanpassung häufig nicht notwendig, Entscheidung sollte von einem HIV-Experten getroffen werden Opioidantagonisten (Arzneimittel zur Wirkungsaufhebung von Opioiden) Plasmakonzentration von Abacavir möglicherweise leicht durch Rifampicin reduziert Enge Überwachung der Zidovudinwirkung erforderlich, Wirkungsverlust möglich, wenn Zidovudin in einem funktionierenden antiretroviralen Therapieregime verwendet wird, ist die Dosisanpassung häufig nicht notwendig, Entscheidung sollte von einem HIV-Experten getroffen werden Opioidantagonisten (Arzneimittel zur Wirkungsaufhebung von Opioiden) Naltrexon Erhöhtes Risiko von Leberschäden			→ kontraindiziert
Defivirenz Cmax und AUC von Efavi- renz ist durch Rifampicin verringert, erhöhtes Risi- ko von Leberschäden Leberfunktionstests vor und während der Behandlung erforderlich			(siehe Abschnitt 2.
Efavirenz Cmax und AUC von Efavirenz ist durch Rifampicin verringert, erhöhtes Risiko von Leberschäden Nucleosidische Reverse-Transkriptase-Inhibitoren (NRTI) (Arzneimittel gegen Virusinfektionen) Abacavir Plasmakonzentration von Abacavir möglicherweise leicht durch Rifampicin reduziert Zidovudin Cmax (um 43 %) ▼ und AUC (um 47 %) ▼ von Zidovudin wirkung erforderlisch in einem funktionierenden antiretroviralen Therapieregime verwendet wird, ist die Dosisanpassung häufig nicht notwendig, Entscheidung sollte von einem HIV-Experten getroffen werden Opioidantagonisten (Arzneimittel zur Wirkungsaufhebung von Opioiden) Naltrexon Erhöhtes Risiko von Leberschäden Gleichzeitige Einnahme sollte vermieden werden,			"EREMFAT® 150 mg darf
Efavirenz Cmax und AUC von Efavirenz ist durch Rifampicin verringert, erhöhtes Risiko von Leberschäden Nucleosidische Reverse-Transkriptase-Inhibitoren (NRTI) (Arzneimittel gegen Virusinfektionen) Abacavir Plasmakonzentration von Abacavir möglicherweise leicht durch Rifampicin reduziert AUC (um 47 %) ▼ und AUC (um 47 %) ▼ von Zidovudin Cmax (um 43 %) ▼ von Zidovudin Enge Überwachung der Zidovudinwirkung erforder-lich, Wirkungsverlust möglich, wen Zidovudin wirkung erforder-lich, wirkungsverlust möglich, wen Zidovudin in einem funktionierenden antiretroviralen Therapieregime verwendet wird, ist die Dosisanpassung häufig nicht notwendig, Entscheidung sollte von einem HIV-Experten getroffen werden Opioidantagonisten (Arzneimittel zur Wirkungsaufhebung von Opioiden) Naltrexon Erhöhtes Risiko von Leberschäden Ggf. Dosiserhöhung von Efavirenz; enge Überwachung von und während er Efavirenz; enge Überwachung währendethetethetethetethetethetethetethetet			nicht eingenommen wer-
renz ist durch Rifampicin verringert, erhöhtes Risiko von Leberschäden Nucleosidische Reverse-Transkriptase-Inhibitoren (NRTI) (Arzneimittel gegen Virusinfektionen) Abacavir Plasmakonzentration von Abacavir möglicherweise leicht durch Rifampicin reduziert Zidovudin Cmax (um 43 %) ▼ und AUC (um 47 %) ▼ von Zidovudin in einem funktionierenden antiretroviralen Therapieregime verwendet wird, ist die Dosisanpassung häufig nicht notwendig, Entscheidung sollte von einem HIV-Experten getroffen werden Opioidantagonisten (Arzneimittel zur Wirkungsaufhebung von Opioiden) Naltrexon Favirenz; enge Überwachung wirden chung der Efavirenz; enge Überwachung der Chung der Behandlung erforderlich währenden Zidovudin reinem funktionierenden antiretroviralen Therapieregime verwendet wird, ist die Dosisanpassung häufig nicht notwendig, Entscheidung sollte von einem HIV-Experten getroffen werden Opioidantagonisten (Arzneimittel zur Wirkungsaufhebung von Opioiden) Naltrexon Frhöhtes Risiko von Leberschäden Efavirenz; enge Überwachung von und während der Efavirenzspiegel, Leberfunktionsteste verunieden werden, ehrong den Efavirenzspiegel, Leberfunktionsteste verunieden werden, ehrong den Efavirenzspiegel, Leberfunktionsteste verunieden werden, ehrong den Efavirenzspiegel, Leberfunktionsteste verunieden werden ehrong während ehrong verunden während ehrong verund während der Behandlung erforderlich während ehrong verunden während ehrong verund während ehrong verund während der Behandlung erforderlich während ehrong verunden verund verunden			den")
verringert, erhöhtes Risiko von Leberschäden Nucleosidische Reverse-Transkriptase-Inhibitoren (NRTI) (Arzneimittel gegen Virusinfektionen) Abacavir Plasmakonzentration von Abacavir möglicherweise leicht durch Rifampicin reduziert Zidovudin Cmax (um 43 %) ▼ und AUC (um 47 %) ▼ von Zidovudinwirkung erforderlich, Wirkungsverlust möglich, wenn Zidovudin in einem funktionierenden antiretroviralen Therapieregime verwendet wird, ist die Dosisanpassung häufig nicht notwendig, Entscheidung sollte von einem HIV-Experten getroffen werden Opioidantagonisten (Arzneimittel zur Wirkungsaufhebung von Opioiden) Naltrexon Erhöhtes Risiko von Leberschäden chung der Efavirenzspiegel, Leberfunktionstests vor und während der Behandlung erforderlich (Nerzneimittel zur Wirkungsieht) (Arzneimittel zur Wirkungsieht) (Arzneimittel zur Wirkungsaufhebung von Opioiden)	<u>Efavirenz</u>	C _{max} und AUC von Efavi-	Ggf. Dosiserhöhung von
ko von Leberschäden Leberfunktionstests vor und während der Behandlung erforderlich Nucleosidische Reverse-Transkriptase-Inhibitoren (NRTI) (Arzneimittel gegen Virusinfektionen) Abacavir Plasmakonzentration von Abacavir möglicherweise leicht durch Rifampicin reduziert Zidovudin Cmax (um 43 %) ▼ und AUC (um 47 %) ▼ von Zidovudinwirkung erforderlich, Wirkungsverlust möglich, wenn Zidovudin in einem funktionierenden antiretroviralen Therapieregime verwendet wird, ist die Dosisanpassung häufig nicht notwendig, Entscheidung sollte von einem HIV-Experten getroffen werden Opioidantagonisten (Arzneimittel zur Wirkungsaufhebung von Opioiden) Naltrexon Erhöhtes Risiko von Leberschäden Leberfunktionstests vor und während der Behandlung erforderlich. Klinische Relevanz nicht bekannt Enge Überwachung der Zidovudinwirkung erforderlich, Wirkungsverlust möglich, wenn Zidovudin in einem funktionierenden antiretroviralen Therapieregime verwendet wird, ist die Dosisanpassung häufig nicht notwendig, Entscheidung sollte von einem HIV-Experten getroffen werden Gleichzeitige Einnahme sollte vermieden werden,		renz ist durch Rifampicin	Efavirenz; enge Überwa-
Nucleosidische Reverse-Transkriptase-Inhibitoren (NRTI) (Arzneimittel gegen Virusinfektionen) Abacavir Plasmakonzentration von Abacavir möglicherweise leicht durch Rifampicin reduziert Zidovudin Cmax (um 43 %) ▼ und AUC (um 47 %) ▼ von Zidovudinwirkung erforder-Iich, Wirkungsverlust möglich, wenn Zidovudin in einem funktionierenden antiretroviralen Therapieregime verwendet wird, ist die Dosisanpassung häufig nicht notwendig, Entscheidung sollte von einem HIV-Experten getroffen werden Opioidantagonisten (Arzneimittel zur Wirkungsaufhebung von Opioiden) Naltrexon Riinische Relevanz nicht bekannt Enge Überwachung der Zidovudinwirkung erforder-Iich, Wirkungsverlust möglich, wenn Zidovudin in einem funktionierenden antiretroviralen Therapieregime verwendet wird, ist die Dosisanpassung häufig nicht notwendig, Entscheidung sollte von einem HIV-Experten getroffen werden Opioidantagonisten (Arzneimittel zur Wirkungsaufhebung von Opioiden) Raltrexon Erhöhtes Risiko von Leberschäden		verringert, erhöhtes Risi-	chung der Efavirenzspiegel,
Nucleosidische Reverse-Transkriptase-Inhibitoren (NRTI) (Arzneimittel gegen Virusinfektionen) Abacavir Plasmakonzentration von Abacavir möglicherweise leicht durch Rifampicin reduziert Zidovudin Cmax (um 43 %) ▼ und AUC (um 47 %) ▼ von Zidovudinwirkung erforderlich, Wirkungsverlust möglich, wenn Zidovudin in einem funktionierenden antiretroviralen Therapieregime verwendet wird, ist die Dosisanpassung häufig nicht notwendig, Entscheidung sollte von einem HIV-Experten getroffen werden Opioidantagonisten (Arzneimittel zur Wirkungsaufhebung von Opioiden) Naltrexon Erhöhtes Risiko von Leberschäden Gleichzeitige Einnahme sollte vermieden werden,		ko von Leberschäden	Leberfunktionstests vor und
Nucleosidische Reverse-Transkriptase-Inhibitoren (NRTI) (Arzneimittel gegen Virusinfektionen) Abacavir Plasmakonzentration von Abacavir möglicherweise leicht durch Rifampicin reduziert Zidovudin Cmax (um 43 %) ▼ und AUC (um 47 %) ▼ von Zidovudinwirkung erforderlich, Wirkungsverlust möglich, wenn Zidovudin in einem funktionierenden antiretroviralen Therapieregime verwendet wird, ist die Dosisanpassung häufig nicht notwendig, Entscheidung sollte von einem HIV-Experten getroffen werden Opioidantagonisten (Arzneimittel zur Wirkungsaufhebung von Opioiden) Naltrexon Rilinische Relevanz nicht bekannt Enge Überwachung der Zidovudinwirkung erforder-lich, Wirkungsverlust möglich, wenn Zidovudin in einem funktionierenden antiretroviralen Therapieregime verwendet wird, ist die Dosisanpassung häufig nicht notwendig, Entscheidung sollte von einem HIV-Experten getroffen werden Opioidantagonisten (Arzneimittel zur Wirkungsaufhebung von Opioiden) Raltrexon Erhöhtes Risiko von Leberschäden Gleichzeitige Einnahme sollte vermieden werden,			während der Behandlung
Abacavir Abacavir möglicherweise leicht durch Rifampicin reduziert Zidovudin Cmax (um 43 %) ▼ und AUC (um 47 %) ▼ von Zidovudinwirkung erforderlich, Wirkungsverlust möglich, wenn Zidovudin in einem funktionierenden antiretroviralen Therapieregime verwendet wird, ist die Dosisanpassung häufig nicht notwendig, Entscheidung sollte von einem HIV-Experten getroffen werden Opioidantagonisten (Arzneimittel zur Wirkungsaufhebung von Opioiden) Naltrexon Rilnische Relevanz nicht bekannt Klinische Relevanz nicht bekannt			erforderlich
Abacavir Möglicherweise leicht durch Rifampicin reduziert Zidovudin Cmax (um 43 %) ▼ und AUC (um 47 %) ▼ von Zidovudinwirkung erforder-lich, Wirkungsverlust möglich, wenn Zidovudin in einem funktionierenden antiretroviralen Therapieregime verwendet wird, ist die Dosisanpassung häufig nicht notwendig, Entscheidung sollte von einem HIV-Experten getroffen werden Opioidantagonisten (Arzneimittel zur Wirkungsaufhebung von Opioiden) Naltrexon Rlinische Relevanz nicht bekannt Klinische Relevanz nicht bekannt	Nucleosidische Reverse-Transk	riptase-Inhibitoren (NRTI) (A	rzneimittel gegen Virusinfek-
Abacavir möglicherweise leicht durch Rifampicin reduziert Zidovudin C _{max} (um 43 %) ▼ und AUC (um 47 %) ▼ von Zidovudinwirkung erforderlich, Wirkungsverlust möglich, wenn Zidovudin in einem funktionierenden antiretroviralen Therapieregime verwendet wird, ist die Dosisanpassung häufig nicht notwendig, Entscheidung sollte von einem HIV-Experten getroffen werden Opioidantagonisten (Arzneimittel zur Wirkungsaufhebung von Opioiden) Naltrexon Erhöhtes Risiko von Leberschäden Bekannt Enge Überwachung der Zidovudinwirkung erforder-Zidovudinwirkung erforder-	tionen)		
leicht durch Rifampicin reduziert	Abacavir	Plasmakonzentration von	Klinische Relevanz nicht
Zidovudin		Abacavir möglicherweise	bekannt
Zidovudin C _{max} (um 43 %) ▼ und AUC (um 47 %) ▼ von Zidovudinwirkung erforderlich, Wirkungsverlust möglich, wenn Zidovudin in einem funktionierenden antiretroviralen Therapieregime verwendet wird, ist die Dosisanpassung häufig nicht notwendig, Entscheidung sollte von einem HIV-Experten getroffen werden Opioidantagonisten (Arzneimittel zur Wirkungsaufhebung von Opioiden) Naltrexon Erhöhtes Risiko von Leberschäden Gleichzeitige Einnahme sollte vermieden werden,		leicht durch Rifampicin re-	
AUC (um 47 %) ▼ von Zidovudinwirkung erforder- lich, Wirkungsverlust mög- lich, wenn Zidovudin in ei- nem funktionierenden anti- retroviralen Therapieregime verwendet wird, ist die Do- sisanpassung häufig nicht notwendig, Entscheidung sollte von einem HIV- Experten getroffen werden Opioidantagonisten (Arzneimittel zur Wirkungsaufhebung von Opioiden) Naltrexon Erhöhtes Risiko von Leber- schäden Gleichzeitige Einnahme soll- te vermieden werden,		duziert	
Zidovudin lich, Wirkungsverlust mög- lich, wenn Zidovudin in ei- nem funktionierenden anti- retroviralen Therapieregime verwendet wird, ist die Do- sisanpassung häufig nicht notwendig, Entscheidung sollte von einem HIV- Experten getroffen werden Dpioidantagonisten (Arzneimittel zur Wirkungsaufhebung von Opioiden) Naltrexon Erhöhtes Risiko von Leber- schäden Gleichzeitige Einnahme soll- te vermieden werden,	Zidovudin	C _{max} (um 43 %) ▼ und	Enge Überwachung der
lich, wenn Zidovudin in einem funktionierenden antiretroviralen Therapieregime verwendet wird, ist die Dosisanpassung häufig nicht notwendig, Entscheidung sollte von einem HIV-Experten getroffen werden Opioidantagonisten (Arzneimittel zur Wirkungsaufhebung von Opioiden) Naltrexon Erhöhtes Risiko von Leberschäden Gleichzeitige Einnahme sollte vermieden werden,		AUC (um 47 %) ▼ von	Zidovudinwirkung erforder-
nem funktionierenden anti- retroviralen Therapieregime verwendet wird, ist die Do- sisanpassung häufig nicht notwendig, Entscheidung sollte von einem HIV- Experten getroffen werden Opioidantagonisten (Arzneimittel zur Wirkungsaufhebung von Opioiden) Naltrexon Erhöhtes Risiko von Leber- schäden Gleichzeitige Einnahme soll- te vermieden werden,		Zidovudin	lich, Wirkungsverlust mög-
retroviralen Therapieregime verwendet wird, ist die Do- sisanpassung häufig nicht notwendig, Entscheidung sollte von einem HIV- Experten getroffen werden Opioidantagonisten (Arzneimittel zur Wirkungsaufhebung von Opioiden) Naltrexon Erhöhtes Risiko von Leber- schäden Gleichzeitige Einnahme soll- te vermieden werden,			lich, wenn Zidovudin in ei-
verwendet wird, ist die Dosisanpassung häufig nicht notwendig, Entscheidung sollte von einem HIV-Experten getroffen werden Opioidantagonisten (Arzneimittel zur Wirkungsaufhebung von Opioiden) Naltrexon Erhöhtes Risiko von Leberschäden Gleichzeitige Einnahme sollte vermieden werden,			nem funktionierenden anti-
sisanpassung häufig nicht notwendig, Entscheidung sollte von einem HIV-Experten getroffen werden Opioidantagonisten (Arzneimittel zur Wirkungsaufhebung von Opioiden) Naltrexon Erhöhtes Risiko von Leberschäden Schäden Gleichzeitige Einnahme sollte vermieden werden,			retroviralen Therapieregime
notwendig, Entscheidung sollte von einem HIV- Experten getroffen werden Opioidantagonisten (Arzneimittel zur Wirkungsaufhebung von Opioiden) Naltrexon Erhöhtes Risiko von Leberschäden Schäden Gleichzeitige Einnahme sollte vermieden werden,			verwendet wird, ist die Do-
Sollte von einem HIV- Experten getroffen werden Opioidantagonisten (Arzneimittel zur Wirkungsaufhebung von Opioiden) Naltrexon Erhöhtes Risiko von Leber- schäden Gleichzeitige Einnahme soll- te vermieden werden,			sisanpassung häufig nicht
Opioidantagonisten (Arzneimittel zur Wirkungsaufhebung von Opioiden) Naltrexon Erhöhtes Risiko von Leberschäden Schäden Experten getroffen werden Gleichzeitige Einnahme sollte vermieden werden,			notwendig, Entscheidung
Opioidantagonisten (Arzneimittel zur Wirkungsaufhebung von Opioiden)NaltrexonErhöhtes Risiko von Leber- schädenGleichzeitige Einnahme soll- te vermieden werden,			sollte von einem HIV-
Naltrexon Erhöhtes Risiko von Leber- Gleichzeitige Einnahme soll- te vermieden werden,			Experten getroffen werden
schäden te vermieden werden,	Opioidantagonisten (Arzneimitte	el zur Wirkungsaufhebung vo	on Opioiden)
	Naltrexon	Erhöhtes Risiko von Leber-	Gleichzeitige Einnahme soll-
Leberfunktionstests erfor-		schäden	te vermieden werden,
			Leberfunktionstests erfor-

		derlich
Osteoporosemittel (Arzneimitte	zur Behandlung von Knoch	enschwund)
Cinacalcet	Verstoffwechselung von	Wirkungsverlust von
	Cinacalcet möglicherweise	Cinacalcet möglich, ggf. Do-
	beschleunigt	sisanpassung von Cinacal-
		cet erforderlich
Phosphodiesterase-4-Hemmer (Arzneimittel zur Behandlung	dor chronisch obstruktivon
Lungenerkrankung)	Arzheimitter zur Benandiung	dei cilionisch obstruktiven
Roflumilast	C _{max} und AUC von Roflumi-	Gleichzeitige Einnahme soll-
	last und Roflumilast N-	te aufgrund der starken In-
	Oxide sind durch Rifampi-	teraktion mit Rifampicin
	cin herabgesetzt	vermieden werden, enge
		Überwachung, ggf. Do-
		sisanpassung von Roflumi-
		last
Proteaseinhibitoren (Arzneimitt		1
<u>Amprenavir</u>	Bioverfügbarkeit (AUC)	Nicht kompensierbarer Wir-
Atazanavir	der Proteaseinhibitoren	kungsverlust der Proteas-
<u>Darunavir</u>	ist durch Rifampicin her-	einhibitoren
<u>Fosamprenavir</u>	abgesetzt ▼	→ kontraindiziert
<u>Indinavir</u>		(siehe Abschnitt 2.
<u>Lopinavir</u>		"EREMFAT® 150 mg darf
Ritonavir		nicht eingenommen wer-
Saquinavir		den")
<u>Tipranavir</u>		
Selektive Östrogen-Rezeptor Mo	odulatoren (SERM) (Arzneimi	ttel zur Behandlung von
Brustkrebs)		
<u>Tamoxifen</u>	C _{max} und AUC von	Gleichzeitige Einnahme soll-
	Tamoxifen sind durch	te vermieden werden, enge
	Rifampicin, um 55 %	Überwachung, ggf. Dosisan-
	bzw. 86 % herabgesetzt	passung von Tamoxifen
<u>Toremifen</u>	C _{max} und AUC von	Gleichzeitige Einnahme soll-
	Toremifen sind durch	te vermieden werden, enge
	Rifampicin um 55 %	Überwachung, regelmäßige
	bzw. 87 % herabgesetzt	Messung der Elektrolyte,
		Blutbild, Leberfunktionstest,
		ggf. Dosisanpassung von

		Toremifen
Thrombozytenaggregationshem	mer (Arzneimittel zur Verhine	derung von Blutgerinnseln)
Clopidogrel	Rifampicin führt zu einer	Enge Überwachung nötig,
	verstärkten Aktivierung	Blutgerinnungshemmender
	und Wirkung von	Effekt von Clopidogrel wird
	Clopidogrel	verstärkt, erhöhte Blutungs-
		neigung
Tranquillanzien (Psychopharma	ka mit beruhigender Wirkung	1)
Benzodiazepine (wie z. B.	Verstoffwechselung der	Enge Überwachung, ggf.
Diazepam, Midazolam, Tria-	Benzodiazepine kann	Dosisanpassung der Ben-
zolam)	durch Rifampicin beschleu-	zodiazepine notwendig
	nigt sein	
Buspiron	Plasmakonzentration und t _{1/2}	Anxiolytischer Effekt von
	von Buspiron▼	Buspiron kann herabgesetzt
		sein, enge Überwachung,
		ggf. Dosisanpassung von
		Buspiron
Urikosurika (Arzneimittel zur Ste	eigerung der Harnsäureausso	cheidung)
Probenecid-Rifampicin	Plasmakonzentration	Überwachung der Leber-
	von Rifampicin kann	funktionswerte
	durch Probenecid in ei-	
	nigen Patienten erhöht	
	sein, erhöhtes Risiko	
	von Leberschäden	
Vitamine		
<u>Vitamin D</u>	Plasmakonzentration von	Symptomatische Erkrankung
	Vitamin D wird durch	der Knochen erst bei länge-
	Rifampicin reduziert	rer Rifampicingabe (> 1Jahr)
		zu erwarten; im Falle einer
		Supplementierung mit Vita-
		min D sind Kontrollen der
		Serum-Calciumspiegel, der
		Serum-Phosphatspiegel
		sowie der Nierenfunktion
		erforderlich, ggf. Dosisan-
		passung von Vitamin D er-

	forderlich			
Zytostatika (Arzneimittel zur Beh	nandlung von Krebs)			
<u>Bendamustin</u>	Plasmalevel von	Enge Überwachung notwen-		
	Bendamustin werden durch	dig, erhöhte Konzentration		
	Rifampicin verringert, wäh-	der Bendamustin Metabolite		
	rend die Plasmalevel der	könnte zu einer veränderten		
	aktiven Metabolite von	Wirkung von Bendamustin		
	Bendamustin durch Rifam-	führen und Risiko von Ne-		
	picin erhöht werden	benwirkungen erhöhen		
<u>Bexaroten</u>	Plasmakonzentration	Überwachung notwendig		
	von Bexaroten kann			
	möglicherweise durch			
	Rifampicin verringert			
	sein			
Clofarabin	Erhöhtes Risiko von Le-	Gleichzeitige Einnahme		
	berschäden	sollte vermieden werden,		
		enge Überwachung der Le-		
		berfunktion erforderlich		
<u>Gefitinib</u>	Verstoffwechselung von	Enge Überwachung, ggf.		
	Gefitinib wird durch Rifam-	Dosisanpassung von Gefiti-		
	picin beschleunigt	nib erforderlich		
<u>Imatinib</u>	AUC und C _{max} von Ima-	Gleichzeitige Einnahme		
	tinib durch Rifampicin	sollte vermieden werden,		
	um 74 % bzw. 54 % ver-	Wirkungsverlust von Imati-		
	ringert	nib wahrscheinlich		
<u>Irinotecan</u>	Abbau von Irinotecan durch	Wirkungsverlust von Irinote-		
	Rifampicin beschleunigt,	can möglich, ggf. Dosisan-		
	AUC von Irinotecan (aktive	passung von Irinotecan er-		
	Metabolite) ▼	forderlich		
Methotrexat	Erhöhtes Risiko von Le-	Gleichzeitige Einnahme soll-		
	berschäden	te vermieden werden, Leber-		
		funktionstests erforderlich		
<u>Pazopanib</u>	Verstoffwechselung von	Gleichzeitige Einnahme		
	Pazopanib wird durch	sollte vermieden werden,		
	Rifampicin beschleunigt	Wirkungsverlust von Pazo-		
		panib möglich		
Thioguanin	Erhöhtes Risiko von Le-	Gleichzeitige Einnahme		
	berschäden	sollte vermieden werden,		

	Leberfunktionstests not-
	wendig

Einnahme von EREMFAT® 150 mg zusammen mit Nahrungsmitteln und Getränken

Während der Behandlung mit EREMFAT® 150 mg sollten Sie keinen Alkohol trinken.

Schwangerschaft, Stillzeit und Fortpflanzungsfähigkeit

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.

Frauen im gebärfähigen Alter / Kontrazeption (Empfängnisverhütung)

Während der Therapie mit Rifampicin muss das Eintreten einer Schwangerschaft vermieden werden (zur "Pille" siehe Abschnitt 2. "Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen").

Schwangerschaft

Bei einer bereits bestehenden Schwangerschaft darf Rifampicin während der ersten drei Monate der Schwangerschaft nur bei unbedingter Notwendigkeit eingenommen werden, da eine Erhöhung des Fehlbildungsrisikos nicht auszuschließen ist. Danach darf Rifampicin nur nach strenger Nutzen-Risiko-Abwägung angewendet werden.

Bei Anwendung in den letzten Wochen der Schwangerschaft kann Rifampicin nach der Geburt zu einer erhöhten Blutungsneigung bei Mutter und Neugeborenem führen, weshalb Vitamin K-Gaben erforderlich sein können (siehe Abschnitt 2. "Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen").

Bei einer unter Rifampicin-Therapie eingetretenen Schwangerschaft liegt keine Notwendigkeit für einen Schwangerschaftsabbruch vor.

Stillzeit

Rifampicin wird in die Muttermilch ausgeschieden. Allerdings wird angenommen, dass die durch den Säugling aufgenommenen Konzentrationen zu gering sind, um beim Säugling unerwünschte Wirkungen zu erzeugen.

Die Anwendung von EREMFAT[®] 150 mg in der Stillzeit sollte dennoch nur nach strenger Abwägung des Nutzen-Risiko-Verhältnisses erfolgen.

Fortpflanzungsfähigkeit

Es gibt nach Tierversuchen mit Ratten keine Hinweise auf eine Beeinträchtigung der Zeugungsund/oder Gebärfähigkeit.

Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

Dieses Arzneimittel kann auch bei bestimmungsgemäßem Gebrauch durch möglicherweise auftretende Nebenwirkungen das Reaktionsvermögen so weit verändern, dass die Fähigkeit zur aktiven Teilnahme am Straßenverkehr, zum Bedienen von Maschinen oder zum Arbeiten ohne sicheren Halt beeinträchtigt wird. Dies gilt im verstärkten Maße im Zusammenwirken mit Alkohol.

Dieses Arzneimittel enthält Sorbitol.

Bitte nehmen Sie EREMFAT® 150 mg erst nach Rücksprache mit Ihrem Arzt ein, wenn Ihnen bekannt ist, dass Sie unter einer Unverträglichkeit gegenüber bestimmten Zuckern leiden.

3. Wie ist EREMFAT® 150 mg 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.

Falls vom Arzt nicht anders verordnet, ist die übliche Dosis:

Bei Tuberkulose im Rahmen der Standardtherapie gelten die folgenden, Körpergewichts-bezogenen Dosierungen für eine 1x tägliche Anwendung

Altersgruppe	Tagesdosis in mg/kg Körpergewicht (KG)	Zur Beachtung
Erwachsene ≥ 18 Jahre	10 (8 - 12)	Die Tagesdosis bei Erwachsenen ≥ 18 Jahre sollte nicht unter 450 mg liegen und 600 mg nicht überschreiten.
Jugendliche ≥ 12 bis < 18 Jahre	10 (8 - 12)	Die Tagesdosis sollte 600 mg bei Jugendlichen ≥ 12 und < 18 Jahren nicht überschrei- ten.
Kinder ≥ 6 bis < 12 Jahre	15 (10 - 20)	Die Tagesdosis sollte 600 mg bei Kindern ≥ 6 und < 12 Jah- re nicht überschreiten.

Für die Dosierung steht EREMFAT® in den Wirkstoffstärken 300 mg, 450 mg und 600 mg zur Verfügung.

Ihr Arzt kann EREMFAT® 150 mg unter Ausnutzung seiner Teilbarkeit mit anderen Wirkstoffstärken (EREMFAT® 300 mg und 450 mg) kombinieren, um Dosierungen auf besondere klinische Situationen abzustimmen. Ihr Arzt wird darauf achten, dass die Anzahl der einzunehmenden Tabletten so gering wie möglich ist.

EREMFAT® 150 mg ist zur einschleichenden Dosierung unter Ausnutzung seiner Teilbarkeit für die Anwendung bei eingeschränkter Leberfunktion oder nach Therapieunterbrechung geeignet, s. Abschnitt Dosierung bei eingeschränkter Leberfunktion.

Kinder ≥ 3 Monate bis < 6 Jahre:

EREMFAT® 150 mg ist als feste orale Darreichungsform (Filmtablette) zur Einnahme für Kinder ≥ 3 Monate bis < 6 Jahre nicht geeignet. Für diese Altersgruppe steht der Wirkstoff in geeigneter Darreichungsform und Wirkstoffstärke als Sirup zur Verfügung.

Kinder < 3 Monaten

Aufgrund unzureichender Daten für den Wirkstoff Rifampicin kann für Kleinkinder unter 3 Monaten keine Dosierungsempfehlung gegeben werden.

Ältere Menschen:

Nicht tägliche Einnahme (intermittierende Behandlung)

Hinweis:

Es wird empfohlen, die Medikamente zur Therapie der Tuberkulose täglich über den gesamten Therapiezeitraum einzunehmen, da dieses Vorgehen eine maximale Therapiesicherheit garantiert.

Eine Behandlung der Tuberkulose, in welcher die verordneten Arzneimittel nicht täglich, sondern in größeren Abständen eingenommen werden (intermittierende Behandlung), soll nur in begründeten Ausnahmefällen eingesetzt werden und nur dann, wenn die Krankheitserreger gegen die üblicherweise eingesetzten Standardantibiotika empfindlich sind. Die Behandlung sollte überwacht erfolgen.

Bei der Behandlung von nichttuberkulösen Mykobakteriosen

Hinweis:

Die Behandlung erfolgt immer als Kombinationstherapie mit weiteren gegen die jeweilige Mykobakterienspezies wirksamen Substanzen und in Abhängigkeit vom klinischen Bild und weiteren Begleiterkrankungen.

Erwachsene, Jugendliche und Kinder ab 6 Jahre:

täglich 10 mg/kg Körpergewicht, max. 600 mg pro Tag

Bei der Behandlung von Lepra

Hinweis:

Die Behandlung der Lepraerkrankung erfolgt immer als Kombinationstherapie mit weiteren gegen den Erreger der Lepra wirksamen Substanzen. Die Behandlung erfolgt üblicherweise in Form von sich wiederholenden Zyklen von jeweils 4 Wochen Länge. Nur am ersten Tag eines solchen Behandlungszyklus wird Rifampicin eingenommen. Für die übrigen Tage verordnet Ihnen Ihr Arzt andere Medikamente.

Erwachsene:

Erwachsene nehmen am ersten Tag eines Behandlungszyklus einmalig 600 mg Rifampicin ein. Hierfür steht EREMFAT® 600 mg in geeigneter Wirkstoffstärke zur Verfügung.

Kinder und Jugendliche:

Kinder und Jugendliche im Alter von 10-14 Jahren nehmen am ersten Tag eines Behandlungszyklus einmalig 450 mg Rifampicin ein.

Hierfür steht EREMFAT® 450 mg in geeigneter Wirkstoffstärke zur Verfügung.

Kinder unter 10 Jahren erhalten am ersten Tag eines Behandlungszyklus einmalig 10 mg Rifampicin/kg Körpergewicht.

Vorbeugung (Prophylaxe) der Meningokokken-Hirnhautentzündung (Meningokokken-Meningitis)

<u>Kinder ≥ 6 bis < 12 Jahre und Jugendliche ≥ 12 bis < 18 Jahre über 60 kg Körpergewicht und</u> Erwachsene ≥ 18 Jahre:

2-mal täglich 600 mg über 2 Tage

Hierfür steht EREMFAT® 600 mg in geeigneter Wirkstoffstärke zur Verfügung.

<u>Kinder ≥ 6 bis < 12 Jahre und Jugendliche ≥ 12 bis < 18 Jahren unter 60 kg Körpergewicht:</u> 2 x 10 mg/kg Körpergewicht pro Tag über 2 Tage

Hierfür steht EREMFAT® in geeigneten Wirkstoffstärken zur Verfügung. EREMFAT® 150 mg Filmtabletten können unter Ausnutzung ihrer Teilbarkeit für die Dosisberechnung hinzukombiniert werden.

Dosierung bei eingeschränkter Leberfunktion

Bei leichteren Leberfunktionsstörungen (wie überstandener akuter Leberentzündung, positivem Antigen-Antikörper Nachweis für Hepatitis B und C, Alkoholmissbrauch) entscheidet Ihr Arzt, ob eine Behandlung mit EREMFAT® 150 mg erfolgt. Bei zwingend erforderlicher Behandlung sollte unter engmaschiger Kontrolle der Leberfunktion und der Rifampicin-Blutspiegel die Therapie mit einschleichender Dosierung, d. h. Steigerung von 75 mg/d auf 450 bis 600 mg/d in 3 bis 7 Tagen (Erwachsene) begonnen und fortgesetzt werden.

Wenn Sie unter schweren Leberfunktionsstörungen leiden, dürfen Sie EREMFAT® 150 mg nicht einnehmen (siehe Abschnitt 2. " EREMFAT® 150 mg darf nicht eingenommen werden").

Dosierung bei eingeschränkter Nierenfunktion

Wenn Sie unter einer eingeschränkten Nierenfunktion leiden, können Sie EREMFAT® 150 mg unter der Voraussetzung, dass Ihre Leberfunktion normal ist, ohne Dosisanpassung einnehmen. Dies gilt auch, wenn Sie Dialysepatient sind.

Dosierung bei gleichzeitig eingeschränkter Leber- und Nierenfunktion

Bei leichteren Leberfunktionsstörungen kann Ihr Arzt auch bei eingeschränkter Nierenfunktion entscheiden, Sie noch mit einer verminderten Dosis von EREMFAT® 150 mg zu behandeln. In diesem Fall wird Ihr Arzt jedoch Ihre Blutspiegel von Rifampicin bestimmen sowie Ihre Leberfunktion engmaschig kontrollieren.

Wenn Sie unter einer in stärkerem Maße eingeschränkten Leberfunktion leiden dürfen Sie EREMFAT® 150 mg unabhängig von der Nierenfunktion nicht einnehmen (siehe Abschnitt 2. "EREMFAT® 150 mg darf nicht eingenommen werden").

Art der Anwendung

Um eine optimale Wirkstoffaufnahme zu gewährleisten, wird empfohlen, die Rifampicin-Dosen auf nüchternen Magen, d.h. mindestens ½ Stunde vor oder 2 Stunden nach der Mahlzeit mit Flüssigkeit einzunehmen.

Bei eventueller Magenunverträglichkeit kann die Gabe auch nach einer leichten Mahlzeit erfolgen, ohne dass dadurch die Wirksamkeit wesentlich beeinträchtigt wird.

Therapie der Tuberkulose, der Lepra und der nicht-tuberkulösen Mykobakteriose

Bei der Therapie der Tuberkulose, der Lepra und der nicht-tuberkulösen Mykobakteriose wird empfohlen, die Tagesgesamtdosis von Rifampicin zusammen mit den anderen Tuberkulose-Arzneimitteln in einer morgendlichen Einmalgabe einzunehmen.

Meningitis-Prophylaxe

Bei der Meningitis-Prophylaxe wird die Dosis 2-mal täglich über 2 Tage verabreicht.

Dauer der Anwendung

Im Rahmen der Standardtherapie der Tuberkulose wird Rifampicin in der 8-wöchigen Initialphase mit weiteren antimykobakteriell wirksamen Antiinfektiva wie Isoniazid, Pyrazinamid und

Ethambutol, in der sich anschließenden 4-monatigen Kontinuitätsphase mit Isoniazid allein kombiniert. Therapieregime der Tuberkulose, in denen dem Ergebnis der Resistenztestung entsprechend die Kombinationspartner von Rifampicin modifiziert werden müssen, müssen in unterschiedlichem Ausmaß verlängert werden, so dass sich auch der Einsatz von Rifampicin verlängert.

Im Falle von Erkrankungen, hervorgerufen durch nichttuberkulöse Mykobakterien (MOTT), ist die Dauer der Therapie mit Rifampicin abhängig von der Art der Infektion und allen Begleitumständen.

Bei der paucibazillären Lepra wird Rifampicin in der Regel einmal pro Monat über 6 Monate, bei der multibacillären Lepra einmal pro Monat über 12 Monate verabreicht.

Nur zur Prophylaxe der Meningokokken-Meningitis bei Kindern, Jugendlichen und Erwachsenen wird Rifampicin in Monotherapie in erhöhter Dosis über einen Zeitraum von nur 2 Tagen verabreicht.

Wenn Sie eine größere Menge von EREMFAT® 150 mg eingenommen haben, als Sie sollten

Folgende Symptome sind nach einer akuten Überdosierung beschrieben worden:

- Übelkeit, Erbrechen (Verfärbung des Mageninhalts), Juckreiz, Schmerzen im gesamten Bauchbereich, Gallestau (Cholestase),
- Haut, Lederhaut des Auges sowie Schleimhäute können eine gelb-orange Verfärbung aufweisen,
- andere Ausscheidungen wie Urin und Stuhl sind möglicherweise verfärbt,
- bei extremer Überdosierung kann es zu Unruhe, Atemnot, beschleunigtem Herzschlag, allgemeinen Krämpfen und Atem- sowie Herzstillstand kommen.

Informieren Sie in jedem Fall so schnell wie möglich einen Arzt.

Wenn Sie die Einnahme von EREMFAT® 150 mg vergessen haben

Nehmen Sie nicht die doppelte Menge ein, wenn Sie die vorherige Einnahme vergessen haben.

Setzen Sie die Behandlung mit EREMFAT® 150 mg ohne eine zusätzliche Gabe mit der verordneten Dosis fort.

Wenn Sie die Einnahme von EREMFAT® 150 mg abbrechen

Selbst nach einer spürbaren Besserung des Befindens ist die Behandlung unbedingt zu Ende zu führen, da nur so eine vollständige Beseitigung der Erreger gewährleistet ist.

Bei dennoch vorgenommener Unterbrechung der Behandlung fragen Sie vor Wiederaufnahme der Behandlung unbedingt einen Arzt, da unter Umständen mit schweren Komplikationen zu rechnen ist (siehe auch Abschnitt 2. "Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen").

Dosisanpassung von EREMFAT® 150 mg bei Wiederaufnahme der Therapie

Der Wiederbeginn der Gabe von EREMFAT® 150 mg nach einer Behandlungsunterbrechung im Rahmen der täglichen Behandlung der Tuberkulose sowie der nichttuberkulösen Mykobakteriosen sollte einschleichend erfolgen. Erwachsene erhalten am ersten Tag 75 mg mit schrittweiser Steigerung auf 450 bis 600 mg über 3 - 7 Tage. Zu Risiken bei Wiederaufnahme der Therapie mit Rifampicin (Flu-Syndrom) siehe auch Abschnitt 2. "Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen" und Abschnitt 4. "Welche Nebenwirkungen sind möglich?".

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

4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?

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

Als häufigste Nebenwirkung einer Rifampicin-Therapie ist eine Veränderung der Leberwerte (v. a. Anstieg der Transaminasenaktivität) beschrieben, die in der Regel klinisch nicht relevant ist und sich unter fortgeführter Therapie zurückbildet. Sehr selten kann es aber auch zum Auftreten einer symptomatischen Leberentzündung (Hepatitis) kommen, die in schweren Fällen einen tödlichen Verlauf haben kann.

Weitere häufige Nebenwirkungen einer Rifampicin-Therapie sind Überempfindlichkeitsreaktionen sowie Beschwerden des Magen-Darm-Traktes.

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 Gelegentlich: kann bis zu 1 von 100 Behandelten betreffen kann bis zu 1 von 1000 Behandelten betreffen Sehr selten: kann bis zu 1 von 10.000 Behandelten betreffen kann bis zu 1 von 10.000 Behandelten betreffen

Nicht bekannt: Häufigkeit auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht abschätzbar

Mögliche Nebenwirkungen:

Sehr häufig	Häufig	Gelegentlich	Selten	Sehr selten	Nicht bekannt
	Erkrankur	ngen des Blutes	und des Lymp	hsystems	
			Vermehrung bestimmter weißer Blut- körperchen (Eo-		

Sehr häufig	Häufig	Gelegentlich	Selten	Sehr selten	Nicht bekannt
			sinophilie), Funktionsstörung des Knochenmarks (Knochenmarksdepression) mit z. B. Verminderung der weißen/roten Blutkörperchen und Blutplättchen (Leukopenie, Granulozytopenie), Blutplättchenmangel (Thrombozytopenie), Blutplättchenmangel mit Hautblutungen (thrombozytopenische Purpura), Mangel eines bestimmten Blutgerinnungsfaktors (Hypoprothrominämie), Blutarmut (hämolytische Anämie), verstreut auftretende Gerinnungsstörung innerhalb der Blutgefäße (disseminierte		
			intravasale Koa- gulopathie)		
	<u>l</u> Er	l krankungen de	s Immunsysten	ı ıs	
	Leichte Über- empfindlich- keits- reaktionen [Fieber, Eryth- ema exsudati- vum multifor- me (Hauter- krankung mit	_	Schwere Überempfind- lichkeits- reaktionen wie Atemnot, asthmaartige Anfälle, Lun- genödem, andere Öde-	Lupus- ähnliches Syndroma (Entzünd- ungskrank- heit), Flu- Syndromb, schwere	

Sehr häufig	Häufig	Gelegentlich	Selten	Sehr selten	Nicht bekannt
	Erosionen und Blasenbil- dung), Juck- reiz (Pruritus), Nesselsucht (Urtikaria)]		me, bis hin zum anaphy- laktischen Schock (plötz- lich, lebens- bedrohliche allergische Allgemein- reaktionen)	allergische Hautreak- tionen wie toxische epi- dermale Nekrolyse (Lyell- Syndrom) und exfoliati- ve Dermati- tis ^c	
		Endokrine E	rkrankungen		
			Menstrua- tionsstörun- gen ^d , Addison-Krise bei Addison- Patienten		
	Stoff	wechsel- und E	rnährungsstöru	ingen	
					Porphyrie (siehe Abschnitt 2. "Warnhinweise und Vorsichts- maßnahmen")
		Psychiatrische	Erkrankungen		
				Verwirrtheit, Psychosen	
	Er	krankungen de	s Nervensysten	ns	
				Bewegungs- störungen (Ataxie), Konzentra- tionsunfähig- keit, Kopf- schmerzen, Müdigkeit, Schwindel, Parästhesien (Erkrank- ungen der Nervenen- digungen)	
		Augenerkr	ankungen		
			Sehstörungen, Verlust der Sehfähigkeit (Visusverlust), Entzündungen des Sehnervs		Bräunlich-rote Verfärbung der Tränenflüssig- keit ^e

Sehr häufig	Häufig	Gelegentlich	Selten	Sehr selten	Nicht bekannt	
			(Optikusneuri- tis)			
Erkrankungen des Gastrointestinaltraktes						
	Appetitlosig- keit, Magen- schmerzen, Übelkeit, Erb- rechen, Blä- hungen, Durchfall		Akute Bauch- speicheldrü- senentzün- dung (Pankre- atitis)	Antibiotika- ausgelöste Darmentzün- dung (pseu- do- membranöse Entero- kolitis), Durchfall durch Clos- tridium diffici- le		
	L	eber- und Galle	enerkrankunger	1		
Erhöhung von Leberenzy- menen wie SGOT (AST), SGPT (ALT), alkalischer Phosphatase, Gamma- Glutamyltrans- peptidase		Gelbsucht (Ikterus), Le- bervergröße- rung (He- patomegalie ^f)	Erhöhung von Bilirubin im Blutserum (La- borwert zur Leberkon- trolle)	Akute Leber- entzündung [Hepatitis (in schweren Fällen tödli- cher Verlauf möglich)]		
	Skelettmuskulat	ur-, Bindegewe	bs- und Knoche	enerkrankung	en	
			Muskeler- krankungen (Myopathien)	Muskel- schwäche		
	Erkra	ankungen der N	ieren und Harn	wege		
			Nierenfunk- tionsstörungen	Akutes Nie- renversagen	Akute Nieren- entzündung (Interstitielle Nephritis), Ge- webezerstö- rung in be- stimmten Berei- chen der Niere (Tubulusne- krosen)	
	Schwangersch	aft, Wochenbet	t und perinatale	Erkrank unge	n	
					Blutungen nach der Geburt bei der Mutter und dem Neugebo- renen ^g	
		Gefäßerkr	ankungen			
					Allergisch be- dingte Entzün- dung der Blut-	

Sehr häufig	Häufig	Gelegentlich	Selten	Sehr selten	Nicht bekannt
					gefäße (Leuko- zytoklastische Vaskulitis)

^a mit Fieber, Schwächegefühl, Muskel- und Gelenkschmerzen und dem Auftreten antinukleärer Antikörper ^b in Zusammenhang mit intermittierender bzw. nach nicht regelmäßiger Rifampicin-Einnahme, ähnliche Symptomatik wie lupusähnliches Syndrom (siehe auch Abschnitt 2.).

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.

5. Wie ist EREMFAT® 150 mg aufzubewahren?

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf dem Umkarton nach "Verwendbar bis" angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden.

Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats.

Aufbewahrungsbedingungen:

Blister im Umkarton aufbewahren, um den Inhalt vor Licht zu schützen. Nicht über 25 °C lagern.

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 bei.

6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

Was EREMFAT® 150 mg enthält

^c in Zusammenhang mit einer antituberkulösen Kombinationstherapie von Rifampicin und anderen Mitteln beobachtet, Reaktionen konnten nicht sicher einem Wirkstoff zugeordnet werden.

^d infolge der Beeinflussung des Stoffwechsels der Steroidhormone durch Rifampicin.

e durch Eigenfarbe des Rifampicins bedingt und unbedenklich (siehe auch Abschnitt 2.).

f meist vorübergehender Natur.

⁹ bei Anwendung während der letzten Schwangerschaftswochen (siehe auch Abschnitt 2.).

Der Wirkstoff ist: Rifampicin

1 Filmtablette EREMFAT® 150 mg enthält 150 mg Rifampicin.

Die sonstigen Bestandteile sind:

Mikrokristalline Cellulose, Croscarmellose Natrium, Magnesiumstearat (Ph. Eur.) [pflanzlich], hochdisperses Siliciumdioxid, Sorbitol (Ph. Eur.), Hypromellose, Macrogol 6000, Propylenglycol, Eisen(III)-oxid (E 172), Titandioxid (E 171)

Wie EREMFAT® 150 mg aussieht und Inhalt der Packung

EREMFAT® 150 mg ist eine rotbraune, beidseitig gewölbte, runde Filmtablette mit Bruchkerbe auf einer Seite. Eine Teilung der Filmtablette in 2 gleiche Hälften ist möglich.

OP mit 50 Filmtabletten
OP mit 100 Filmtabletten

Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller

Pharmazeutischer Unternehmer

RIEMSER Pharma GmbH An der Wiek 7 17493 Greifswald – Insel Riems phone +49 30 338427-0 fax +49 38351 308 e-mail info@RIEMSER.com

Hersteller

SW Pharma GmbH Robert-Koch-Straße 1 66578 Schiffweiler

Diese Gebrauchsinformation wurde zuletzt überarbeitet am:

01/2018